

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Disposición

Número:		
D.C 1 0047 2110 004207 22 0		
Referencia: 1-0047-3110-006287-23-0		

VISTO el Expediente Nº 1-0047-3110-006287-23-0 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y: CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones JAEJ S.A. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología

Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca Hamilton nombre descriptivo Respirador y nombre técnico Ventiladores , de

acuerdo con lo solicitado por JAEJ S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la

presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en

documento N° IF-2024-52738446-APN-DVPCYAR#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la

ANMAT PM 342-185", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 4°.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos

característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la

presente disposición.

ARTÍCULO 6°.- Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología

Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado

mencionado en el artículo 4°. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de

confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 342-185

Nombre descriptivo: Respirador

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):

15-613. Ventiladores

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Hamilton

Modelos:

HAMILTON-MR1

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El respirador HAMILTON-MR1 está indicado para proporcionar asistencia ventilatoria en pacientes adultos, pediátricos y neonatales. Su uso está previsto en la unidad de cuidados intensivos, la unidad de cuidados intermedios, el servicio de urgencias, la unidad de cuidados agudos de larga duración o la sala de recuperación, durante la transferencia de pacientes con respiración asistida dentro del hospital. Además el respirador HAMILTON-MR1 es adecuado para ventilar pacientes en un entorno de MRI si se tienen en cuenta las precauciones correctas, ya que está aprobado para el uso cerca de equipos de campo magnético estático de 1,5 T y 3,0 T.

Período de vida útil: 10 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: NC

Forma de presentación: por unidad

Método de esterilización: NC

Nombre del fabricante: Hamilton Medical AG

Lugar de elaboración: 8 Via Crusch, 7402 Bonaduz, Suiza

N° 1-0047-3110-006287-23-0

N° Identificatorio Trámite: 53119

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María Date: 2024.05.30 19:23:14 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Proyecto de Rótulos

En función de la información exigida en los rótulos de los productos importados según el Anexo III.B de la Disposición 2318/02 (TO 2004) se propone el siguiente proyecto de rótulo:

Fabricante: Hamilton Medical AG, 8 Via Crusch, 7402 Bonaduz, Suiza

Importado por: JAEJ S.A. Catamarca 3426 Martínez, Bs. As.

Marca Hamilton

Respirador HAMILTON-MR1 Número de Serie: XXXXX

Fecha de Fabricación

Condiciones de almacenamiento, conservación y manipulación, instrucciones especiales de operación,

advertencias o precauciones - Ver instrucciones de Uso en Manual de Usuario

Condiciones almacenam. y transporte: Temperatura -20 a 50°C - Humedad relativa menor a 95%

Director Técnico: Ing. Alberto Peralta - Matrícula 3204

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Daniel Aboy Miguens

APODERADO

DNI: 18.286.978

JAEJ S.A.

AUTORIZADO POR LA ANMAT PM 342-185

Matr. Prof. No 3204 IREC OR TECNICO JAEJ S.A.

RESPIRADOR

HAMILTON-MR1

INSTRUCCIONES DE USO

según Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004)

Daniel Aboy Miguens
APODERADO
APODERADO
DNE 18.286.978
DNE 18.286.978

HAMILTON MEDICAL ng. Alberto A. Peralta Marí. Prof. Nº 3204 DIREG OR TÉCNICO

Anexo III.B de la Disposición 2318/02 (TO 2004) se propone el siguiente proyecto de rótulo: En función de la información exigida en los rótulos de los productos importados según el

Fabricante: Hamilton Medical AG, 8 Via Crusch, 7402 Bonaduz, Suiza

Importado por: JAEJ S.A. Catamarca 3426 Martínez, Bs. As

Marca Hamilton

Respirador HAMILTON-MR1

Condiciones de almacenamiento, conservación y manipulación, instrucciones especiales de operación,

advertencias o precauciones - Ver instrucciones de Uso en Manual de Usuario

Condiciones almacenam. y transporte: Temperatura -20 a 50°C - Humedad relativa menor a 95%

Director Técnico: Ing. Alberto Peralta - Matrícula 3204

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

AUTORIZADO POR LA ANMAT PM 342-185

JAEJ en una etiqueta secundaria. Toda la documentación que no esté impresa en la etiqueta original del producto, será colocada po

sobre los Requisitos Prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos (Punto 3.2 -

normativas detalladas en el Informe Técnico El producto cumple con los requisitos esenciales de seguridad y eficacia según la evidencia y

Finalidad del PM (Punto 3.3 – Anexo IIIB)

equipos de campo magnético estático de 1,5 T y 3,0 T. de MRI si se tienen en cuenta las precauciones correctas, ya que está aprobado para el uso cerca de de cuidados intermedios, el servicio de urgencias, la unidad de cuidados agudos de larga duración o la sala de recuperación, durante la transferencia de pacientes con respiración asistida dentro del hospital. Además, el respirador HAMILTON-MR1 es adecuado para ventilar pacientes en un entorno adultos, pediátricos y neonatales. Su uso está previsto en la unidad de cuidados intensivos, la unidad El respirador HAMILTON-MR1 está indicado para proporcionar asistencia ventilatoria en pacientes

la dirección de profesionales de atención médica cualificados urgencias con conocimientos básicos sobre ventilación mecánica y técnicos de primeros auxilios bajo sanitaria cualificados con conocimientos sobre ventilación mecánica, personal de servicios médicos de respiradores HAMILTON están diseñados para ser utilizados por profesionales de atención

Efectos secundarios no deseados

secundarios nocivos para el paciente. siguiendo Los Respiradores utilizados bajo estricta vigilancia de Institución Sanitaria o Profesional de la Salud, las instrucciones de uso, mantenimiento < funcionamiento, 9 presentan efectos

mecánica invasiva y no invasiva inequalite la provinción de adicional de medicación condiciones de presión, flujo, volumen y tiempo, y en algunos casos, entrega adicional de medicación a través de nebulizaciones. Esta terapia solo debe hacerse bajo estricta presencia médica, respetando a través de nebulizaciones. Esta terapia solo debe hacerse de uso, insumos, descartables, etc. Cualquier otra utilización podría suponer riesgo para el paciente. os Respiradores debe reservarse exclusivamente para administración de ventilación

Combinación o conexión con otros productos médicos

electromédico y, por tanto, debe cumplir con los requisitos de las normas IEC60a01-1/ μο para interconectar los Respiradores con otros conicana de las normas IEC60a01-1/ μο para interconectar los Respiradores con otros equipos deben ser los equipo auxiliar conectado al SO Respiradores resultará /adquir/dos Los ω. Ę Accesorios proveedor sistema

AFODERADO JAEJ S.A.

