

BritePro™ Solo Laryngoskop

Produktdatenblatt

PRODUKT: BritePro™ Solo Laryngoskop



BESCHREIBUNG/ FUNKTION

BritePro™ Solo ist ein revolutionäres Laryngoskopiesystem zum Einmalgebrauch, das bei korrekter Anwendung hilft, Kreuzkontaminationen im klinischen Umfeld zu vermeiden. BritePro™ Solo trägt auch dazu bei, Wiederaufbereitungskosten und Probleme mit der Materialqualität von wiederverwendbaren Laryngoskopgriffen und Spateln zu vermeiden, die durch die Resterilisation entstehen können. BritePro™ Solo ist für die Verwendung bei einem Patienten vorgesehen und verfügt über einen Griff und eine LED-Lichtquelle mit fiberoptischem Spatel. Spatel und Griff passen zu allen fiberoptischen Systemen. BritePro™ Solo ist steril verpackt, hat vormontierte Batterien und austauschbare Spatel. Es ist direkt aus der Verpackung einsatzbereit. BritePro™ Solo kann als Griff oder als Griff mit Spatel geliefert werden.

BritePro™ Solo ist ein Laryngoskopiesystem, das zu 100 % zum Einmalgebrauch vorgesehen ist. BritePro™ Solo besteht aus einem starren Metallspatel, der an einem Griff mit integrierter LED-Lichtquelle einrastet, oder ist als Griff ohne Spatel verfügbar. Wenn Griff und Spatel vollständig verbunden sind, wird Licht über ein im Spatel integriertes fiberoptisches Bündel vom Griff zur Spatelspitze transportiert.

BritePro™ Solo ist für die direkte Laryngoskopie vorgesehen, um eine beleuchtete Sicht auf die Stimmbänder und die Glottis zu erhalten, indem es in die Mundhöhle eingeführt und um die Zunge und/ oder Epiglottis manövriert wird. Die Laryngoskopie kann durchgeführt werden, um die Trachealintubation zur Beatmung des Patienten zu erleichtern oder für Eingriffe am Kehlkopf oder anderen Teilen des oberen Tracheobronchialbaums, sowohl präklinisch als auch im Krankenhaus.

WARNHINWEISE

- Seien Sie vorsichtig, richten Sie den Lichtleiter während der Anwendung nicht direkt auf das Auge. Die Lichtleistung kann zu ernsthaften Augenbeschwerden führen.
- Nach Gebrauch ist dieses Produkt kontaminierter Abfall und kann eine biologische Gefährdung darstellen. Behandeln und entsorgen Sie es gemäß Krankenhausrichtlinien und den geltenden örtlichen Richtlinien und Vorschriften.

SPEZIFIKATION/ PRODUKTMERKMALE

- Latexfrei.
- Fiberoptischer Griff (grüne Markierung).
- Der Einhakmechanismus am Griff entspricht BS EN ISO 7376.
- Der Verriegelungsblock der Spatel entspricht BS EN ISO 7376.
- Drehbares Metallscharnier zur einfachen Befestigung des Spatels und formschlüssigen Verbindung.
- Blauer Griff mit komfortabler Griffigkeit.
- Erhältlich als Spatel mit Griff (steril) oder nur als Griff (steril).
- Wird mit nicht entnehmbaren Batterien geliefert.
- 100 %iges Einwegsystem zum Einmalgebrauch.
- Ausgezeichnete Visualisierung des Gewebes durch modernes LED-Licht. Leistung > 1900 Lux.
- Sterilisationsmethode – Ethylenoxid.
- Kann in der Verpackung getestet werden, ohne diese zu öffnen oder die Sterilität zu beeinträchtigen.

PRODUKTSORTIMENT & ARTIKELNUMMERN

Artikelnummer	Artikelbeschreibung	VE
BritePro™ Solo		
040-310	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop	20
040-331	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel Größe 1	10
040-332	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel Größe 2	10
040-333	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel Größe 3	10
040-334	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel Größe 4	10
040-335	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel Größe 3.5	10
040-336	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Macintosh Spatel 3 mit starker Krümmung Größe 3	10
040-340N	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 00	10
040-340	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 0	10
040-341	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 1	10
040-342	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 2	10
040-343	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 3	10
040-344	BritePro™ Solo Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 4	10
040-361	BritePro™ Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Pro Phillips Spatel Größe 1	10
040-362	BritePro™ Einweg-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Pro Phillips Spatel Größe 2	10
BritePro™ Solo Mini		
040-309	BritePro™ Solo Einweg-Mini-Griff für fiberoptisches Laryngoskop	20
040-350	BritePro™ Solo Einweg-Mini-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 0	10
040-350N	BritePro™ Solo Einweg-Mini-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 00	10
040-351	BritePro™ Solo Einweg-Mini-Griff für fiberoptisches Laryngoskop und Miller Spatel Größe 1	10
BritePro™ Solo Stubby		
040-03-0000	BritePro™ Solo kurzer dicker Einweg-Laryngoskopgriff	20

MATERIALIEN

Komponente	Material
Griff	
Sicherungsstift	Edelstahl
Körper	Polyamid (Nylon)
Ummantelung	TPE
LED-Gehäuse	Polypropylen (PP)
Batteriegehäuse	Polypropylen (PP)

Batteriekontakte	Edelstahl
Kappe	Polyamid (Nylon)
Spatel	
Spatel	Zink
Sperrvorrichtung	Zink
Lichtleiter	Lichtdurchlässiges Polymer
Lichtleiterummantelung	Polyvinylchlorid (PVC)
Verriegelungsblock	Edelstahl

LATEX-GEHALT

Die BritePro™ Solo Laryngoskope von Flexicare enthalten kein Naturkautschuklatex.

DEHP-GEHALT

Die BritePro™ Solo Laryngoskope von Flexicare enthalten nicht das Phthalat DEHP.

EINMALGEBRAUCH

BritePro™ Solo ist zum Einmalgebrauch bestimmt. Griff und Spatel sollten nach Gebrauch entsorgt werden. Nicht resterilisieren oder autoklavieren.

STERILITÄT

BritePro™ Solo ist mit gasförmigem Ethylenoxid (EO) sterilisiert worden.

LAGERUNG

An einem kühlen, trockenen Ort ohne direkte Sonneneinstrahlung lagern.

HALTBARKEIT

Flexicare gibt eine Haltbarkeit von fünf Jahren ab Datum der Sterilisation an. Dies basiert auf der Stabilität der Produktkomponenten und der Rohstoffe. Das Verfallsdatum ist deutlich auf jedem einzelnen Verpackungsbeutel gekennzeichnet.

ENTSORGUNGSHINWEISE

Als klinischer Abfall gemäß Krankenhausrichtlinien und lokalen Vorschriften und Richtlinien zu entsorgen.

WICHTIG: Nach Gebrauch können sowohl der Griff als auch der Spatel als klinischer Abfall entsorgt werden. Entfernen Sie nicht die Batterien (Es handelt sich um ungefährliche Zellen, die zur Verbrennung geeignet sind.).

VERPACKUNGSMATERIALIEN

Primärverpackung: Äußere Abdeckung – EO durchlässiges Papier
Beutel – Polyethylen niedriger Dichte (LDPE)

Sekundärverpackung: Karton / Schachtel - Pappe