

## FICHA TÉCNICA DE EQUIPAMIENTO COMPLEMENTARIO

Fecha de emisión: 03-01-2017

EC-0069

Versión: V1.1

### I. DESCRIPCIÓN

I.1 RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO  
CÓDIGO SAP: 40030164

### II. DEFINICIÓN

II.1 Dispositivo usado para ventilar y para oxigenar los pacientes en práctica médica, proporcionando volumen de aire con enriquecimiento opcional de oxígeno a los pulmones del paciente.

### III. APLICACIÓN

III.1 Equipo utilizado en áreas asistenciales como pediatría, emergencia, cuidados intensivos, quirófano, entre otras áreas del tipo pediátrico. Estos equipos están a disposición del personal médico, enfermería y otros profesionales de la salud.

### IV. FOTO



IMAGEN ES SOLO REFERENCIAL

### V. PRINCIPIO DE FUNCIONAMIENTO

V.1 El resucitador está constituido por una bolsa y un juego de válvulas (de paciente, PEEP y alivio); el mecanismo del resucitador manual en las condiciones normales es el siguiente, en el lado próximo (cerca del paciente), durante la inspiración, cuando se exprime el bolso, el diafragma asentado contra los puertos de la exhalación y la válvula se abre. Durante la expiración, la válvula se cierra y la aleta cae lejos del canal de la exhalación.

### VI. PARTES, ACCESORIOS E INSUMOS

VI.1 Un (01) Resucitador Manual Pediátrico, compuesto por: Una (01) Bolsa autoinflable de silicona de 400 a 1000 ml de capacidad, una (01) válvula unidireccional de paciente, una (01) válvula PEEP (opcional), una (01) válvula de alivio, una Bolsa de reservorio de Oxígeno; y seis (06) o más mascarillas para paciente pediátrico, medidas 1, 2 y 3.

VI.2 Una (01) Bolsa autoinflable de silicona de 400 a 1000 ml de capacidad.

VI.3 Una (01) válvula unidireccional de paciente.

VI.4 Una (01) válvula PEEP.

VI.5 Una (01) válvula de alivio.

VI.6 Diez (10) Bolsas de reservorio de Oxígeno.

VI.7 Diez (10) líneas de muestra con conexión a Balón de oxígeno.

VI.8 Diez (10) o más mascarillas para paciente pediátrico, en medidas 1, 2 y 3.

### VII. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS

VII.1 Resucitador manual para pacientes pediátricos, esterilizable y con capacidad mayor a 400 ml y menor a 1000 ml.

VII.2 Esterilizable a 134° C.

### VIII. CONDICIONES DE PREINSTALACIÓN

VIII.1 No presenta.

### IX. NORMATIVA (FACULTATIVA)

IX.1 Certificado de Gestión de la Calidad en dispositivos médicos basado en la ISO 13485 o la Directiva de productos sanitarios europea 93/42/EEC.

