

HMEFs e Filtros



Os HMEFs e filtros da GE Healthcare são testados e verificados para trabalhar com as máquinas de anestesia e ventiladores mecânicos da GE Healthcare. Os produtos têm um desempenho ideal com os sistemas de respiração da máquina de anestesia e do ventilador mecânico da GE Healthcare, quando aplicável.

CARACTERÍSTICAS

- Variedade de meios filtrantes disponíveis, proporcionando um alto grau de eficiência
- Todos os HMEFs e filtros incluem um porto Luer para amostragem simple de gás com tampa acoplada para eliminar o risco de deslocamento
- O design leve reduz a resistência no sistema respiratório
- Forma redonda ergonômica sem bordas pontiagudas reduz marcas de pressão
- Conectores 22M/15F, em conformidade com ISO 5356, fornecendo conexão universal

Nossa equipe.

Nossos acessórios.

Simplesmente compatíveis.

Você pode confiar que nossos acessórios e consumíveis de GE Healthcare manterão seus dispositivos clínicos funcionando com eficiência.

- Processo de pedidos simplificado
- Entrega rápida
- Um ponto de contato para aconselhamento dum experto
- Suporte de qualidade a cada passo

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

		Eficiência de filtro bacteriano e viral	Umidificação	Resistência (@30l/min)	Espaço morto	Volume corrente mín.	Peso	Porto de amostragem
HMEF	2106570-006 HMEF bacteriano viral neonatal HMEF + porto Luer	>99.9%	27.2mg/L @ 250mL Vt	4.5cm H ₂ O	15ml	45ml	9g	Sim
	2106570-009 HMEF bacteriano viral pediátrico + porto Luer	99.99%	30.3mg/L @ 500mL Vt	2.9cm H ₂ O	25ml	75ml	25g	Sim
	2106570-010 HMEF bacteriano viral adulto + porto Luer	99.999%	33.6mg/L @ 500mL Vt	1.4cm H ₂ O	66ml	198ml	41g	Sim
Filtro HEPA	2106570-008 Filtro bacteriano viral hidrofóbico de papel plissado HEPA adulto + porto Luer	99.99999%	N/A	1.4cm H ₂ O	47ml	141ml	43g	Sim
Filtro bacteriano	2106570-007 Filtro bacteriano viral adulto + porto Luer	99.999%	N/A	1.2cm H ₂ O	66ml	198ml	32g	Sim

LINHA DE HMEF

Os HMEFs consistem em um meio de troca de calor e umidade com um meio de filtro eletrostático (HMEFs). Os HMEFs são usados para proteger os pacientes contra infecções cruzadas e para aquecer e umidificar gases inspirados. O meio de filtro usa um meio eletrostático construído de fibras retangulares separadas bipolares carregadas para capturar partículas aéreas. Um HMEF é geralmente posicionado na extremidade do sistema respiratório do paciente entre a peça do circuito-Y e as vias aéreas do paciente.

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

Composição de material

Componente	Material
Carcaça de filtro	Polipropileno (PP)
Tampa amarrada de porto Luer	Cloreto de polivinila (PVC)
HME	HME de papel
Almofada de filtro interno	Polipropileno (PP) / Mistura de fibra sintética
Porto Luer	Polipropileno (PP), silicone
Anel de filtro reto	Estireno de acrilonitrila-butadieno (ABS)
HME de filtro reto	Celulose
Filtro reto	Filtro eletrostático, polipropileno (PP)
Tampa Luer de filtro reto	Polietileno (PE)
Parte superior de filtro reto	Polipropileno (PP)

Conteúdo de látex

Os filtros de respiração HME não contêm látex natural

Conteúdo de DEHP

Os filtros de respiração HME não contêm DEHP de ftalatos

Uso do produto

Os filtros de respiração HME são dispositivos de uso único

Esterilidade

Os filtros de respiração HME fornece-sem não esterilizados

LISTA DE PARTES

Número de parte	Descrição	Quantidade
2106570-006	HMEF, neonatal, descartável	50
2106570-009	HMEF, pediátrico, descartável	50
2106570-010	HMEF, adulto, descartável	50



Armazenamento

Armazenar em local fresco e seco, longe da luz solar direta

Vida útil

Vida útil de 5 anos a partir da data de fabricação. Isso se baseia na estabilidade dos componentes do dispositivo e das matérias-primas utilizadas. A data de validade está claramente marcada na embalagem individual do produto.

Considerações de eliminação

Descartar como lixo clínico, conforme a política do hospital, e diretrizes e regulamentos locais.

