

Bộ lọc Gibeck HumidVent® cho bệnh nhi

Hướng dẫn sử dụng



vi

Mô tả:

Bộ lọc Humi-Vent cho bệnh nhi là bộ trao đổi nhiệt & ẩm (HME) kết hợp với bộ lọc vi khuẩn/virus để làm ẩm và lọc vi khuẩn/virus trong quá trình gây mê và chăm sóc chuyên sâu. Có buồng tiêm truyền có khóa luer dùng cho chất gây mê $ETCO_2$ hoặc theo dõi áp suất V_T 50-250 ml. Thiết bị làm giảm hiện tượng hạ nhiệt và rét run hậu phẫu cũng như nguy cơ nhiễm vi khuẩn/virus.

Hướng dẫn sử dụng:

- Phải đặt thiết bị này giữa đầu gần của đường thở nhân tạo và đầu nối chắc ba của đường ống thở. Xem hình ảnh.
- Nếu không sử dụng buồng tiêm truyền theo dõi có khóa luer, đảm bảo vặn chặt nắp vào buồng tiêm truyền
- Xem xét toàn bộ khoảng chết trong hệ thống trước khi sử dụng.
- Cần có nhận định lâm sàng của chuyên gia khi đánh giá yêu cầu làm ẩm cho bệnh nhân.
- Không sử dụng nếu bao bì bị rách hoặc sản phẩm bị hư hại.

Thông số kỹ thuật:

- Khoảng chết 13 ml, ISO 9360
- Trọng lượng 12 g
- Đầu nối I5F/22M-15F, ISO 5356-1
- Phương tiện: Bộ phận HME Giấy hút ẩm Microwell
- Phương tiện: Bộ phận lọc Sợi polyme tĩnh điện
- Độ ẩm đầu ra Khí V_T 70, 31 mg $H_2O/1$, iso 9360
- Lực cản dòng chảy 0,7 cm H_2O với tốc độ 10 l/phút
- Sử dụng tối đa 24 giờ
- Hiệu suất lọc vi khuẩn/virus 99,9+% (lưu trong hồ sơ)
- Làm sạch Sản xuất theo GMP



Cảnh báo

- Thay thế khối thiết bị ngay nếu bị bẩn do dịch tiết, ho ra máu hoặc bị tắc nghẽn.
- Không sử dụng thiết bị này cùng với hệ thống làm ẩm đang hoạt động.
- Không sử dụng với các loại khí gây tê dễ gây nổ.
- Bộ lọc Humid-Vent® dành cho bệnh nhi được thiết kế để sử dụng một lần, không được làm sạch và tái sử dụng.



Việc tái xử lý các thiết bị y tế được chỉ định sử dụng một lần có thể làm giảm hiệu quả hoặc không có tác dụng. Việc sử dụng lại các thiết bị y tế chỉ sử dụng một lần có thể gây phơi nhiễm với mầm bệnh từ vi khuẩn, virus, nấm hoặc prion. Các phương pháp vệ sinh và tiệt trùng hợp lệ và các hướng dẫn tái xử lý ban đầu không áp dụng cho các thiết bị y tế này. Sản phẩm này không được thiết kế để có thể vệ sinh, khử trùng hoặc tiệt trùng.



GIÁM ĐỐC

Phạm Thị Thu Hằng

- Phải tháo Bộ lọc Humid-Vent Filter® cho bệnh nhi trong khi xông khí dung thuốc cho bệnh nhân. Chất thuốc có thể làm tắc thiết bị.
- Nếu sử dụng ống thông nội khí quản không có bóng chèn, thường sẽ xảy ra rò rỉ xung quanh ống dây, làm giảm hiệu suất làm ẩm.





Thận trọng:

- Luật liên bang Hoa Kỳ hạn chế chỉ bác sĩ mới có thể bán hoặc chỉ định dụng cụ này.
- Sản phẩm này không chứa mủ cao su tự nhiên.

Hướng dẫn bảo quản

Tránh ánh nắng mặt trời và giữ cho khô ráo. Không sử dụng sản phẩm khi hàng rào tiệt trùng hoặc bao bì bị hư hại.


Thuyết minh các biểu tượng và ký hiệu quan trọng trên nhãn sản phẩm.

Qty	Số lượng, Số khoản mục
	Không sử dụng nếu bao bì đã bị hư hại
	Sản phẩm này không chứa mủ cao su tự nhiên

STERILE EO      Kê theo đơn

CE
0124



 Teleflex Medical Sdn. Bhd.
Lot PT 2577, Jalan Perusahaan 4,
34600 Kamunting, Perak, Malaysia
Sản xuất tại Malaysia

EC	REP	TELEFLEX MEDICAL IDA Business & Technology Park Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ai-len
----	-----	--

Teleflex®