> Matr. Prof. No 3200 PIREC : OR TECNICO Alberto A. MEIS Peralta

2

ACCESORIOS DESTINADOS A INTEGRAR EL PRODUCTO MÉDICO

confieren características adicionales, que se detallan a continuación: Hay una variedad de accesorios, partes y componentes que integran este producto médico y que le

- Adaptador circuito neonatal
- Adaptador endoscópico para Máscaras VNI
- Adaptadores eléctricos para Humificador Fisher & Paykel MR850
- Batería externa con cargador
- Brazo soporte de circuito respiratorio
- Cable CC externo (de 12 V y 28 V) Cable alimentación de red 220V Convertidor de 12-24 V CC/CC
- Cánulas nasales para bajo y alto flujo
- Carro rodante con soportes apto para MRI Carro rodante con soportes no apto para MR
- Catéteres (esofágicos, nasogástricos)
- Celda de oxígeno
- Circuitos pacientes (incluyen válvulas espiratorias, flujo, trampas de agua) conectores, adaptadores, pieza en Y, sensores de
- Compresor de aire (filtros, kit de servicio, montaje/carro, fusibles
- Conector para traqueostomía
- Tubo endotraqueal
- Equipo para Test Pulmonar
- Filtros de ingreso de aire
- Filtros para circuito paciente (Bacterial, viral, HME, electrostatic HME, HEPA)
- Kit adaptador MASIMO RD SET (adaptador, cable intermediario, sensor)
- Kit de medición de CO2 (adaptador, sensor, línea de muestra, conector)
- Kit de reserva de O2
- Kit de soporte de fuente de alimentación
- Kit inicio nCPAP (máscara, cánula, gorros con sujetadores, prolongadores)
- para vehículo) Kit IntelliCuff (controlador de presión, comunicador USB, manguito de presión, montaje, adaptador USB
- .íneas de presión
- Mangueras de gases
- Máscaras nasales (VNI)
- Nebulizador Aerogen con accesorios (módulos de control, adaptadores, conectores)
- Porta sueros
- Prolongadores nasales
- Pulmones de prueba
- Sensor de SPO2
- Sensores de flujo (incluye sensor de flujo de calibración)
- Sistema de montaje del humidificador térmico
- Soporte para cilindro de oxígeno
- Tomas eléctricas adicionales
- Trampa de agua
- Válvula adaptadora en 'T'
- Válvulas espiratorias (carcaza y membrana)

Verificación de correcta instalación y manipulación (Punto 3.4 / 3-9– Anexo IIIB)

- estado de póngase en contacto con su proveedor local. Una vez desembalado su Respirador verifique que se encuentren todas las partes en correcto conservación. En caso de daño o falta de alguno de las partes 0 accesorios,
- El uso de otros accesorios que no estén previstos para ser utilizados con los podría afectar su rendimiento. Respiradores
- Tenga en cuenta todas las llamadas de advertencia y precaución sobre el equipo
- Antes de enchufar el equipo a la fuente de alimentación, compruebe que el voltaje de red es correcto.
- equipo está conectado a un enchufe con conexión a tierra. El equipo necesita estar conectado a tierra. La puesta a tierra sólo está garantizada cyando, el
- Utilice sólo el cable que se suministra con el equipo.
- accesible. La toma de corriente Coloque el ique que A POD ER A DO JAEJ SIA. 3 donde se enchufe el equipo que nadie lo debe estar cerç pise. 8 coloque del mispr æ 'a¢∦m⁄ente R TECNICO eralta

Instrucciones de USO Respirador Hamilton VR1

- la conexión del suministro de aire a la parte trasera del respirador y apriétela
- Conecte la conexión del suministro de O2 a la parte trasera del respirador y apriétela.
- En caso de que el Respirador no responda consulte con el proveedor del dispositivo profesional de la salud. Encienda el equipo y aguarde los testeos de correcto funcionamiento Conecte los accesorios correspondientes antes de encender la unidad según la indicación del
- Conecte el circuito del paciente al respirador.
- En caso de utilizar el nebulizador, consulte el procedimiento de colocación en el manual de
- obstruidas. La unidad y en particular la zona de entrada de aire, debe estar ubicada en un espacio bien ventilado para evitar la entrada de los contaminantes suspendidos en el aire y posicione el Respirador de manera que las entradas y a salida de aire o
- Para el técnico: Compruebe que los valores de presión de aire suministrados corresponden a los valores configurados habida cuenta de las tolerancias.
- formación correspondiente. Solo se deben utilizar recambios de origen. actualizaciones. Las operaciones deben ser efectuadas por los técnicos que hayan recibido la prescripciones efectuar del fabricante definidas mantenimiento preventivo en el Manual de de los Respiradores Mantenimiento se deben respetar las sus eventuales
- Para operaciones más completas de instalación remítase al manual de usuario del respirador

Operaciones de mantenimiento y calibrado

fábrica al respecto. El mantenimiento debe ser realizado por personal autorizado que haya recibido instrucción de

Mantenimiento preventivo

- medioambiental, sobre todo a la hora de desechar el dispositivo electrónico o partes del mismo Deseche todos los componentes que retire del dispositivo de acuerdo con los (por ejemplo, el sensor de O2). Siga todas las normativas federales, estatales y locales relativas a la protección protocolos del
- Recomendamos que documente todos los procedimientos de mantenimiento preventivo.
- No está permitido realizar tareas deservicio técnico o mantenimiento con pacientes conectados.
- llevarse al servicio técnico Si no se usa filtro antibacteriano (inspiratorio), el dispositivo se considera contaminado y debe

Sensor de O2

- de forma permanente. contrario, Sustituya el sensor de O2 únicamente por un sensor de O2 original de Hamilton Medical; de lo no funcionará la medición de oxígeno y se generarán alarmas relacionadas con ello
- O2, incluso si utiliza un monitor externo o desactiva la monitorización de oxígeno. Para evitar fugas dentro del respirador, asegúrese de que siempre haya instalada un sensor de
- No está permitido que haya gases adicionales en el lugar de muestreo de O2, puesto que afectaría a las mediciones de gas.
- contacto con el servicio técnico para su reparación. El sensor de O2 paramagnético solo se debe cambiar si falla. En ese caso, póngase en

