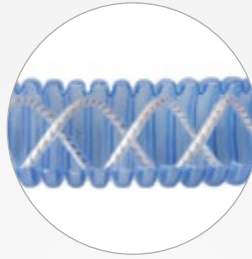


Circuito humidificado con pieza en T | De un solo uso

El circuito humidificado de Fisher & Paykel Healthcare se puede usar con el Neopuff™ para suministrar gas calentado y humidificado (HHG) durante la reanimación. El uso de HHG en la sala de partos puede ayudar a mantener la normotermia (temperatura entre 36,5 °C y 37,5 °C) en el momento de la admisión en la unidad de cuidados intensivos neonatales (UCIN).



Indicado para su uso con el humidificador MR850 y la cámara MR290 de F&P Healthcare.



Cable calefactor en espiral a lo largo del circuito.



Puede conectarse a una máscara de reanimación o a un tubo endotraqueal.



Circuito humidificado con pieza en T | De un solo uso | **Especificaciones**

El circuito con pieza en forma de T con válvula PEEP ajustable y circuito calentado está indicado para suministrar gas caliente humidificado a un lactante durante la reanimación.



ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

Compatible con:

Reanimadores con pieza en T	Neopuff™ serie RD900	
Humidificadores y cámaras de F&P	Humidificador MR850 en modo «invasivo» Humidificador MR810 en modo «alto»	Cámara de humidificación MR225 o MR290 Cámara de humidificación MR225 o MR290
Máscaras para reanimación de F&P	RD803 (XS); RD804 (S); RD805 (M); RD806 (L); RD807 (XL)	
Conexión	Cono médico de 15 mm en la conexión del paciente Cono médico de 22 mm en las conexiones de la cámara de humidificación Cono médico de 10 mm en la conexión del Neopuff	
Código de producto	900RD110	
Componentes de la caja	Circuito de reanimación humidificado con pieza en T + línea seca (cámara de humidificación no incluida)	
Cantidad	Caja de 10	

FUNCIONAMIENTO

Resistencia al flujo (promedio)	1,64 cmH ₂ O a 10 L/min
Velocidad del flujo (L/min)	8 L/min
Caudal máx. (L/min)	15 L/min
Longitud del tubo	Limbo ramal inspiratorio = 1,3 m; línea seca = 0,6 m
Diámetro interno	12 mm nominal
Cumplimiento (promedio)	2,86 mL/kPa/m
Intervalo de temperatura ambiente °C	de -18 °C a 26 °C
Duración de uso	Uso para un único paciente (máximo 7 días), se suministra limpio, no estéril
Presión espiratoria final positiva (PEEP)*	A 5 L/min: N/C A 8 L/min: De 1 a 10 cmH ₂ O [mbar] A 10 L/min: De 2 a 13 cmH ₂ O [mbar] A 15 L/min: De 4 a 14 cmH ₂ O [mbar]

* Todas las cifras de rendimiento enumeradas anteriormente son a modo representativo. Los valores de PEEP indicados se basan en ajustes de PIP clínicos típicos. Si se establecen valores de PIP superiores, pueden alcanzarse valores de PEEP superiores.

COMPONENTES Y COMPOSICIÓN

Materiales predominantes	Polycarbonato, acetal, poliestireno, polietileno, acero inoxidable, cobre
Materiales no presentes	Fabricado sin látex de caucho natural, PVC ni ftalatos (DEHP, DBP, BBP)
Modo de fabricación	Producido en un entorno de trabajo controlado
Eliminación	Conforme al protocolo del hospital
Vida útil	3 años

ASPECTOS NORMATIVOS

Clasificación	Clase IIb (UE y Australia), Clase II (Canadá), Clase II (EE. UU.)
País de origen	Nueva Zelanda
Organismo notificado	TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

PEEP: presión espiratoria final positiva; PIP: presión máxima de inspiración

Tenga en cuenta que la información de este catálogo de especificaciones (incluidas la información de los productos y las imágenes) está resumida y solamente tiene fines ilustrativos.

Consulte las instrucciones de uso correspondientes para obtener más información y confirme los detalles con su representante local de Fisher & Paykel Healthcare antes de realizar un pedido.

La información puede estar sujeta a cambios sin aviso previo.

F&P y Neopuff son marcas comerciales de Fisher & Paykel Healthcare Limited.