

Технический паспорт
на медицинское изделие
«Изделия медицинские для аппаратов кислородной терапии и искусственной
вентиляции легких, с принадлежностями:
Фильтрующий элемент (фильтр вирусно-бактериальный)»
Артикул: VF-2151



Производитель: "Грейт Групп Медикал Ко., Лтд." / Great Group Medical Co., Ltd.

Адрес: № 168, Xingong 2nd Rd., Tianzhong Township, Changhua County 520, Taiwan

1. Наименование медицинского изделия

Фильтрующий элемент (фильтр вирусно-бактериальный)

2. Артикул

VF-2151

3. Назначение

Захват и удержание вирусов, бактерий

4. Область применения

Фильтрующий элемент (фильтр вирусно-бактериальный) применяется для аппаратов ИВЛ.

Фильтрующий элемент (фильтр вирусно-бактериальный) предназначен для очищения газовой смеси от патогенной флоры.

5. Технические характеристики

Группа пациентов	Взрослые/дети
Порт "Luer Lock"	Присутствует
Коннектор	22F/15M (аппарат), 22M/15F (пациент)
Материал корпуса	Полипропилен, акрилонитрилбутадиенастирол
Материал фильтрующего элемента	Микроволокно
Принцип фильтрации	Электростатический
Рекомендуемый диапазон дыхательного объема (мл)	250 - 1000
Использование	Одноразовое
Сжимаемый объем (мл)	29
Максимальное сопротивление потоку (см H₂O)	30 л/мин - 1.10 см 60 л/мин - 2.70 см
Эффективность бактериальной фильтрации	BFE более 99.997% VFE более 99.997%
Длительность использования	До 24 часов
Вес (гр)	21

6. Метод стерилизации

Изделие поставляется стерильным, предназначено для однократного применения. Повторное применение запрещено. Метод стерилизации: газовый (оксид этилена).

7. Условия хранения

Условия хранения: -25°C до +55°C. При транспортировке следует избегать сдавливания и ударов, а также воздействия прямых солнечных лучей.

8. Срок годности

Срок годности – 3 года с даты изготовления (при условии соблюдения условий хранения).

9. Утилизация

Фильтрующий элемент (фильтр вирусно-бактериальный) относится к одноразовым расходным материалам, поэтому после использования все принадлежности, необходимо утилизировать в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21 и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации.

10. Документы качества

Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2012/12928 от 13.01.2020 года на медицинское изделие «Изделия медицинские для аппаратов кислородной терапии и искусственной вентиляции легких, с принадлежностями».