Reparación y pruebas

- personal de servicio técnico autorizado de Hamilton Medical es el único que puede reparar respirador siguiendo las instrucciones del manual de servicio técnico del respirador. Además, el únicamente el personal autorizado de Hamilton Medical podrá proporcionar servicio técnico a Para garantizar un servicio adecuado de reparación y evitar la posibilidad de daños físicos, todos los accesorios y dispositivos.
- El fabricante solo es responsable de la seguridad, la fiabilidad y el rendimiento del respirador si se cumplen todos estos criterios
- 0 personal formado adecuadamente. Las operaciones de montaje, ampliación, reajuste, modificación o reparación las realiza
- instalación eléctrica de la sala en cuestión cumple los requisitos adecuados
- respirador. sistema del respirador se utiliza de acuerdo con <u>0</u> manual del operador del
- manua No intente servicio l'édr realizar procedimientos de de respirador. servicio técnico distinto rti¢a¢los en el berto A. Peralta

APO DEKARO DNL 18.286.978 JAEJ S.A.

Instrucciones de USO – Respirador Hamilton MR1

Cualquier intento de modificar el hardware o el software del respirador sin el consentimiento expreso y por escrito de Hamilton Medical anulará automáticamente todas las garantías y responsabilidades.

Programa de mantenimiento preventivo

	Programa de man	Programa de mantenimiento preventivo
Intervalo	Componente/ accesorio	Procedimiento
Entre pacientes y de acuerdo con las nor- mas del hospital	Circuito respiratorio (incluida la máscara, el filtro inspiratorio, el sensor de flujo, el depósito del nebulizador, la cubierta y la membrana de la válvula espiratoria)	Reemplácelos por componentes esterilizados o componentes nuevos de uso único. Realice la prueba de estanqueidad y la calibración correspondiente (capítulo 4).
	Respirador completo	Realice las comprobaciones previas a la puesta en funcionamiento (apartado 4.2).
Cada dos días o según las normas del hospital	Circuito respiratorio	Vacíe el agua que pueda haber en los tubos respiratorios o en los colectores de agua. Compruebe que los componentes no presentan daños. Sustitúyalos, en caso necesario.
Cada mes (o con más frecuencia, en caso necesario)	ADVERTIENCIA Para reducir el riesgo de contamin entre pacientes a través del filtro realice siempre las operaciones de en los plazos de tiempo indicados	ADVERTENCIA Para reducir el riesgo de contaminación cruzada entre pacientes a través del filtro del ventilador, realice siempre las operaciones de mantenimiento en los plazos de tiempo indicados.
	Filtro del ventilador (panel posterior)	Compruebe si hay polvo o suciedad acumulados. Límpielo o sustitúyalo, en caso necesario.
Cada 6 meses	Baterías	Recargue las baterías; para ello, enchufe el respirador a la fuente de alimentación principal durante 4 horas como mínimo.
Anualmente o cada 5000 horas, según	Celda de oxígeno	Sustitúyala si se ha agotado.
lo que ocurra pri- mero o según sea necesario	Filtro HEPA de entrada de aire	Sustitúyalo.
-	Respirador	Realice el mantenimiento preventivo relacionado con el servicio técnico. 1
	cionamiento. El tuno vadas o concentraci vida útil de la celda.	cionamiento. El tuncionamiento a temperaturas mas elevadas o concentraciones de oxígeno más altas reduce la vida útil de la celda.
Daniel Aboy Miguens Daniel Aboy Miguens Ab O D ER Ab O DNI: 18.286.978	Appo Appo	Alberto A. Peralta Mair Prof No 3204
TAPI S.	A.	1010

Riesgos relacionados con la implantación del PM (Punto 3.5 – Anexo IIIB)

Los Respiradores NO son productos implantables.

Riesgos de interferencia recíproca (Punto 3.6 – Anexo IIIB)

en investigaciones o tratamientos específicos Respiradores NO ocasionan riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del

Rotura del envase (Punto 3.7 – Anexo IIIB)

sí manipularse y limpiarse según se indique a continuación Los Respiradores no cuentan con envase protector de esterilidad ni deben ser reesterilizados. Deben

Reutilización, limpieza (Punto 3.8 – Anexo IIIB)

- indique el fabricante. Los Respiradores son productos reutilizables, que deben ser limpiados y mantenidos según lo
- los métodos y las soluciones de limpieza específicos para cada componente componentes del respirador deben limpiarse y desinfectarse de forma periódica a través de
- Es importante que use el método y contaminación cruzada. respirador y sus componentes, no solo para evitar dañar el equipo, sino también para evitar la los materiales apropiados al limpiar y desinfectar
- de limpieza correspondientes, tenga en cuenta lo siguiente: Al trabajar con los componentes del respirador, así como al emplear los métodos y los agentes
- Medical o el fabricante original. No realice ningún procedimiento de descontaminación que no haya recomendado Hamilton
- contacto con el fabricante. específicas sobre el uso de un producto de limpieza o desinfectante en particular, póngase en ofrecemos directrices sobre los agentes < las concentraciones, si tiene
- Una vez limpios y desinfectados los componentes, asegúrese calibraciones indicadas en el manual de usuario de realizar las pruebas <

Para limpiar las piezas del dispositivo

- Desmonte los componentes. Los circuitos respiratorios deben desmontarse por completo
- Lave los componentes con agua tibia y jabón o un detergente suave adecuado
- Aclare los componentes con abundante agua templada.
- Déjelos secar al aire.
- Inspeccione todos los componentes y sustitúyalos, si presentan algún daño
- procede) y realice todas las pruebas necesarias esterilización/desinfección apropiado según se describe en la documentación del producto. esterilizar o desinfectar el componente, esterilizar 0 desinfectar el componente, vuelva a continúe montar e con <u>0</u> instalar las procedimiento piezas

Para desinfectar los componentes del dispositivo

- Límpielos, pero NO los vuelva a montar.
- Desinféctelos con la solución química bactericida suave adecuada
- Vuelva a montar e instalar los componentes y realice todas las pruebas necesarias antes del