Materiais de embalagem

Primário	Polibolsa - polietileno (PE)
Secundário	Caixa de cartão

LINHA DE FILTROS

BACTERIANOS/VIRAIS

Os filtros bacterianos/virais são indicados para ajudar a impedir a transmissão de bactérias e vírus e para prevenir a infecção cruzada de e para o paciente durante a anestesia ou outros tipos de ventilação. O meio de filtro é construído com fibras retangulares separadas bipolares carregadas que são capazes de reter partículas aéreas com uma eficiência de 99.999%

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

Composição de material

Componente	Material
Carcaça de filtro com porto Luer park	Polipropileno (PP)
Almofada de filtro interno	Polipropileno (PP) / Mezcla de fibras sintéticas
Tampa de pressão do porto Luer	Vulcanizado termoplástico (TPV)

Conteúdo de látex

O filtro bacteriano/viral não contém látex natural

Conteúdo de DEHP

O filtro bacteriano/viral não contém DEHP de ftalatos

Uso do produto

O filtro bacteriano/viral é um dispositivo de uso único

Esterilidade

O filtro bacteriano/viral fornece-se não esterilizado

Armazenamento

Armazenar em local fresco e seco, longe da luz solar direta

Vida útil

Vida útil de 5 anos a partir da data de fabricação. Isso se baseia na estabilidade dos componentes do dispositivo e das matérias-primas utilizadas. A data de validade está claramente marcada na embalagem individual do produto

LISTA DE PARTES

Número de parte	Descrição	Quantidade
2106570-007	Filtro bacteriano viral adulto + porto Luer	50



Considerações de eliminação

Descartar como lixo clínico, conforme a política do hospital, e diretrizes e regulamentos locais.

Materiais de embalagem

Primário	Polibolsa - polietileno (PE)
Secundário	Caixa de cartão

LINHA DE FILTROS BACTERIANOS/ VIRAIS HIDROFÓBICOS

Os filtros bacterianos/virais hidrofóbicos plissados são filtros mecânicos com eficiência de 99.99999%, proporcionando filtragem superior e impedindo a transmissão de bactérias e vírus para e do paciente durante a anestesia ou outros tipos de ventilação. O meio de filtro plissado é empacotado especificamente para maximizar o fluxo de gás através da carcaça do filtro para garantir que a área da superfície seja totalmente utilizada para melhorar o desempenho e reduzir a resistência ao fluxo.

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

Composição de material

Componente	Material
Parte superior do filtro de papel plissado	Estireno de acrilonitrila-butadieno (ABS)
Inserto de filtro interno	Inserto de filtro hidrofóbico
Tampa de pressão da porto Luer	Vulcanizado termoplástico (TPV)

Conteúdo de látex

O filtro bacteriano/viral hidrofóbico não contém látex natural

Conteúdo de DEHP

O filtro bacteriano/viral hidrofóbico não contém ftalato DEHP

Uso do produto

O filtro bacteriano/viral hidrofóbico é um dispositivo de uso único

Esterilidade

O filtro bacteriano/viral hidrofóbico fornece-se não esterilizado

Armazenamento

Armazenar em local fresco e seco, longe da luz solar direta

LISTA DE PARTES

Número de parte	Descrição	Quantidade
2106570-008	Filtro HEPA, descartável	50



Vida útil

Vida útil de 5 anos a partir da data de fabricação. Isso se baseia na estabilidade dos componentes do dispositivo e das matérias-primas utilizadas. A data de validade está claramente marcada na embalagem individual do produto.

Considerações de eliminação

Descartar como lixo clínico, conforme a política do hospital, e diretrizes e regulamentos locais.

Materiais de embalagem

Primário	Polibolsa - polietileno (PE)
Secundário	Caixa de cartão

O produto pode não estar disponível em todos os países e regiões. Contate com um representante de GE Healthcare para obter mais informações.

Distribuído na Europa por:

Datex-Ohmeda, Inc.

Fabricado por:

Flexicare Medical Limited
Cynon Valley Business Park,
Mountain Ash, CF45 4ER, RU

© 2021 General Electric Company - Todos os direitos reservados.

GE Healthcare se reserva o direito de fazer câmbios nas especificações e características mostradas aqui ou descontinuar o produto descrito a qualquer momento, sem aviso ou obrigação. Contate com o seu representante de GE Healthcare para obter as informações mais recentes. GE e GE Monogram são marcas registradas de General Electric Company. GE Healthcare, uma divisão de General Electric Company. GE Medical Systems Inc. conduz negócios como GE Healthcare.

Os produtos / tecnologias mencionados neste material podem estar sujeitos à regulamentação do governo. Seu embarque e efetiva comercialização só poderão ocorrer após a aprovação do regulador. Os produtos / tecnologias podem estar com nome fantasia distinto do aprovado, sua comercialização ocorrerá sob o nome registrado.

JB00245BR