

DESCRIPCIÓN Y CARACTERÍSTICAS

- Circuito calefactado de resucitación NeoFlow® con cámara de humidificación autorrellenable, ramal calefactado de 1,2 m más ramal extra con pieza PEEP en T y ramal de conexión a resucitador.
- El circuito de resucitación calefactado y humidificado NeoFlow® brinda reanimación calefactada y humidificada al bebé, lo que garantiza una atención óptima para las primeras respiraciones del bebé y mejora la temperatura al ingresar a la UCIN, reduciendo la posibilidad de hipotermia.
- La válvula PEEP en T NeoFlow® proporciona una presión lineal a medida que se gira la perilla, facilitando la configuración del sistema.
- Los circuitos de la línea NeoFlow combinan avances en la tecnología de conducción termal y de fabricación de circuitos respiratorios para suministrar una humidificación controlada y óptima reduciendo al mínimo la posibilidad de condensación en el interior de los circuitos.
- Protegido frente a la colonización de microorganismos con la tecnología [BioCote®](#). El circuito contiene iones de plata introducidos en el proceso de inyección del tubo. BioCote® es efectivo frente a un amplio rango de microorganismos.
- Existen diferentes versiones disponibles para conectar el circuito a la mayoría de los resucitadores disponibles en el mercado.
- El circuito puede transformarse en un circuito de nCPAP o en circuito de alto flujo de oxígeno con los kits de transición, permitiendo la utilización de este circuito en un mismo paciente para suministrar hasta 3 terapias distintas, reduciendo desperdicios, costes y tiempo del personal sanitario.
- Compatible con calentador Fisher & Paykel 850, 730 y Aquavent 2600A.
- Flexible, ligero y resistente a los acodamientos reduciendo al mínimo el riesgo de oclusión.
- Producto de un solo uso (un paciente).
- Vida útil del circuito: 7 días.

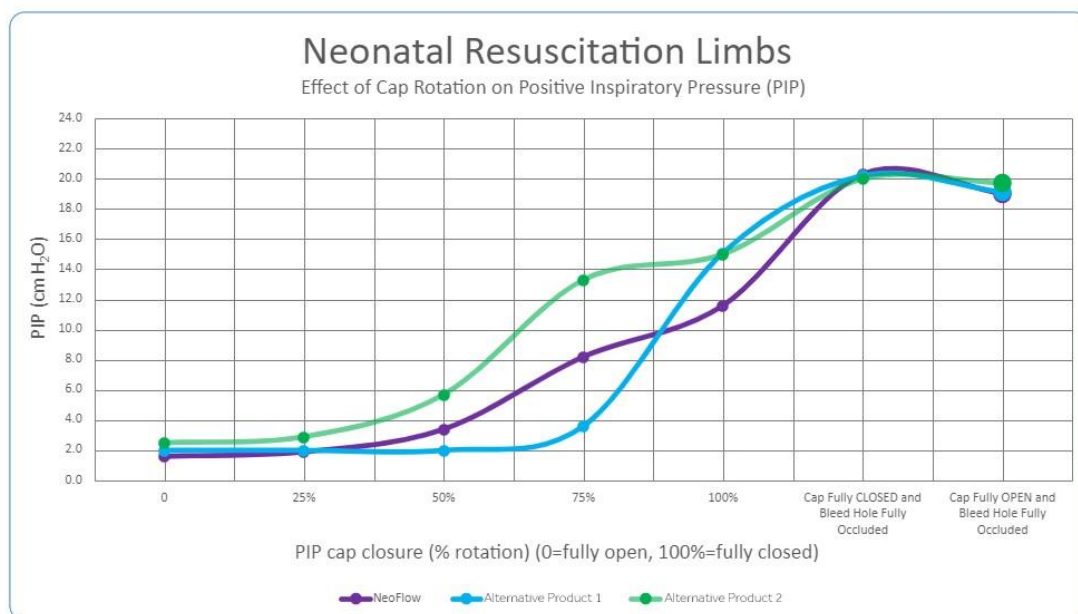
IMÁGENES DEL PRODUCTO



NeoFlow

Complete Respiratory Care

Resuscitation

TABLA COMPARATIVA DE RENDIMIENTO DE LA VALVULA PEEP

MATERIALES DE FABRICACIÓN

- Polietileno de baja densidad, Resina-K, Silicona, ABS, Aluminio, PVC.

LIBRE DE

- Latex.
- DEHP Phtalatos.
- Formalina.
- Materias primas a base de fósforo.
- Plásticos halogenados.

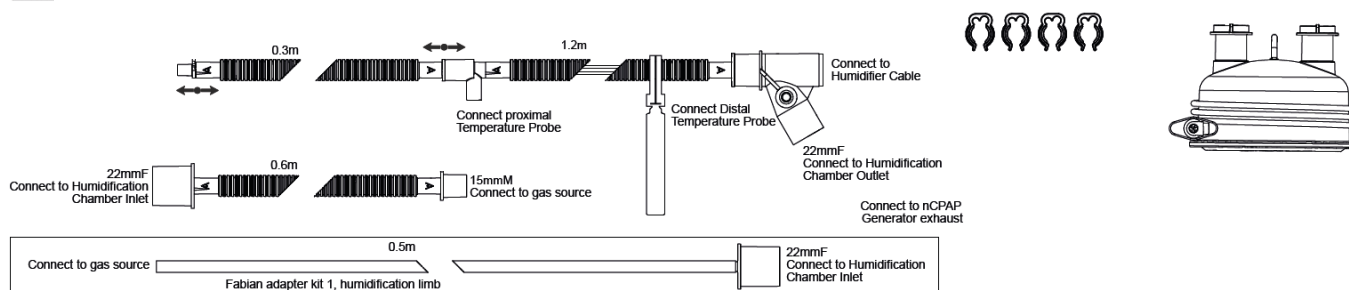
DOCUMENTOS DE SOPORTE

- Declaración de conformidad.
- Instrucciones de uso técnicas (IFU).
- Guía de Uso (GFU).
- Catálogo NeoFlow.

CONFORMIDAD

- Producto de Clase IIA (no estéril) de acuerdo con la Directiva 93/42 EC, modificada por 2007/47EC
- CE0120
- Todos los productos de Armstrong Medical están fabricados bajo el Sistema de Calidad ISO 13485.

Plano técnico de componentes



Fabricado por:

Armstrong Medical

Newbridge Road Coleraine BT52 1BS

Northern Ireland

Telf: +44 (0)28 7035 6029

Fax: +44 (0)28 7035 6875

Distribuido en España por:

Martin Vecino S.L.

C/León Nº80

28940 Fuenlabrada (Madrid)

Telf: +34 91 642 44 71

Fax: +34 91 642 30 55

Web: www.martinvecino.com

Las especificaciones de producto pueden ser modificadas sin notificación previa