

Serie Pleur-evac™ Cactus™ y Atrium™ Oasis™

Resumen comparativo de las características de succión seca/sello húmedo

Serie A-6000 de Pleur-evac™ Cactus™



Atrium™ Oasis™ Serie 3600



SUCCIÓN

Succión en seco hasta -40 cmH₂O.

REQUISITOS DE LA FUENTE DE SUCCIÓN

16 LPM

-80 mmHg

CONTROL DE SUCCIÓN

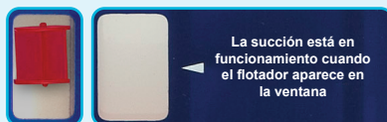


Encaja en su lugar en el nivel prescrito.



Ajustable pero no encaja en su lugar.

INDICADOR DE SUCCIÓN



Flotador naranja claro "Activado/Desactivado" solo visible cuando la succión ha alcanzado el nivel prescrito (preajustado a -20 cmH₂O).

La succión está en funcionamiento cuando el flotador aparece en la ventana

Fuelle variable. El fuelle de succión se expandirá hasta la marca ▲ o más allá cuando la succión esté conectada y funcionando a un ajuste del regulador de -20 cmH₂O o superior. Si el fuelle está expandido pero está a menos de la marca ▲, aumente el vacío de la fuente de succión a -80 mmHg o más. Para ajustes del regulador inferiores a -20 cmH₂O, y una expansión visible del fuelle, la ventana confirmará el funcionamiento de la succión.



SELLO

El sello de agua debe establecerse mediante la adición de 2 cm de agua. El paciente corre el riesgo de quedar expuesto al aire atmosférico hasta que se haya establecido el sello de agua.

PROTECCIÓN DEL PACIENTE EN CASO DE VUELCO

La válvula unidireccional protege al paciente del aire atmosférico en cualquier orientación. **Succión ACTIVADA:** La válvula unidireccional protege al paciente del aire atmosférico en cualquier orientación cuando la succión está ACTIVADA. **Succión DESACTIVADA:** Riesgo de entrada de aire atmosférico en el paciente alrededor del líquido angulado cuando la succión está DESACTIVADA.

Serie Pleur-evac™ Cactus™ y Atrium™ Oasis™

Resumen comparativo de las características de succión seca/sello húmedo



MEDIDOR DE FUGA DE AIRE



MIGRACIÓN DEL LÍQUIDO EN CASO DE VUELCO

El líquido permanece en el sello cuando se vuelca. El drenaje puede migrar entre las secciones de la cámara de recolección.

CÁMARA DE RECOLECCIÓN

2500 ml

- Incrementos de 1 ml hasta 100 ml, luego 2 ml hasta 200 ml
- Por encima de 200 ml, las calibraciones se realizan en incrementos de 5 ml

2100 ml

- Incrementos de 1 ml hasta 100 ml, luego 2 ml hasta 200 ml
- Por encima de 200 ml, las calibraciones se realizan en incrementos de 10 ml

OBTENCIÓN DE MUESTRAS

SIN AGUJA
El puerto de muestreo está en el tubo del paciente.

AGUJA
No se recomienda

AGUJA
Aguja de calibre 20 o inferior

UNIDAD INFANTIL

A-6020-08LF (Incrementos de 1/2 ml hasta 10 ml, luego 1 ml hasta 150 ml)

3612 (de 1 ml hasta 100 ml, luego 2 ml hasta 200 ml)

UNIDAD DOBLE

A-6002-08LF (950 ml / 1900 ml)

No, discontinuado

MODELOS DE REINFUSIÓN CONTINUA

A-9250LF (2100 ml; primeros 1000 ml recuperables para reinfusión)

No, discontinuado

Atrium y Oasis son marcas comerciales de Atrium Medical Corporation. Por restricciones de la legislación federal (de Estados Unidos), la venta de estos dispositivos solo puede ser realizada por médicos o bajo prescripción facultativa. Es posible que no todos los productos estén disponibles en todos los países. Para obtener información sobre los productos, póngase en contacto con la.cs@teleflex.com o con su representante local. Consulte las respectivas instrucciones de uso para conocer las indicaciones aprobadas en su zona geográfica. Verifique el estado de aprobación en su normativa local. Teleflex, el logotipo de Teleflex, Cactus y Pleur-evac son marcas comerciales o registradas de Teleflex Incorporated o sus filiales en los EE. UU. u otros países. Otros nombres pueden ser marcas comerciales de sus respectivos dueños. Revisado: 09/2023. © 2023 Teleflex Incorporated. Todos los derechos reservados. MC-009246 LA EN