Productos de limpieza compatibles

A FO 18.286.978 DNI: 18.286.978	Daniel Aboy Higuens			Con alcohol		Con amoniaco	Detergente	Producto de limpieza
6 Instrucciones de USO – Respirador Hamilton MR1	Mond	Limpiacristales / / / /	Solución de etanol al 70 %	Solución de alcohol isopropílico al 70 %	Limpiacristales	Solución de amoniaco a menos del 3 %	Alconox [®]	Descripción
amilton MR1	MACO	lair pro Logo-		1	I L	_		

Métodos de limpieza y desinfección de las piezas

Daniel Abo	Pantalla táctil	Exterior del respirador, incluida carcasa, cesta, bandeja, tubos de suministro de gas, cable de alimentación, módulos (No se aplica a la pantalla táctil).	Componente
Daniel Aboy Miguens Daniel Aboy Miguens A P O D E R A D O A P O D E R A D O	Limpie la pantalla con un paño suave humedecido en una de las siguientes soluciones: Productos de limpieza antibacterianos Productos de limpieza que recomiende el hospital	Limpie con un agente bactericida apropiado después de cada uso. Preste especial atención con los pacientes contagiosos y observe los procedimientos de lucha contra las enfermedades infecciosas del hospital.	Cómo se limpia y se
Muling Alberto A. Re	Bloquee la pantalla antes de limpiarla. Consulte el apartado 10.9. Maneje la pantalla táctil con cuidado. NO utilice soluciones con vinagre. Evite utilizar paños que puedan rallar la pantalla. Absténgase de verter líquidos en la pantalla durante la limpieza.	Elija una de las opciones siguientes. Humedezca un paño antipolvo en una de las siguientes soluciones. Para obtener ejemplos y conocer las concentraciones adecuadas, consulte las tablas 11-1 y 11-2. • Agua tibia y jabón (a 40 °C como máximo). • Agentes diluidos sinácidos. • Detergentes. • Productos de limpieza con amoniaco o alcohol. No utilice disolventes fuertes, como la acetona o el tricloroetileno. NO limpie el interior del respirador. Se pueden dañar componentes internos. Asegúrese de limpiar solo alrededor de los puertos de conexión, sin tocar el interior.	Observaciones

Soporte de montaje Lir Aeroneb su	l módulo de or de corriente	Módulo de control Lín Aeroneb hu	Componente Có (material) de	
Limpie con un paño húmedo, detergente líquido suave y un producto de lim- pieza antibacteriano.	Compruebe que no haya cables expuestos, conectores dañados u otros defectos, y si los hubiera, cambie las piezas.	Límpielo con un paño humedecido.	Cómo se limpia y se desinfecta	
NO utilice abrasivos ni herra- mientas cortantes.		NO lo someta a autoclave.	Observaciones	

Para reprocesar los componentes reusables del respirador En el reprocesamiento (o descontaminación) se incluyen los siguientes procesos:

- Desinfección química
- Esterilización por óxido de etileno
- Autoclave por vapor

Componente (material)	Recomendaciones de reprocesamiento	Observaciones
Si desea información específica sorios y componentes (reutilizabse suministran con cada pieza.	Si desea información específica sobre la limpieza, la desinfección y la esterilización en autoclave de acce- sorios y componentes (reutilizables), consulte la guía de reprocesamiento y las instrucciones de uso que se suministran con cada pieza.	esterilización en autoclave de acce- ento y las instrucciones de uso que
Tubos respiratorios, reutilizables, esterilizables en autoclave (goma de silicona)	Autoclave por vapor, desin- fección química o esterilización con óxido de etileno.	Enrolle los tubos en bobinas grandes. NO retuerza, doble o cruce los tubos cuando los esterilice. La apertura del
		humedad antes de envolverlo para realizar el autoclave.
		Evite exponer los tubos respiratorios de goma de sili-
		lubricantes con silicona, disolventes orgánicos (ben-
		ceno, eter, acetona e nidro- carburos clorados), ácidos,
		nos concentrados, fenoles y
		derivados.

1						
Tario AVERADO	Adaptador Aeroneb	Cubierta de la válvula espiratoria (polisulfona) Membrana de la válvula espiratoria Pieza en Y Colectores de agua Adaptadores Conectores (polisulfona) Carcasa de la sonda de temperatura (polisulfona) fona y goma de silicona)	Depósito del nebulizador, reutilizable (polisulfona)	Filtro inspiratorio, reutilizable y esterilizable por autoclave	Sensor de flujo, reutiliza- ble, esterilizable en auto- clave	Máscara, reutilizable, esterilizable en autoclave (goma de silicona)
	Realice una desifección en autoclave de los componentes envueltos mediante un ciclo previo al vacío de esterilización por vapor, a una temperatura mínima de 134 °C durante 20 mínutos con ciclo de secado (en ocasiones denominado "ciclo Prión").	Autoclave por vapor, desinfección química o esterilización con óxido de etileno. Si desea más información sobre el reprocesamiento de la válvula espiratoria esterilizable en autoclave, consulte el apartado 11.6.	Realice un autoclave por vapor o una desinfección química	Autoclave por vapor	Autoclave por vapor, desin- fección química o esteriliza- ción con óxido de etileno.	Autoclave por vapor, desin- fección química o esterilización con óxido de etileno.
	NO vuelva a montar las piezas antes del autoclave.	NO realice autoclave si se utilizan medicamentos que contienen hidrocarburos clorados o hidrocarburos aromáticos. Las soluciones como Medizyme, Pyroneg, Control 3, Solution 2 y CIDEX® se han probado según las instrucciones del fabricante. También puede resultar adecuada la utilización de otras marcas que contengan ingredientes activos similares.		Tras el reprocesamiento, inspeccione siempre los filtros en busca de roturas y sustancias extrañas; si es necesario, cambie el componente.	NO utilice cepillos duros, instrumentos puntiagudos ni materiales ásperos. Podrían dañar la membrana del sensor de flujo.	Evite exponer las máscaras de goma de silicona a grasas, aceites, lubricantes con silicona, disolventes orgánicos (benceno, éter, acetona e hidrocarburos clorados) o productos de limpieza ácidos o concentrados alcalinos, fenoles y derivados. Desinfle el cojín de aire antes de someterlo al autoclave de vapor para evitar la posibilidad de que explote.

