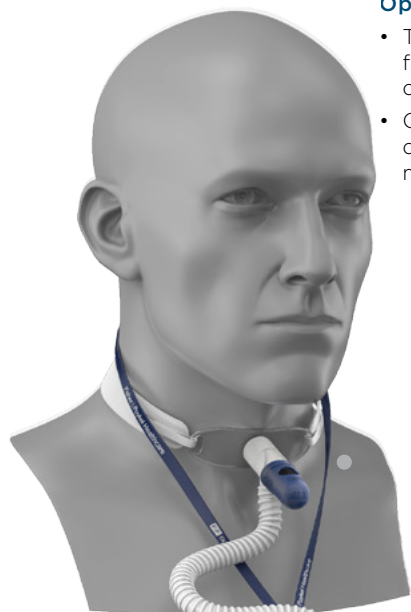


Améliorer les soins pour les patients trachéotomisés



Les patients trachéotomisés ainsi que leurs soignants n'ont plus à souffrir du bruit et de l'humidification non optimale des compresseurs et des nébuliseurs à eau froide.



Interface de trachéotomie Optiflow™+

- Technologie Evaqua™, réduisant la formation de condensats mobiles dans l'interface patient
- Options incluant des interfaces de raccordement direct et de masques de trachéotomie

Apport d'oxygène (le cas échéant)

- FiO₂ 21 % à 100 %
- L'analyseur d'oxygène par ultrasons intégré ne nécessite ni étalonnage, ni entretien, ni remplacement

Débit réglable

- Le générateur de débit intégré délivre, sans bruit, une large plage de débits (10 à 60 L/min), sans raccordement à un compresseur ou à une alimentation murale en air

Conçu pour offrir une installation, une utilisation et un nettoyage simples

- Les animations utiles affichées à l'écran facilitent l'installation et la compréhension des alarmes



Circuit respiratoire chauffant (AirSpiral™)

- Fils chauffants à double spirale et capteur de température intégré exclusif

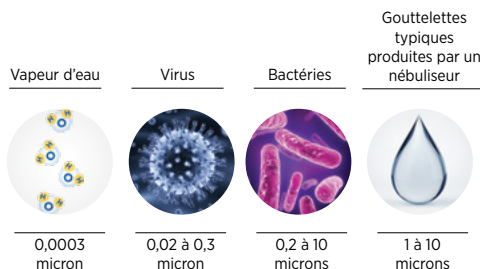
Capteur de température intégré

- Aucune sonde externe, câble ni adaptateur nécessaires

Vapeur d'eau vs gouttelettes

L'humidificateur F&P myAIRVO™ 2 produit de la vapeur d'eau (molécules)

- Les nébuliseurs et autres systèmes d'administration d'aérosols produisent des gouttelettes d'eau. Contrairement à la vapeur d'eau, les gouttelettes sont suffisamment grandes pour transporter des agents pathogènes.¹



Références produits	
PT100xx	Humidificateur myAIRVO 2
900PT560	Circuit respiratoire chauffant AirSpiral™ (x10)
900PT560E	Circuit respiratoire chauffant AirSpiral™ (x1)
OPT970	Interface de trachéotomie Optiflow™+ (x20)
OPT970E	Interface de trachéotomie Optiflow™+ (x1)
OPT971	Protection anti-expectorations de rechange (x20)
OPT980	Adaptateur pour masque (x20)
OPT980E	Adaptateur pour masque (x1)

1. Takigawa K, Fujita J, Negayama k, Yamagishi Y, Yamaji Y, Ouchi K. Nosocomial Outbreak of Pseudomonas cepacia Respiratory Infection in Immunocompromised Patients Associated with Contaminated Nebulizer Devices. Jpn J Infect Dis. 1993; 67(11):1115-1125.

Fabricant : Fisher & Paykel Healthcare Ltd
 Classe du dispositif médical : Classe IIa
 Organisme notifié : TÜV SÜD Product Service GmbH
 Veuillez lire attentivement les instructions d'utilisation et les étiquettes de ce dispositif médical.
 A l'attention et pour utilisation des professionnels uniquement. Il est strictement interdit de diffuser ces outils promotionnels auprès du public et Fisher & Paykel Healthcare ne pourra être tenue responsable si cela venait à se produire.