



DAR™

Filtro humidificador Hygrobac S FICHA TÉCNICA

Filtro-humidificador con membrana electroestática bi-direccional para bacterias y virus con eficacia filtradora >99.99%. El filtro es eficiente en la prevención de la transmisión de Hepatitis C, tuberculosis, HIV, etc.

CARACTERÍSTICAS Y BENEFICIOS

- Vt recomendado: 150 a 1200 ml.
- Aporte humedad: 34 mg/l H₂O (Vt=0.25l a 20 rpm)
- Resistencia al flujo: 1.1 cm H₂O a 30 l/min.
- Espacio muerto: 51 ml.
- Toma de capnografía integrada.
- Conexiones ISO 22M/15H – 22H/15M.
- Peso: 28 g.

INDICACIONES

- Para filtrar los gases respiratorios y mantener las condiciones de humedad y temperatura de la vía aérea en paciente con ventilación mecánica en anestesia y cuidados intensivos. Un solo uso. Cambiar cada 24 h.

Código	Descripción	Caja / Unid. Venta
352/5877	Hygrobac-S conexiones 22M/15F-22F/15M	25 udes./caja
352/5844	Hygrobac-S conexiones 22M/15F-22F	25 udes./caja
352/5996	Hygrobac-S angulado	25 udes./caja
352/5855	Hygrobac-S con tubo extensible	25 udes./caja
352/5869	Hygrobac-S con tubo de PVC y toma de aspiración	25 udes./caja
352/5893	Hygrobac-S con tubo extensible y conector giratorio acodado	25 udes./caja
352/5967	Hygrobac-S con tubo extensible (conectado)	25 udes./caja
352/5978	Hygrobac-S con tubo extensible y conector acodado	25 udes./caja
352S19043	Hygrobac-S con tubo extensible 22M/15H	25 udes./caja

Test de Eficiencia Filtradora realizados en Laboratorios Independientes

BFE **≥99.9998% (validated at Nelson Lab Inc. ⁶)**

Independent Laboratories Tests

airborne particles

Staphylococcus aureus⁶ >99.9998%

Pseudomonas aeruginosa⁷ >99.997%

Mycobacterium tuberculosis⁸ The filter prevents the transmission of Mycobacterium tuberculosis

VFE **> 99.999% (validated at Nelson Lab Inc. ⁹)**

Independent Laboratories Tests

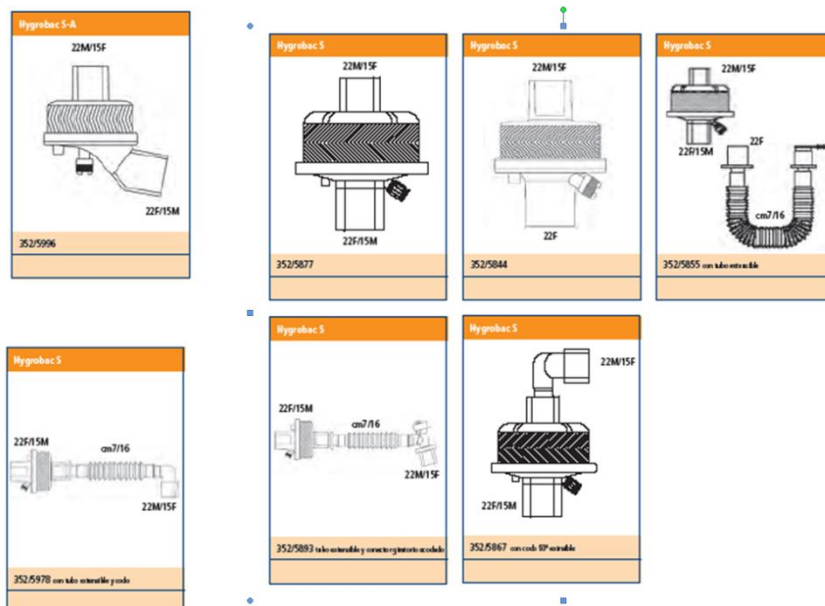
airborne particles

Bacteriophage Φx174⁹ >99.999%

liquid/blood borne particles

Hepatitis C Virus¹⁰ The filter prevents the transmission of Hepatitis C Virus

HIV-1¹¹ The filter prevents the transmission of HIV-1



MATERIAL DE FABRICACIÓN

Exento de látex	Sí
-----------------	----

Exento de DEHP	Sí
----------------	----

REQUISITOS DE ALMACENAJE

No utilizar si el envase está abierto o dañado.

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN

Óxido de Etileno (ETO)

CADUCIDAD

60 meses

ELIMINACIÓN

Eliminar de acuerdo con la política local de eliminación para dispositivos médicos.

SITUACIÓN LEGAL

Marcado CE, Certificado ISO