Los Respiradores NO emiten radiaciones con fines médicos

PRECAUCIONES

- funcionamiento, un fallo o un daño en el equipo u otra propiedad Las indicaciones de precaución alertan al usuario sobre la posibilidad de que se produzca un problema en el dispositivo relacionado con el uso o un uso inadecuado, como puede ser un mal
- exterior y esterilice todos los componentes tal como se explica en el manual. Antes de utilizar el respirador por primera vez, Hamilton Medical le recomienda que limple 0
- alimentación principal simultáneamente, desconecte el enchufe. eléctricamente los circuitos del respirador de todos los polos de a fuente de
- Para evitar posibles lesiones al paciente, no bloquee las aberturas de las partes posterior ni lateral (ventilador de refrigeración) del respirador. Estas aberturas son ranuras para la entrada de aire fresco y el ventilador de refrigeración.
- instalar el conjunto de la válvula espiratoria fuera del entorno de RM (si se usa el carro), o lo más Instalación de la válvula espiratoria: Como la membrana tiene un poco de metal, es importante alejado posible del escáner (si la instalación en la sala de RM es permanente).
- No use el nebulizador Aeroneb Pro en el entorno de RM.
- ventilación y aumentar el trabajo respiratorio del paciente, la AutoPEEP o ambos circuito espiratorio. Una resistencia excesiva en el circuito espiratorio puede poner en peligro El uso de un filtro espiratorio puede provocar un aumento significativo de la resistencia en a Φ
- La nebulización de medicamentos puede provocar obstrucción y aumentar la resistencia del filtro
- Es obligatorio el uso de las dos baterías.
- respirador durante el transporte. Revise siempre el estado de los tubos de oxígeno u otra fuente de alimentación antes de utilizar el
- Asegúrese de que los tubos de oxígeno están equipados con válvulas reductoras de presión
- contaminados con materiales combustibles, como grasa o aceite Para reducir el riesgo de incendio, no utilice tubos de gas de alta presión que estén desgastados o
- realizado todas las reparaciones necesarias y este haya superado todas las pruebas. Para garantizar el funcionamiento seguro del respirador, ejecute la comprobación previa a la puesta en funcionamiento antes de utilizarlo con un paciente. Si el respirador no supera alguna de las pruebas, retírelo inmediatamente del uso clínico. No utilice el respirador hasta que se hayan
- la pared con la correa del HAMILTON-MR1 dispositivo esté atornillado a la unidad de instalación y, en caso necesario, sujeto a un anclaje de El dispositivo siempre debe estar colocado en un carro o una repisa. Asegúrese de que <u>n</u>
- Coloque el respirador lentamente y con cuidado, mientras monitoriza de cerca los indicadores de
- Coloque el respirador en un lugar donde los indicadores verdes parpadeen lentamente. Por lo general, la distancia es superior a de TeslaSpy se iluminen y 1 m de la parte frontal del
- hasta que el indicador verde se ilumine y parpadee lentamente. Si se ilumina el indicador rojo de Si se ilumina el indicador amarillo de TeslaSpy, no acerque más el dispositivo al escáner. Aléjelo TeslaSpy, debe retirar el respirador del servicio.
- esta prueba. Asegúrese de que hay disponible otra fuente de soporte ventilatorio. Para que el paciente no sufra lesiones, desconecte el respirador del paciente antes de ejecutar Realización de las comprobaciones previas a la puesta en funcionamiento en el entorno de RM:
- indicador X rojo no está iluminado. Asegúrese de que el indicador verde del navegador TeslaSpy se ilumina y parpadea, y
- que siempre haya otro medio alternativo de monitorización de oxígeno activado. La función de monitorización de oxígeno del HAMILTONMR1 se puede desactivar. Asegúrese de
- describen en los capítulos 2 y 6 (neonatos) Para evitar lesiones al paciente, asegúrese de que el respirador esté configurado para el grupo de apropiado y con los componentes del circuito respiratorio adecuados, tal y como se
- calibraciones necesarias antes de usarlo con un paciente. comprobaciones garantizar previas a la puesta en funcionamiento, seguridad en <u>0</u> funcionamiento del asi como todas respirador, ejecute las prubbas siempre < las as
- superado todas utilice el respirador no supera alguna de las pruebas, retírelo inmediatame respirador las pruebas. APODERA DO LAFIS.A. hasta que se hayan realizado todas las reparación sarias y Neerto hayeralta uso/ clírtico. No tr. Pror

Instrucciones de USO, Respirador Hamilton With

- Es responsabilidad del médico garantizar que todos los ajustes del respirador sean adecuados, incluso aunque se utilicen características automáticas como ASV o ajustes estándar.
- respaldo de apnea está activado de forma predeterminada. seleccionado un modo que permita la respiración espontánea. Por motivos Hamilton Medical recomienda activar la ventilación de respaldo de apnea de seguridad, cuando æ
- Si se produce autodisparo, compruebe si el paciente, el circuito respiratorio u otros ajustes son las causas antes de disminuir la sensibilidad de disparo
- Hamilton Medical le recomienda establecer todas las alarmas manualmente automática, puede que la configuración no sea la adecuada en todas las condiciones puede establecer todas las alarmas rápidamente con la función Auto de clinicas alarma
- automática, compruebe la validez de los ajustes lo antes posible sea posible. Silas circunstancias requieren el uso de a función Auto de alarma
- configurados adecuadamente antes de conectar el paciente al respirador Para evitar que el paciente sufra alguna lesión, asegúrese de que los límites de alarma están
- pacientes neonatos, debe usar una válvula espiratoria para neonatos. Compruebe que el tipo de válvula espiratoria instalado sea el correcto para el paciente: seleccionado en el respirador; no se puede usar con el grupo de pacientes Adulto/Ped. – válvula espiratoria para neonatos, asegúrese de que el grupo de pacientes Neonatal esté Con los Cuando
- instalación en la sala de RM es permanente). espiratoria fuera del entorno de RM (si se usa el carro), o lo más alejado posible del escáner (si la membrana tiene un poco de metal, es importante instalar el conjunto de la válvula
- flujo, tubo endotraqueal, etc.) aumentan el espacio muerto. debe tener en cuenta el espacio muerto (anatómico). Las vías artificiales (pieza en Y, sensor de determinar el volumen tidal y el volumen minuto adecuados para los pacientes neonatos,

