	FICHA TÉCNICA	Doc: FT - 13	Rev: 0.1
	TUBO EXTENSOR DE 15CM COM CONEXOES 15mmF/22mmM COM FILTRO HME	Data: 18/03/2020	

CÓDIGO

367340S – TUBO EXTENSOR DE 15CM COM CONEXOES 15mmF/22mmM
COM FILTRO HME



DESCRIÇÃO, INDICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS

Dispositivo usado para conectar um circuito de respiração a um tubo traqueal, máscara facial ou outro circuito de respiração componente. Este dispositivo pode ser usado para adaptar os tubos respiratórios do tamanho adulto, porque é projetado com conexões cujas dimensões externa e interna são padronizadas pela ISO a 22 mm e 15 mm.

	FICHA TÉCNICA	Doc: FT - 13	Rev: 0.1
	TUBO EXTENSOR DE 15CM COM CONEXOES 15mmF/22mmM COM FILTRO HME	Data: 18/03/2020	

E o Filtro Respiratório HME Plissado é indicado para uso individual durante a anestesia ou cuidados intensivos. Sendo que os dispositivos auxiliam a proteção de pacientes, equipamentos e operadores hospitalares da contaminação cruzada, além de minimizar a perda de calor e umidade das vias respiratórias do paciente.

O dispositivo pode ser usado com qualquer máquina de ventilação de anestesia e sistema respiratório compatível com ISO 5356-1 e ISO 5367. São usados para conduzir gases médicos do sistema de anestesia e ventilador mecânico respiratório para o paciente. Como dispositivo descartável, a desinfecção não é recomendada.


O tubo extensor minimiza a transmissão de movimentos acidentais do sistema respiratório para o tubo traqueal. E, movimentos repetidos do tubo traqueal que podem causar lesões na mucosa traqueal, permitindo a sucção ou a introdução de um broncoscópio de fibra óptica.

Os filtros respiratórios HME são barreiras de proteção evitando assim infecção cruzada. Esse produto filtra o ar inalado e exalado pelo paciente. E, secreções podem ser mantidas finas durante o uso por ser um trocador de calor e umidade (HME) ao tubo.

O Filtro Respiratório HME Plissado bacterial/viral trocador de calor e umidade é composto por corpo de copolímero em bloco estireno butadieno (SBC), carcaça clara K-resina, sem cola ou adesivo ao redor da caixa-Solda ultra-sônica, tampa de polietileno de baixa densidade (LDPE), membrana do filtro de polipropileno, papel grau cirúrgico. Não contém látex e ftalatos.

A filtração de bactérias e vírus é feita por meio de uma membrana hidrofóbica eletrostática. O filtro é hidrofóbico, não permite a passagem de água em qualquer direção. E o filtro é eletrostático cujas fibras têm uma carga elétrica bipolar permanente induzida durante a fabricação. O mecanismo de filtração eletrostática pode ser comparado ao magnetismo, como opostos se atraem.

- Peso Produto: Tubo extensor + Filtro: 47 G;

	FICHA TÉCNICA	Doc: FT - 13	Rev: 0.1
	TUBO EXTENSOR DE 15CM COM CONEXOES 15mmF/22mmM COM FILTRO HME	Data: 18/03/2020	

- Peso cliente: > 35 Kg;
- Volume Corrente: 150 – 1500 ml;
- Espaço morto do filtro: 53 ml;
- Espaço morto do tubo extensível (22 ml fechada e 37 ml estendida);
- Eficiência de filtração BFE: >99,999%- 0,025 micron
- Eficiência de filtração VFE:>99,9%-0,025 micron;
- Resistência de Fluxo: 30L/min: 10 mm H2O;
60L/min: 22 mm H2O;
90L/min: 36 mm H2O

ESTÉRIL. Esterilizado por óxido de etileno.

O produto é embalado individualmente. Caixa com 25 unidades.

INSTRUÇÕES DE USO

- Conectar o dispositivo de forma segura ao sistema de respiração, tubo extensor, máquina de anestesia/ventilador e ao sistema de sucção fechado assegurando que as ligações estão apertadas e seguras;
- Verificar também se está perfeitamente selada a tampa para a porta de capnometria.

PRECAUÇÃO E ADVERTÊNCIAS

- O produto foi concebido para USO ÚNICO, não devendo ser por esse motivo limpos ou reutilizados;
- Armazenar em local limpo, longe do calor e da umidade;
- O produto é fabricado sob condições de sala limpa. Use somente se a embalagem não estiver danificada ou adulterada;
- Qualquer método de esterilização pode danificar o produto ou aumentar sua resistência perigosamente;

	FICHA TÉCNICA	Doc: FT - 13	Rev: 0.1
	TUBO EXTENSOR DE 15CM COM CONEXOES 15mmF/22mmM COM FILTRO HME	Data: 18/03/2020	

- Este produto deve ser utilizado apenas e exclusivamente sob supervisão de um médico; ou de um profissional capacitado;
- Não contém látex e ftalatos;
- Este produto deve ser aplicado apenas por profissional qualificado;
- Esse circuito foi fabricado para um único paciente, uso individual;
- Seu tempo máximo de uso recomendado é de 7 dias;
- Dispositivo pode ser usado em qualquer máquina de anestesia-ventilação e sistema respiratório compatível com a ISSO 5356-1 e ISSO 5367;
- Descarte após o uso de acordo com as regulamentações locais.
- Se notar sinais de aumento da resistência, suspeita de contaminação, obstrução, ou outra falha de funcionamento, substitua imediatamente o produto.

FABRICANTE

RVent Medikal Uretim A.S
29 Ekim Mah. Balkan Cad. No:33,
Yazibasi beldesi, Torbali, Izmir – Turquia

País de origem: Turquia

REGISTRADO E DISTRIBUÍDO NO BRASIL POR

Delf Distribuidora de Medicamento Eireli
Rua Mercedes Machado da Luz, 200 A - Bairro Oriental
CEP: 99500-000 Carazinho – RS
CNPJ: 05.922.826/0001-21
Resp. Téc.: Gerusa M. Rodrigues da Silva – CRF/RS: 8803
Registro na ANVISA nº 80199330006