

INALATORE TERMALE CALDO UMIDO A GETTO DI VAPORE
Versione autonoma portatile e carrellata.
Terapia individuale per singolo paziente.
Mod.121A - 121H

Apparecchiature professionali indicate per la profilassi e la cura delle vie respiratorie mediante somministrazione sotto forma inalatoria (**inalazioni caldo umide a getto diretto di vapore**) di acque minerali termali, soluzioni balsamiche, sali idrosolubili, ecc.. e qualsiasi altra soluzione medicamentosa prescritta dal medico.

Gli inalatori portatili e/o con carrello, modelli **121A** e **121H**, sono indicati per poliambulatori, ospedali, centri di rianimazione e riabilitazione respiratoria, cliniche, case di cura e riposo, A.S.L., sezioni inalatorie e centri termali .

Maneggevoli, semplici nell'uso e nella pulizia e, nel caso del modello **121H**, dotati di pulsante manuale per il comando a distanza, con carrello dedicato con ruote antistatiche e ripiano regolabile in altezza per il trasporto e l'utilizzo dell'apparecchio direttamente al letto di degenza del paziente.

Ogni apparecchio, inserito in una struttura portante in acciaio inossidabile con copertura in alluminio protetto anticorrosione, necessita solamente di alimentazione elettrica e di un sicuro piano d'appoggio.



La fornitura comprende i seguenti accessori:

- camera di nebulizzazione in materiale plastico completa di ghiera di regolazione densità inalato (da una nebbia secca e molto fine sino alla massima intensità di umidità) e terminale orientabile in borosilicato tipo pyrex;
- cappuccio pisper ad effetto Venturi per la nebulizzazione dell'acqua termale inseribile mediante semplice pressione;
- filtro in acciaio inossidabile su circuito acqua termale;
- apparecchiatura predisposta per l'applicazione del pulsante pneumatico con comando a distanza.
- pulsante per comando a distanza (solo nel Mod.**121H**);
- vaschetta di raccolta della condensa;
- carrello con ruote antistatiche e ripiano regolabile in altezza (solo Mod.**121H**);
- kit di pulizia per la manutenzione ordinaria;

L'apparecchio è conforme alla **Direttiva 93/42 CEE "Dispositivi Medici"**, alle norme di sicurezza **EN 60601** e viene costruito in regime di Assicurazione Qualità secondo le norme **UNI EN ISO 9001:2000** ed **UNI EN ISO 13485:2004**.

La dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42 CEE ed il report dei parametri elettrici di sicurezza, registrati in fase di collaudo finale per ogni singolo dispositivo, vengono forniti unitamente all'apparecchio.