RESTRICCIONES

- dañada o ha sido sumergida en agua. Los Respiradores pueden no funcionar correctamente si alguna pieza se ha caído al suelo, está
- No utilice el Respirador cerca de equipos quirúrgicos de alta frecuencia para cirugía diatérmica alterar el funcionamiento del Respirador. desfibriladores o equipos de tratamiento de onda corta. La interferencia electromagnética puede
- No se permite usar el equipo con gases inflamables ni agentes anestésicos, ni tampoco en zonas con ventilación insuficiente. Peligro de incendio.
- No se permite usar el respirador con helio ni mezclas de helio.
- contaminados con grasa o aceite. equipos o tubos de gas de alta presión que estén desgastados 0
- explosiones espontáneas. El oxígeno altamente comprimido que se encuentre junto a fuentes inflamables puede provocar
- del paciente, apague el respirador y desconéctelo de las fuentes eléctricas y de gas En caso de que se produzca un incendio, asegure inmediatamente las necesidades de ventilación
- No utilice el dispositivo si los cables de la fuente de alimentación principal están dañados
- entornos de oxígeno enriquecido. No utilice tubos antiestáticos ni conductores eléctricos El Respirador HAMILTON se puede utilizar en un entorno con enriquecimiento de oxígeno. incendio, utilice únicamente circuitos respiratorios aptos para su uso

ADVERTENCIAS

- adversas graves relacionadas con el uso inadecuado o abuso del dispositivo. Alerta al usuario sobre la posibilidad de que se produzca una lesión, la muerte u otras reacciones
- alterna. No utilice los cables si hay contactos abiertos. Compruebe los cables del transformador de potencia al respirador y a la alimentación de corriente
- Conditional Asegúrese de utilizar un sistema de suministro de gas médico clasificado como MR Safe o MR
- Para garantizar el correcto funcionamiento de la ventilación, utilice solo las piezas y los accesorios como compatibles con este respirador. se especifican en el manual y en el catálogo del producto, o aquellas que se identifiquen
- clasificados como MR Safe o MR Conditional. entorno de RM, utilice con el respirador exclusivamente compghentes Agcessorios ...

Peralta

CE ISO perfinentés (pg/ejèmplo, CEI 60950 para el equipo de tratamiento adicionales conectados a los equipos médicos eléctricos deben las Ademas Sedunda.

APODERADIO APODERADIO DNI: 18.286.9/8

Instrucciones de USO -

electromédicos (consulte la norma CEI 60601-1, cláusula 16). configuraciones deben cumplir los requisitos establecidos para los sistemas

- sistemas electromédicos. un sistema médico y, por lo tanto, es responsable de que este cumpla los requisitos de los Cualquier persona que conecte un equipo adicional a un equipo electromédico está configurando
- representante de Hamilton Medical o el departamento de servicio técnico. mencionados cuenta que las normativas locales tienen prioridad con respecto anteriormente. Si tiene dudas sobre la manera de proceder, consulte മ los requisitos င္ပ
- puede provocar la muerte del paciente. En caso de fallo del respirador, la falta de acceso inmediato a un medio alternativo de ventilación
- El respirador no se puede utilizar en cámaras hiperbáricas
- Antes de comenzar la ventilación, asegúrese de que la celda de O2 esté instalada
- gradiente de presión del HAMILTON-MR1 y esto afecta al rendimiento del respirador. Al añadir conexiones, otros componentes o subcomponentes al HAMILTON-MR1, se cambia Ð
- espiratoria (por ejemplo, espirómetros, tubos u otros dispositivos). Medical no recomiende expresamente al orificio de espiración de la carcasa Para evitar contrapresión y posibles lesiones al paciente, no conecte componentes que Hamilton de a válvula
- cables indicados expresamente en este manual. funcionamiento del respirador o de cualquier accesorio, utilice solamente los que aumenten las emisiones, disminuya la inmunidad 0 se accesorios y los interrumpa Ø
- electromagnéticas, no apile otros instrumentos sobre el respirador ni lo utilice cerca de dispositivos. Si fuera necesario utilizarlo cerca de otros instrumentos o apilarlo con dispositivos, compruebe que el respirador funciona correctamente en la disposición en la que se que se interrumpa el funcionamiento del respirador debido മ interferencias otros
- paciente desde la UCI o cualquier otro lugar, puede ser necesario cambiar el circuito respiratorio esté clasificado como MR Safe o MR Conditional. Si el dispositivo se emplea para trasladar antes de acceder al entorno de RM. Antes de desplazar el respirador a un entorno de RM, asegúrese de que el circuito respiratorio
- humidificadores. Puede usar un HME clasificado como MR Safe Los humidificadores no son compatibles con la RM. En los entornos de RM, no debe utilizar
- Utilice siempre un circuito respiratorio nuevo o descontaminado correctamente con cada nuevo
- cuidado los filtros antibacterianos. Para reducir al mínimo el riesgo de contaminación bacteriana o de daños físicos, maneje con
- Asegúrese de que hay un filtro HEPA instalado
- HMEF/HME entre el paciente y el puerto inspiratorio. Para evitar la contaminación del paciente o del respirador, utilice siempre un filtro antibacteriano o
- entornos de oxígeno enriquecido. No utilice tubos antiestáticos o conductores eléctricos Para reducir el riesgo de incendio, utilice únicamente circuitos respiratorios aptos para su uso
- Emplee solo material fungible y accesorios homologados con la etiqueta CE.
- espiratorio se obstruya, lo que aumentaría de modo considerable la respiratorio del paciente durante la nebulización. La nebulización puede hacer que el filtro del lado No utilice un filtro espiratorio ni un intercambiador de calor y humedad con filtro en el circuito
- resistencia al flujo y la ventilación no podría realizarse correctamente
- aumenta el espacio muerto y provoca mediciones de volumen erróneas. Conecte el nebulizador en el extremo inspiratorio según las directrices y procedimientos de su centro sanitario. La conexión del nebulizador entre el sensor de flujo y el tubo endotraqueal
- frecuencia la membrana de la válvula espiratoria. únicamente aquellos aprobados para la nebulización y compruebe y limpie o sustituya con Para evitar que la válvula espiratoria se pegue debido a los medicamentos nebulizados, utilice
- Tenga en cuenta que la nebulización afecta a la concentración de oxígeno suministrada
- corriente alterna. No utilice los cables si hay contactos abiertos. Compruebe los cables del transformador de potencia al respirador y a la toma de alimentación de
- conectarse a una fuente de alimentación con toma de tierra. el riesgo de que se produzca una descarga eléctrica, este /equipo /solo debe
- Si la temperatura-ambiente supera los 43 °C, las baterías no se carbar
- ventilación se detiene. cuenta que las baterías se agotan y no hay S dispossible of Peralta

