

Circuit patient Usage Unique VentStar Anesthésie Basic 180 - Réf MP 00 365

FICHE TECHNIQUE

Ce matériel doit être utilisé par du personnel médical ou para médical.

Dénomination commune :

Circuit patient Usage Unique Adulte (à partir de 40kg)
UMDNS-code: 14-238

Dénomination commerciale :

VentStar Anesthésie Basic 180

Descriptif du produit :

Circuit patient à usage unique adulte. Deux branches de 180 cm en EVA. Raccord rigide 22 mm (PE) côté machine. Côté patient, pièce Y soudée (PP), coude 90° 22M/15F amovible équipée d'un luer-lock (orifice pour fibroscopie) avec capuchon. Branche de ventilation manuelle 150 cm avec anneau de fixation, munie d'un ballon de 2 litres en Chloroprène.

Longueur branches inspi/expir : 180 cm
Volume du circuit : 1,4 litres
Résistance insp/expir. à 60 / 30 / 5 L/min :
1,5 mbar – 0,2 mbar - < 0,1 mbar
Compliance à 60 mbar : < 3 mL/mbar
Fuite à 60 mbars : < 50 mL/min

Système de ballon de ventilation :
Résistance à 60 L/min : < 1 mbar
Compliance du tuyau à 60 mbar : < 15mL/mbar
Fuite à 30 mbars : < 5 mL/min

Classe DM : IIa

Numéro organisme notifié : CE 0123

Date de 1ère mise sur le marché dans UE : 2010

Conditionnement/ Emballage : Boîte de 25 circuits
Emballage individuel de chaque circuit
Produit Non Stérile, livré médicalement propre

Composition du dispositif :

Tuyaux : PE/EVA
Raccords/Pièce Y: PP, EVA
Raccord coudé/capuchon : PP/TPE
Absence de Latex
Absence de DEHP
Tous les éléments conducteurs de gaz sont garantis sans PVC
Absence de produit d'origine animale ou biologique



Durée de stockage: 2 ans à compter de la date de fabrication

Condition de stockage :

Température en service :	5 à 40°C
Température de stockage :	-20 à 60°C
Humidité relative :	de 5 à 95% d'HR
Pression atmosphérique :	500 à 1200 hPa

Modalités d'utilisation :

Tuyaux respiratoires à usage unique pour le transport des gaz respiratoires entre le respirateur et le patient.

Mode d'emploi : oui

Précautions particulières :

Usage unique exclusivement, ce dispositif doit être jeté après sa première utilisation sur un patient. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.

Précautions d'emploi / Contre indications :

Réutilisation, nettoyage, désinfection, stérilisation strictement interdits sous peine de mise en danger du patient.

Dans tous les cas, merci de bien vouloir vous référer à la notice d'utilisation de l'appareil et du dispositif livré.

Fabricant du DM : Drägerwerk AG & Co. KGaA
23542 Lübeck (Allemagne)

Dräger. La technologie pour la vie.