

Reanimador Automático - OXILIFE

Desenvolvido para pronto atendimento em emergências, recuperação, paradas respiratórias, etc. Construção simples e robusta com funcionamento magnético, proporcionando total segurança no manuseio.



6-100-5710 Reanimador c/ Regulagem

- Fluxo máximo de 30 LPM
- Fluxo Mínimo de 4 LPM
- Relação 1:1
- Pressão Positiva de 10 a 60cm/H2O.
- Válvula de Segurança
- Conexão de Entrada para tubo de PVC
- Conexão de Saída 22 x 15 mm.

6-100-5700 Reanimador Pressão Fixa

- Fluxo máximo de 30 LPM
- Fluxo Mínimo de 4 LPM
- Relação 1:1
- Pressão Positiva de 20cm/H2O.
- Válvula de Segurança
- Conexão de Entrada para tubo de PVC
- Conexão de Saída 22 x 15 mm.



Oxigel Materiais Hosp. Ind. e Com. Eireli

PABX: 11 5567 1766

Direto Vendas: 11 5567 1764

oxigel@oxigel.com.br

www.oxigel.com.br

REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE®

REGISTRO NO MS: 10330520053

(NÃO ESTERILIZADO)

Nº PARTE: **6-100-5700** **6-100-5710**

MODELO: **Pressão Fixa** **Pressão Regulável**

CONTEÚDO:

1 Reanimador automático de pressão fixa ou regulável, conforme modelo

INDICAÇÕES:

O produto é projetado e indicado para uso em procedimentos de reanimação respiratória no atendimento de urgência. Fornece eficiente ventilação com ar ou com oxigênio.

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS	6-100-5700 PRESSÃO FIXA	6-100-5710 PRESSÃO REGULÁVEL
Fluxo máximo:	30 L/min	
Fluxo mínimo:	4 L/min	
Relação:	1:1	
Conexão de saída:	CÔNICO 22 mm DE x 15 mm DI	
Pressão negativa:	4 a 6 cmH ₂ O (400 a 600 Pa)	
Pressão positiva:	20 cmH ₂ O (2 kPa)	10 a 60 cmH ₂ O (1 a 6 kPa)
Válvula de segurança:	≅ 40 cmH ₂ O (≅ 4 kPa)	≅ 80 cmH ₂ O (≅ 8 kPa)

ADVERTÊNCIAS:

As seguintes advertências e cuidados devem ser lidos e entendidos antes do uso do produto:

1. A reanimação respiratória requer treinamento especializado, de forma que o produto só pode ser usado por pessoas que tenham recebido tal treinamento.
2. O produto pode provocar infecção cruzada de paciente para paciente e, portanto, devem ser seguidos os procedimentos de desinfecção descritos adiante, bem como deve ser usado um filtro bacteriano, (ver instruções de uso a seguir).
3. Recomenda-se o uso da máscara / alongamento / sonda de entubação em um único paciente.
4. Devido ao fato de o equipamento não possuir um manômetro indicador de pressão endotraqueal, o controle de expansão pulmonar é de extrema importância para evitar barotraumas.
5. A escala de 1 a 7 existente no botão de ajuste do Modelo 6-100-5710 é apenas uma referência à variação da pressão (- ← → +), e não corresponde a uma indicação de valores real de pressão absoluta ou relativa.
6. A utilização correta do equipamento com máscara exige a perfeita vedação da mesma no rosto do paciente.
7. Não obstruir a saída de ar existente na parte posterior do equipamento.
8. O reanimador não pode ser autoclavado e nem limpo por processo de imersão, pois a válvula magnética interna pode sofrer danos.
9. Para boa performance e vida longa, todas as instruções deverão ser estritamente seguidas.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Ver Figuras 1 e 2 para identificação das conexões de entrada e saída.
2. Certificar a integridade física do produto.
3. Disponibilizar uma fonte de oxigênio ou ar com pressão de saída regulada em 3,5 kgf/cm² (350 kPa).
4. Conectar um fluxômetro à fonte regulada.
5. Ligar a conexão de entrada à saída do fluxômetro por meio de um tubo de PVC.
6. Girar o botão de ajuste de pressão do Modelo 6-100-5710 totalmente no sentido anti-horário.
7. Acoplar a saída do reanimador ao paciente utilizando um alongamento de espaço morto (opcional), uma máscara para reanimação ou uma sonda de entubação.
8. Utilizar um filtro bacteriano descartável, entre o reanimador e a máscara para evitar que o reanimador sofra contaminação de vírus e bactérias.
9. Abrir o fluxômetro ajustando a vazão de modo a iniciar a reanimação.
10. Girar o botão de ajuste de pressão do Modelo 6-100-5710 no sentido horário para obter uma expansão pulmonar adequada.
11. Reajustar, para o Modelo 6-100-5710, o fluxômetro para obter a frequência respiratória desejada.

OBS.: O reanimador possui válvula de segurança que limita a pressão inspiratória, conforme especificações técnicas.

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0051	05	Jul./2022	1 DE 2

PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO / MANUTENÇÃO DE ROTINA:

O produto é um artigo semicrítico e, então, deve passar por um processo de desinfecção antes do uso. Para isso:

1. Separar o reanimador das demais partes e remover qualquer resíduo existente.
2. Preparar solução de Glutaraldeído a 2% de acordo com as instruções do fabricante.
3. Manter as partes do produto, exceto o reanimador, totalmente imersas na solução por 30 minutos.
4. Usar luvas e enxaguar as partes em álcool ou água estéril e deixe secar.
5. Fazer a limpeza externa do reanimador com o auxílio de um pano embebido em solução de Glutaraldeído, conforme preparado no item 2.
6. Montar o produto e acondicione-o de modo a ficar protegido contra contaminação até a sua utilização.

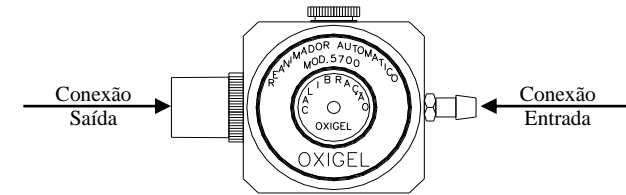


Figura 1.
REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE® (PRESSÃO FIXA – 6-100-5700)

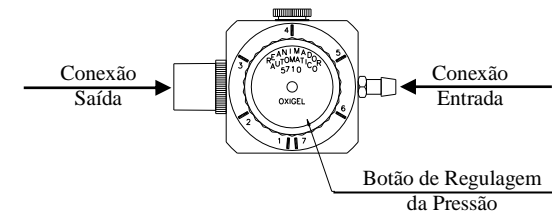


Figura 2.
REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE® (PRESSÃO REG. – 6-100-5710)

MANUTENÇÃO:

Verificar mensalmente a integridade física do produto. Recomenda-se manutenção semestral. Para uso muito intenso, recomenda-se manutenção trimestral, devido ao excesso de vapores úmidos provenientes do pulmão do paciente. Para manutenção, procure uma Assistência Técnica Autorizada Oxigel. A manutenção do produto exige pessoal técnico treinado e a utilização de componentes originais.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O produto deve ser armazenado em local limpo, fresco e seco, sob temperaturas entre 5°C e 40°C e umidade relativa do ar entre 35 e 80%. Deve ser protegido de luz direta do sol e vapores químicos. Para transporte são admitidas variações de ± 5°C / 5%.

NÚMERO DE LOTE / SÉRIE, MODELO E DATA DE FABRICAÇÃO:

Ver rótulo colado na embalagem plástica do produto. O número de série está também marcado diretamente no produto.

GARANTIA:

O produto é garantido pelo prazo de 1(um) ano contra defeitos de fabricação a partir da data de compra pelo consumidor final, mediante a apresentação da Nota Fiscal de Compra, desde que seja obedecida esta instrução. Despesas de transporte etc ocorrem por conta do comprador. Não perca ou altere o rótulo que acompanha o produto durante sua vida útil.

FABRICADO E PRODUZIDO POR:

OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EIRELI
CNPJ: 49.353.956/0001-66 – INDÚSTRIA BRASILEIRA – AFE M.S.: 1.03.305-2
Rua Eng. Jorge Oliva, 131 - V. Mascote - CEP 04362-060
São Paulo – SP – Tel.: +55 11 5567 1766
Home Page: www.oxigel.com.br – E-mail: assistenciaticnica@oxigel.com.br
Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0051	05	Jul./2022	2 DE 2

REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE®

REGISTRO NO MS: 10330520053

(NÃO ESTERILIZADO)

Nº PARTE: **6-100-5700** **6-100-5710**

MODELO: **Pressão Fixa** **Pressão Regulável**

CONTEÚDO:

1 Reanimador automático de pressão fixa ou regulável, conforme modelo

INDICAÇÕES:

O produto é projetado e indicado para uso em procedimentos de reanimação respiratória no atendimento de urgência. Fornece eficiente ventilação com ar ou com oxigênio.

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS	6-100-5700 PRESSÃO FIXA	6-100-5710 PRESSÃO REGULÁVEL
Fluxo máximo:	30 L/min	
Fluxo mínimo:	4 L/min	
Relação:	1:1	
Conexão de saída:	CÔNICO 22 mm DE x 15 mm DI	
Pressão negativa:	4 a 6 cmH ₂ O (400 a 600 Pa)	
Pressão positiva:	20 cmH ₂ O (2 kPa)	10 a 60 cmH ₂ O (1 a 6 kPa)
Válvula de segurança:	≅ 40 cmH ₂ O (≅ 4 kPa)	≅ 80 cmH ₂ O (≅ 8 kPa)

ADVERTÊNCIAS:

As seguintes advertências e cuidados devem ser lidos e entendidos antes do uso do produto:

1. A reanimação respiratória requer treinamento especializado, de forma que o produto só pode ser usado por pessoas que tenham recebido tal treinamento.
2. O produto pode provocar infecção cruzada de paciente para paciente e, portanto, devem ser seguidos os procedimentos de desinfecção descritos adiante, bem como deve ser usado um filtro bacteriano, (ver instruções de uso a seguir).
3. Recomenda-se o uso da máscara / alongamento / sonda de entubação em um único paciente.
4. Devido ao fato de o equipamento não possuir um manômetro indicador de pressão endotraqueal, o controle de expansão pulmonar é de extrema importância para evitar barotraumas.
5. A escala de 1 a 7 existente no botão de ajuste do Modelo 6-100-5710 é apenas uma referência à variação da pressão (- ← → +), e não corresponde a uma indicação de valores real de pressão absoluta ou relativa.
6. A utilização correta do equipamento com máscara exige a perfeita vedação da mesma no rosto do paciente.
7. Não obstruir a saída de ar existente na parte posterior do equipamento.
8. O reanimador não pode ser autoclavado e nem limpo por processo de imersão, pois a válvula magnética interna pode sofrer danos.
9. Para boa performance e vida longa, todas as instruções deverão ser estritamente seguidas.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Ver Figuras 1 e 2 para identificação das conexões de entrada e saída.
2. Certificar a integridade física do produto.
3. Disponibilizar uma fonte de oxigênio ou ar com pressão de saída regulada em 3,5 kgf/cm² (350 kPa).
4. Conectar um fluxômetro à fonte regulada.
5. Ligar a conexão de entrada à saída do fluxômetro por meio de um tubo de PVC.
6. Girar o botão de ajuste de pressão do Modelo 6-100-5710 totalmente no sentido anti-horário.
7. Acoplar a saída do reanimador ao paciente utilizando um alongamento de espaço morto (opcional), uma máscara para reanimação ou uma sonda de entubação.
8. Utilizar um filtro bacteriano descartável, entre o reanimador e a máscara para evitar que o reanimador sofra contaminação de vírus e bactérias.
9. Abrir o fluxômetro ajustando a vazão de modo a iniciar a reanimação.
10. Girar o botão de ajuste de pressão do Modelo 6-100-5710 no sentido horário para obter uma expansão pulmonar adequada.
11. Reajustar, para o Modelo 6-100-5710, o fluxômetro para obter a frequência respiratória desejada.

OBS.: O reanimador possui válvula de segurança que limita a pressão inspiratória, conforme especificações técnicas.

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0051	05	Jul./2022	1 DE 2

PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO / MANUTENÇÃO DE ROTINA:

O produto é um artigo semicrítico e, então, deve passar por um processo de desinfecção antes do uso. Para isso:

1. Separar o reanimador das demais partes e remover qualquer resíduo existente.
2. Preparar solução de Glutaraldeído a 2% de acordo com as instruções do fabricante.
3. Manter as partes do produto, exceto o reanimador, totalmente imersas na solução por 30 minutos.
4. Usar luvas e enxaguar as partes em álcool ou água estéril e deixe secar.
5. Fazer a limpeza externa do reanimador com o auxílio de um pano embebido em solução de Glutaraldeído, conforme preparado no item 2.
6. Montar o produto e acondicione-o de modo a ficar protegido contra contaminação até a sua utilização.

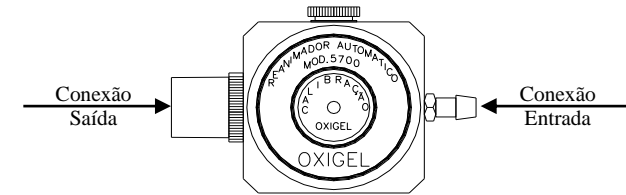


Figura 1.
REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE® (PRESSÃO FIXA – 6-100-5700)

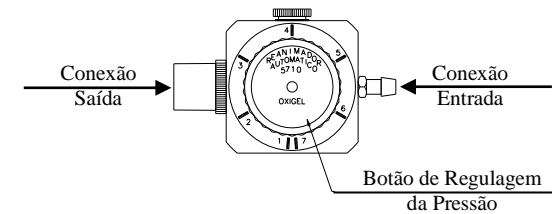


Figura 2.
REANIMADOR AUTOMÁTICO OXILIFE® (PRESSÃO REG. – 6-100-5710)

MANUTENÇÃO:

Verificar mensalmente a integridade física do produto. Recomenda-se manutenção semestral. Para uso muito intenso, recomenda-se manutenção trimestral, devido ao excesso de vapores úmidos provenientes do pulmão do paciente. Para manutenção, procure uma Assistência Técnica Autorizada Oxigel. A manutenção do produto exige pessoal técnico treinado e a utilização de componentes originais.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O produto deve ser armazenado em local limpo, fresco e seco, sob temperaturas entre 5°C e 40°C e umidade relativa do ar entre 35 e 80%. Deve ser protegido de luz direta do sol e vapores químicos. Para transporte são admitidas variações de $\pm 5^\circ\text{C} / 5\%$.

NÚMERO DE LOTE / SÉRIE, MODELO E DATA DE FABRICAÇÃO:

Ver rótulo colado na embalagem plástica do produto. O número de série está também marcado diretamente no produto.

GARANTIA:

O produto é garantido pelo prazo de 1(um) ano contra defeitos de fabricação a partir da data de compra pelo consumidor final, mediante a apresentação da Nota Fiscal de Compra, desde que seja obedecida esta instrução. Despesas de transporte etc ocorrem por conta do comprador. Não perca ou altere o rótulo que acompanha o produto durante sua vida útil.

FABRICADO E PRODUZIDO POR:

OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EIRELI
CNPJ: 49.353.956/0001-66 – INDÚSTRIA BRASILEIRA – AFE M.S.: 1.03.305-2
Rua Eng. Jorge Oliva, 131 - V. Mascote - CEP 04362-060
São Paulo – SP – Tel.: +55 11 5567 1766
Home Page: www.oxigel.com.br – E-mail: assistenciatecnica@oxigel.com.br
Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0051	05	Jul./2022	2 DE 2