Respirador Hamilton MR1

- Compruebe o camble periódicamente las baterías.
- lugar, puede ser necesario cambiar el sistema de suministro de gas antes de acceder al entorno Asegúrese de utilizar un sistema de suministro de gas médico clasificado como MR Safe o MR Conditional. Si el dispositivo se emplea para trasladar al paciente desde la UCI o cualquier otro
- NO se permite usar el equipo con gases inflamables ni agentes anestésicos. Peligro de incendio
- NO se permite usar el respirador con helio ni mezclas de helio
- Se debe disponer de una celda de O2 instalada.
- como MR Safe o MR Conditional. En un entorno de RM, utilice con el dispositivo exclusivamente piezas y accesorios clasificados
- instalan con el respirador los siguientes dispositivos con la etiqueta MR Safe o MR Conditional: -Para reducir la posibilidad de que se produzcan lesiones o daños materiales, asegúrese de que se Sistema de suministro de gas médico. – Circuito respiratorio
- ser necesario cambiar el sistema de suministro de gas o el circuito respiratorio antes de acceder al Si el dispositivo se emplea para trasladar al paciente desde la UCI o cualquier otro lugar, puede
- autobloqueo está activado y el carro, bloqueado en su sitio en el entorno de RM. evitar que se produzcan lesiones o daños materiales asegúrese de que 0 freno de
- humidificadores, sino un HME/HMEF Los humidificadores no son compatibles con la RM. En los entornos de RM NO debe utilizar
- entorno de RM. Asegúrese de que el respirador está firmemente asegurese de que el freno de autobloqueo está activado y el carro, bloqueado en su sítio en el Para evitar que se produzcan lesiones y daños materiales: – Si usa el carro del HAMILTON-MR1
- fijado a la solución de instalación elegida.
- volver a activar el freno de autobloqueo antes de acceder al entorno de RM. podrá desplazar el carro sin tener que mantener presionada la palanca del freno. Asegúrese de El freno de autobloqueo se puede desactivar durante el traslado del paciente. Si desactiva el freno
- reconocerá los estados de alarma. de las alarmas acústicas por encima del volumen del ruido del entorno. De lo contrario, no oirá ni activar el freno de autobloqueo antes de acceder al entorno de RM. Asegúrese de fijar el volumen carro al estacionar el respirador. evitar que el carro vuelque y se produzcan daños en el equipo: - Bloquee las ruedas del - Preste atención al cruzar puertas. Asegúrese de volver
- nCPAP/nCPAP-PC). respiratorio configurado para el paciente neonato. Para evitar que el paciente sufra lesiones, asegurese de que el respirador está correctamente configurado para el paciente neonato. El respirador debe disponer de las piezas del circuito adecuadas y el sensor de flujo o la línea de presión para neonatos (modos
- Asegúrese de realizar todas las pruebas y las calibraciones antes de usar el respirador
- y fibrosis pulmonar en neonatos prematuros. Una exposición prolongada a concentraciones de oxígeno altas puede causar ceguera irreversible
- espiración incompletas Unos ajustes de frecuencia altos, o unos TI o TE muy cortos, pueden causar una inspiración o
- soporte ventilatorio, asegúrese de que este recibe una ventilación alternativa antes de entrar en el modo Standby. Antes de activar el modo Standby, compruebe que no hay ningún paciente conectado. Suministro de oxígeno fallo Evento Técnico: 231003 (flujo bajo) Evento Técnico: Evento Técnico: 285003 (retroiluminación defectuosa) – Todas las alarmas generales 243001 (error del silenciador de alarma) – Evento Técnico: 243002 (alarma desconocida) – Evento Apnea - Fallo de red eléctrica. Para evitar que el paciente sufra una lesión debido a una falta de activan señales acústicas. Las siguientes alarmas se consideran graves y activan señal acústica: aparecerán únicamente en pantalla en la barra de mensajes y en la memoria de alarmas. No Cuando el silenciador de alarma está activo, las 283007 (error de los últimos ajustes) - Evento Técnico: 284003 (reparación necesaria) alarmas que se produzcan (excepto las graves)
- de alarma únicamente cuando su configuración no sea la adecuada Para evitar que el paciente sufra lesiones cuando están activadas las alarmas, compruebe que recibe la ventilación adecuada. Identifique y elimine la causa de las alarmas. Reajuste los límites
- para las condiciones actuales
- que retire inmediatamente cyalquier respirador que presente un fallo Para evitar que el paciente sufra lesiones por fallos del dispositivo, Hamilton Medical/recomienda se ponga en ophtacto con el servicio técnico.

 Matija Abor Miguens

 DNI: 18.286.978

 13 Instru nico, registre ĝ g, Alberto A. Per

- alimentación antes de limpiarlo y desinfectarlo. Para reducir el riesgo de descarga eléctrica, desconecte siempre el dispositivo de la red de
- Elimínelos una vez utilizados. Actúe conforme a los procedimientos de eliminación del hospital. NO reutilice los filtros antibacterianos, sensores de flujo ni cualquier otro accesorio desechable
- puede poner en peligro la funcionalidad de ese componente y el funcionamiento del sistema, e incluso la seguridad del operador o del paciente. La reutilización, desmontaje, limpieza, desinfección o esterilización de un componente desechable
- Su rendimiento no está garantizado si se reutiliza un elemento etiquetado como de un solo uso
- La reutilización de los productos desechables anula la garantía.
- Limpie, desinfecte y esterilice la válvula espiratoria inmediatamente después de usarla
- espiratorias que no se hayan reprocesado ni usado conforme a estas instrucciones. Hamilton Medical se exime de responsabilidad respecto al funcionamiento correcto de las válvulas
- producto o dispositivo en particular y que se emplean los parámetros validados en cada ciclo de que solo se llevan a cabo procesos que hayan sido homologados para este
- válvulas espiratorias usadas. las normativas locales, estatales y federales sobre protección ambiental a la hora de desechar Las válvulas espiratorias usadas deben manipularse como elementos contaminados. Siga todas
- frecuencia, microondas u ondas cortas en funcionamiento, que operen cerca de este Observe los procedimientos de control de infecciones del hospital, además de la normativa y la legislación locales, en particular las normas correspondientes a la desactivación eficaz de priones funcionamiento correcto del dispositivo puede verse alterado por equipos quirúrgicos de alta

CUIDADOS ESPECIALES

- indica el fabricante Los Respiradores son productos reutilizables, que deben ser limpiados y mantenidos según lo
- Periódicamente deben revisarse todas las partes de los Respiradores, aparición de alguna alarma. Esta revisión debe ser realizada por t debidamente capacitados. revisión técnicos principalmente ante autorizados
- corriente de pared o de la fuente de alimentación de CC antes de limpiar el dispositivo Para evitar una descarga eléctrica, desenchufe siempre el cable de alimentación de la toma de
- ninguna abertura. NO sumerja la unidad ni permita que entre ningún líquido en la caja, en el filtro de entrada ni en
- _a limpieza externa se debe realizar según se indica en las instrucciones de uso.
- utilizados vienen estériles de fábrica indique el fabricante del descartable, no deben ser reesterilizados. Los materiales descartables Los accesorios descartables están indicados para un solo uso, deben ser desechados según lo

Precisión del dispositivo (Punto 3.16 – Anexo IIIB)





Parámetros monitorizados, intervalos y precisión

			•
Parámetros (unidades)	Intervalo	valo	Precisión ¹
	Adulto/Ped.	Neonatal 💠	
Presión			
PEEP/CPAP (cmH2O)	De 0 a 80	De 0 a 80	± (2 % de la lectura a escala completa + 4 % de la lectura real)
Pinsp ² (cmH2O)	De 0 a 80	-	± (2 % de la lectura a escala completa + 4 % de la lectura real)
Pmed (cmH2O)	De 0 a 80	De 0 a 80	± (2 % de la lectura a escala completa + 4 % de la lectura real)
Ppico (cmH2O)	De 0 a 80	De 0 a 80	± (2 % de la lectura a escala completa + 4 % de la lectura real)
Pmeseta (cmH2O) ³	De 0 a 80	De 0 a 80	± (2 % de la lectura a escala completa + 4 % de la lectura real)
AutoPEEP3 (cmH2O)	De 0 a 80	De 0 a 80	

Flujo

Flujo ^{4,5} (Vmin)	Flujo esp, máximo (Vmin) ³	Flujo ins, máximo (l/min)
1	De 0 a 260	De 0 a 260
De 0 a 30	De 0 a 260	De 0 a 260
±10 % o 20 ml/s, el valor superior de los døs	superior de los dos Adulto: ±10 % o 20 ml/s, el valor superior de los dos Neonatal: ±10 % o ±2 ml, el valor superior de los dos	Adulto: ±10 % o 20 ml/s, el valor superior de los dos Neonatal:

Daniel Aboy Mig APOD ER AD DNI: 18.286.978 JAEJ S.A.	TE (5)	Π(s)	fTotal (c/min)	fEspont ³ (c/min)	fControl (c/min)	l:E	Tiempo	VMinFuga³ (Vmin)	VFugas ³ (%)	VTI ³ (ml)	VTE ^{3,6} o VTE NIV ^{3,7} (ml)	VMinEspont, ³⁶ o VMinEspont NIV ^{3,7}	VolMinEsp ^{3,6} o VolMin NIV ^{3,7} (l/min)	Volumen
pens	De 0 a 60	De 0 a 60	De 0 a 999	De 0 a 999	De 0 a 999	De 9,9:1 a 1:99		De 0 a 99,9	De 0 a 100	De 0 a 9000	De 0 a 9000	De 0 a 99,9	De 0 a 99,9	
	De 0 a 60	De 0 a 60	De 0 a 999	De 0 a 999	De 0 a 999	De 9,9:1 a 1:99		De 0 a 99,9	De 0 a 100	De 0 a 9000	De 0 a 9000	De 0 a 99,9	De 0 a 99,9	
Alberto A. Peralta Mair Prof No 3204 TEL STATE TARKS JAEJ S.A.	±100 ms	±100 ms	±1	±1	±1	-		$\pm 10 \%$ o $\pm 0,3$ l/min, el valor superior de los dos	±10 % (para volúmenes de fuga entre 100 y 2000 ml)	Adulto: ±10 % o ±10 ml, el valor superior de los dos Neonatal: ±10 % o ±2 ml, el valor superior de los dos	Adulto: ±10 % o ±10 ml, el valor superior de los dos Neonatal: ±10 % o ±2 ml, el valor superior de los dos	±10 % o ±0,3 Vmin, el valor superior de los dos	±10 % o ±0,3 Vmin, el valor superior de los dos	



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Hoja Adicional de Firmas

Allexo
Número:
Referencia: JAEJ S.A.
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 17 pagina/s.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Certificado - Redacción libre

	. ,			
N	II.	m	re	•
1.4	u	ш	w	

Referencia: 1-0047-3110-006287-23-0

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº 1-0047-3110-006287-23-0

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por JAEJ S.A.; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 342-185

Nombre descriptivo: Respirador

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):

15-613. Ventiladores

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Hamilton

Modelos:

HAMILTON-MR1

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El respirador HAMILTON-MR1 está indicado para proporcionar asistencia ventilatoria en pacientes adultos, pediátricos y neonatales. Su uso está previsto en la unidad de cuidados intensivos, la unidad de cuidados intermedios, el servicio de urgencias, la unidad de cuidados agudos de larga duración o la sala de recuperación, durante la transferencia de pacientes con respiración asistida dentro del hospital. Además el respirador HAMILTON-MR1 es adecuado para ventilar pacientes en un entorno de MRI si se tienen en cuenta las precauciones correctas, ya que está aprobado para el uso cerca de equipos de campo magnético estático de 1,5 T y 3,0 T.

Período de vida útil: 10 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: NC

Forma de presentación: por unidad

Método de esterilización: NC

Nombre del fabricante: Hamilton Medical AG

Lugar de elaboración:

8 Via Crusch, 7402 Bonaduz, Suiza

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 342-185 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

N° 1-0047-3110-006287-23-0

N° Identificatorio Trámite: 53119

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María Date: 2024.05.30 19:23:10 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires