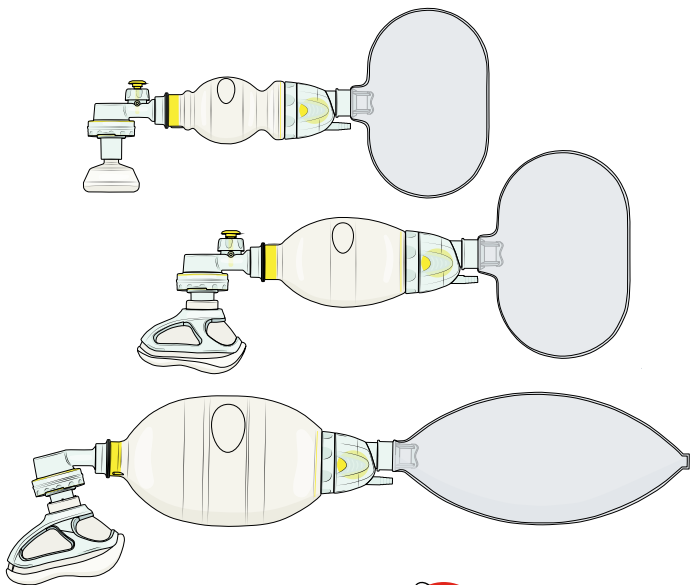


Laerdal siliconen beademingsballonnen

Gebruiksaanwijzing



www.laerdal.com



Laerdal
helping save lives

Klinische indicaties	4
Belangrijke informatie	6
Meegeleverde artikelen	8
Model voor volwassenen	10
Model voor pediatrie	16
Model voor prematuren	22
Inlaatventiel	28
Functietest	29
Klinisch gebruik	36
Reiniging en desinfectie	38
Informatie over regelgeving	42
Specificaties	44
Reserveonderdelen en accessoires	48

Apparaatbeschrijving

De Laerdal siliconen beademingsballon (LSR, Laerdal Silicone Resuscitator) is een manuele beademingsballon die is bedoeld voor patiënten die volledige of onderbroken beademingsondersteuning nodig hebben.

Gebruiksindicatie

De Laerdal siliconen beademingsballon (LSR, Laerdal Silicone Resuscitator) is bedoeld voor patiënten die volledige of onderbroken beademingsondersteuning nodig hebben. Beademing is mogelijk met of zonder aanvullende zuurstof.

Beoogd gebruik

De Laerdal siliconen beademingsballon (LSR) biedt positieve drukbeademing en maakt spontane ademhaling met een gezichtsmasker of een kunstmatige luchtweg mogelijk.

De Laerdal siliconen beademingsballon is beschikbaar in drie maten:

- Het model voor volwassenen is bedoeld voor patiënten van meer dan 25 kg.
- Het model voor pediatrie is bedoeld voor patiënten van meer dan 2,5 kg tot 25 kg.
- Het model voor prematuren is bedoeld voor patiënten van minder dan 2,5 kg.

Tenzij anders aangegeven, is deze gebruiksaanwijzing van toepassing op alle drie modellen van de Laerdal siliconen beademingsballon. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor Laerdal siliconen maskers voor de maskers.

Beoogde gebruikers

De LSR is bedoeld voor gebruik door beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg die zijn opgeleid in het geven van beademingsondersteuning en in het gebruik van handmatige beademingsapparaten.

Klinische voordelen

Positieve impact op klinische uitkomst, door ademhalingsondersteuning die de kans op nadelige uitkomsten vermindert, zoals morbiditeit en mortaliteit veroorzaakt door hypoxie.

Klinisch resultaat

De gewenste uitkomst van beademing is oxygenatie van de patiënt, vaak geëvalueerd met SpO_2 , EtCO_2 , bloedgasanalyse of andere analysemethoden.

Bekende bijwerkingen

Maaginsufflatie
Zuurstoftoxiciteit

Contra-indicaties

Geen bekende contra-indicaties voor gebruik.



Belangrijke informatie

Lees deze gebruiksaanwijzing en zorg dat u vóór gebruik van het product bekend bent met de werking ervan. Gebruik het product alleen zoals is beschreven in deze gebruiksaanwijzing.



Waarschuwingen en opmerkingen

Een waarschuwing geeft omstandigheden, gevaren of onveilig gebruik aan die kunnen leiden tot ernstig letsel of de dood.

Een aandachtspunt geeft een toestand, gevaar of onveilige handeling aan die kan leiden tot licht persoonlijk letsel of schade aan het product.



Opmerkingen

Belangrijke informatie over het product of de werking ervan.



Waarschuwingen

- De LSR en maskers mogen alleen worden gebruikt door personen die voldoende training hebben gehad in het gebruik van beademingsballonnen. Onjuist gebruik van de beademingsballon kan gevaarlijk zijn.
- Voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van de LSR bij patiënten met ernstige afwijkingen of bij het gebruik van andere medische hulpmiddelen die in conflict kunnen komen met het masker, omdat lekkage van het masker kan optreden. Als maskergezichtsafdichting niet mogelijk is, overweeg dan het gebruik van een ander luchtwegapparaat.
- Voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van de LSR bij patiënten met een ernstige longziekte of ernstig onvolgroeide longen. De toegepaste druk moet worden aangepast en gecontroleerd in overeenstemming met de toestand van de patiënt. Houd er rekening mee dat door Laerdal geen manometer wordt geleverd voor gebruik met de LSR, maar dat een manometer kan worden aangesloten op de patiëntpoort met een geschikte adapter die compatibel is met een ISO 5356-1-connector.
- Voorzichtigheid is geboden bij het uitoefenen van druk op het masker om beschadiging van het gezicht te voorkomen, vooral in het

Belangrijke informatie



geval van pediatrische patiënten, zuigelingen, prematuren, patiënten met ernstige osteoporose en geriatrische patiënten.

- Voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van de LSR bij patiënten met ernstig verstopte luchtwegen. Overweeg het verwijderen van de verstopping uit de orale caviteit. Gebruik van de LSR bij patiënten met ernstig verstopte luchtwegen kan resulteren in een vermindering van de verwachte oxygenatie.
- Er mogen geen onder druk staande gassen of medicijnen worden aangebracht tussen de LSR en een kunstmatige luchtweg.



Aandachtspunten

- Beademingsballonnen mogen niet met aanvullende zuurstof worden gebruikt waar roken is toegestaan of wanneer vuur, vlammen, olie of vet in de buurt zijn.
- Beademingsballonnen mogen niet in een giftige of gevaarlijke omgeving worden gebruikt.
- Het gebruik van producten van derden (zoals filters en ademautomaten) met de Laerdal siliconen beademingsballonnen kan de prestaties beïnvloeden. Raadpleeg de fabrikant van de producten van derden om compatibiliteit met de LSR te controleren en vraag om informatie over mogelijke wijzigingen in de prestaties.
- Voor een nauwkeurigere zuurstofconcentratie gebruikt u een zuurstofmenger die is ingesteld op de gewenste zuurstofconcentratie.
- Het gebruik van een PEEP-ventiel (niet geleverd door Laerdal) wordt aanbevolen in het geval dat PEEP is geïndiceerd voor de patiënt. Houd er rekening mee dat het nodig is om de expiratieafleider te gebruiken om een PEEP-ventiel te bevestigen.
- De LSR en de maskers zijn niet bedoeld voor gebruik bij het toedienen van medicijnen, zoals anesthesiegassen.



Opmerking

Neem onmiddellijk contact op met Laerdal als er zich een ernstige storing, ongewenst incident of verslechtering van de functionaliteit of prestaties van het apparaat voordoet. De bevoegde autoriteit waar het incident plaatsvond en/of het apparaat werd gebruikt, moet ook worden ingelicht.

Meegeleverde artikelen



Opgelet

Gebruik van niet-Laerdal-onderdelen kan een negatieve invloed hebben op veiligheid en/of prestaties.

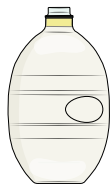
Model voor volwassenen
(cat.-nr. 87xxxx)



Patiëntenventiel



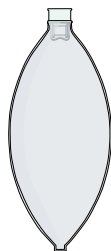
Siliconen masker met multifunctionele maskerhoes *



Beademingsballon
volwassene
(1600 ml)



Inlaatventiel
reservoir



Herbruikbaar
zuurstofreservoir
(2600 ml)

* Afhankelijk van de configuratie.

Meegeleverde artikelen

Model voor pediatrie
(cat.-nr. 86xxxx)



Patiëntenventiel
met drukbegrenzer



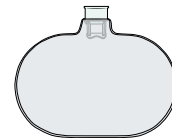
Siliconen masker *



Pediatische
beademingsballon
(500 ml)



Inlaatventiel
reservoir



Herbruikbare zuurstof
reservoirzak
(600 ml)

Model voor prematuren
(cat.- nr. 85xxxx)



Patiëntenventiel
met drukbegrenzer



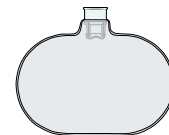
Siliconen masker *



Beademingsballon
voor prematuren
(240 ml)

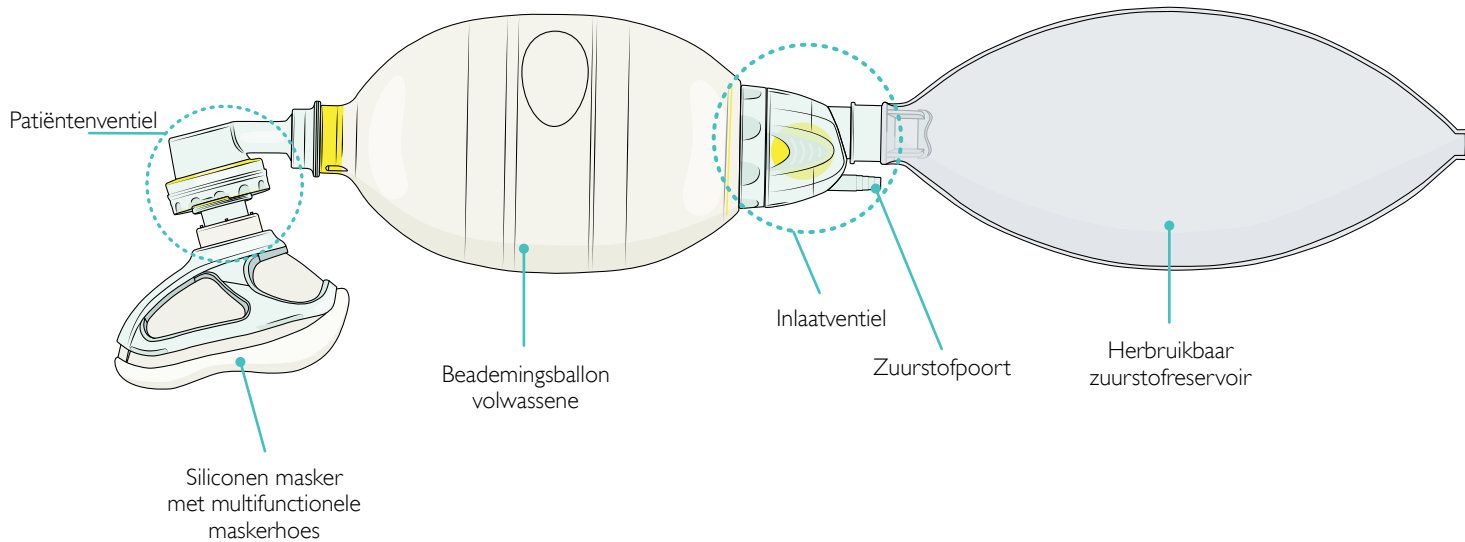


Inlaatventiel
reservoir

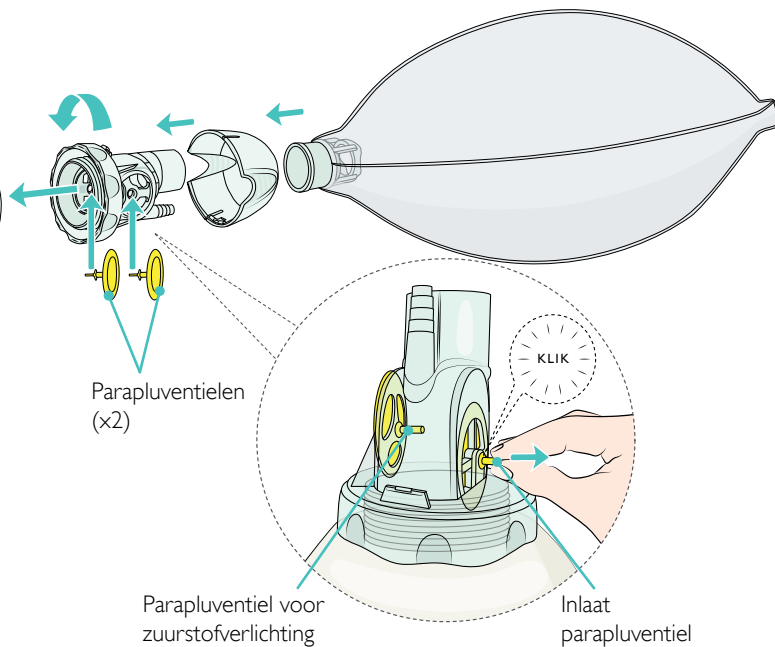
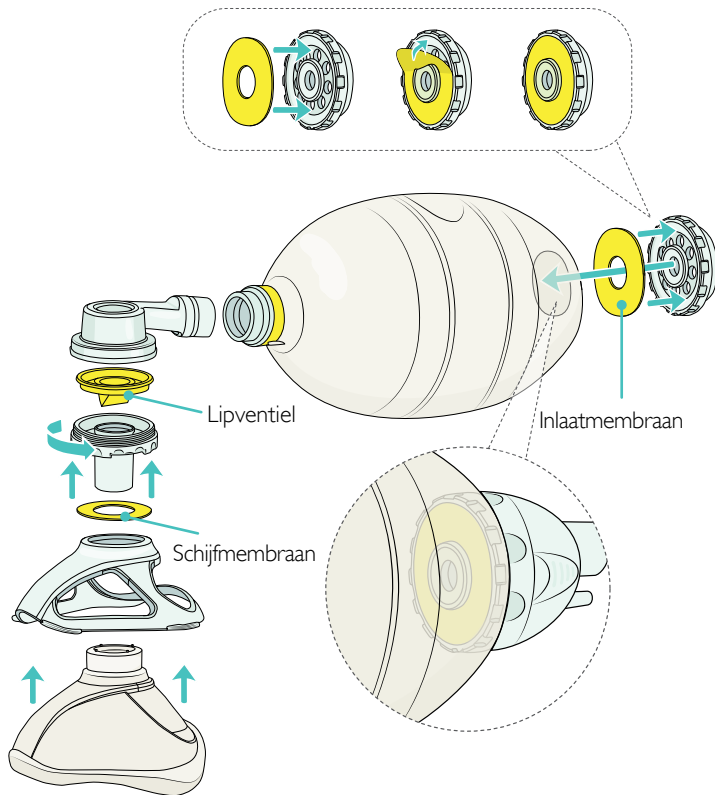


Herbruikbare zuurstof
reservoirzak
(600 ml)

* Afhankelijk van de configuratie.



Montage en demontage

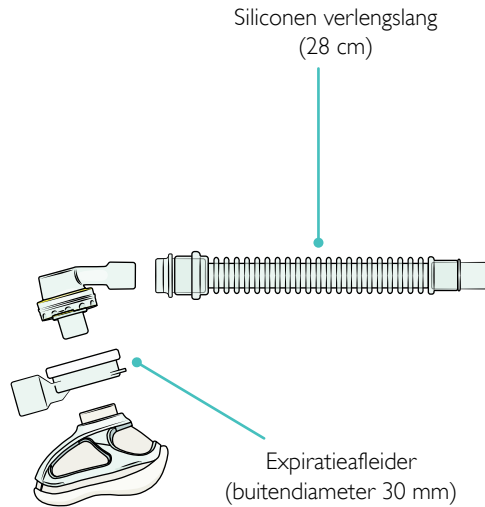


Waarschuwing

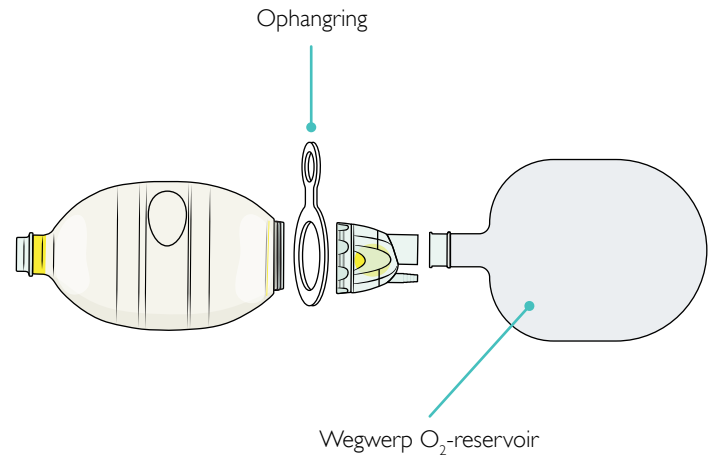
Onjuiste montage kan de prestaties beïnvloeden. Zorg ervoor dat u één lipventiel gebruikt. Een verkeerde montage met twee lipventielen kan een goede uitademing van de patiënt verhinderen.

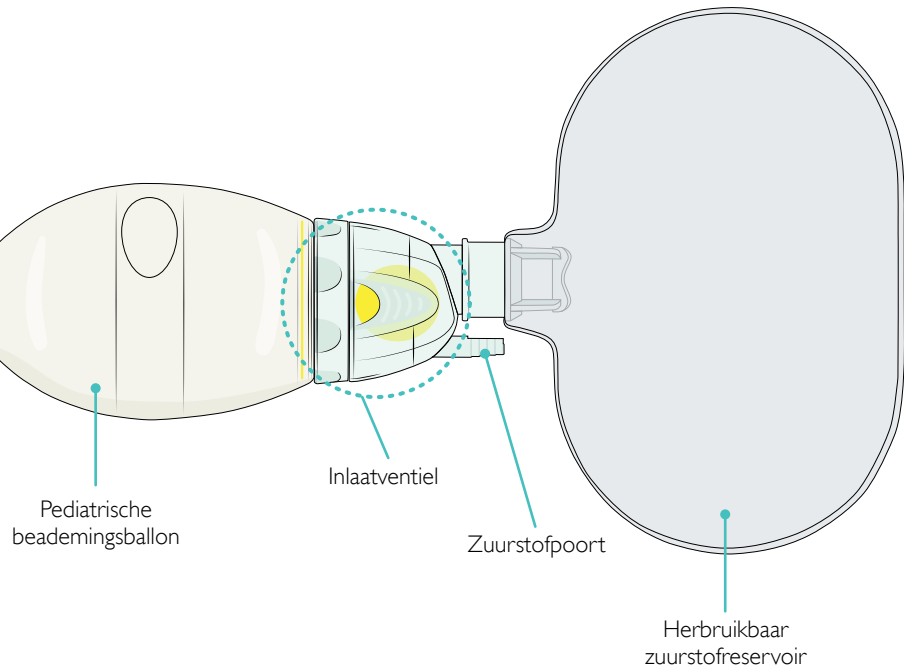
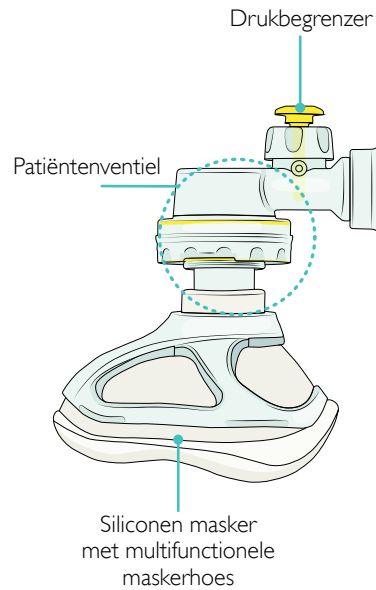
Model voor volwassenen - Overzicht

Accessoires

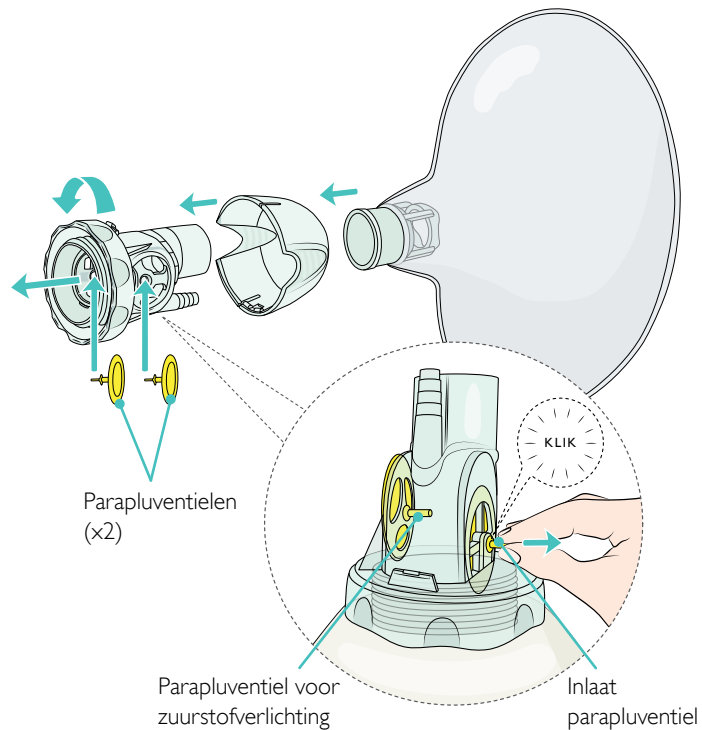
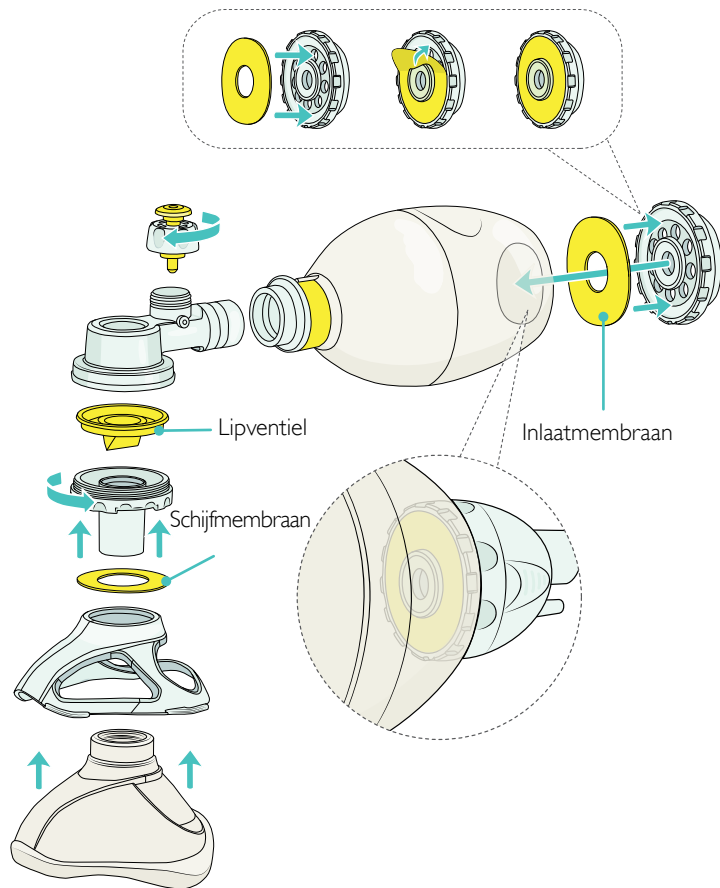


Model voor volwassenen - Overzicht





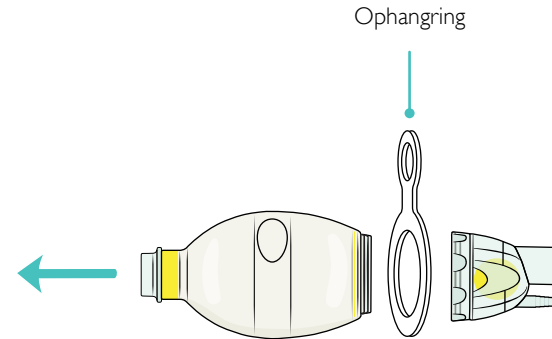
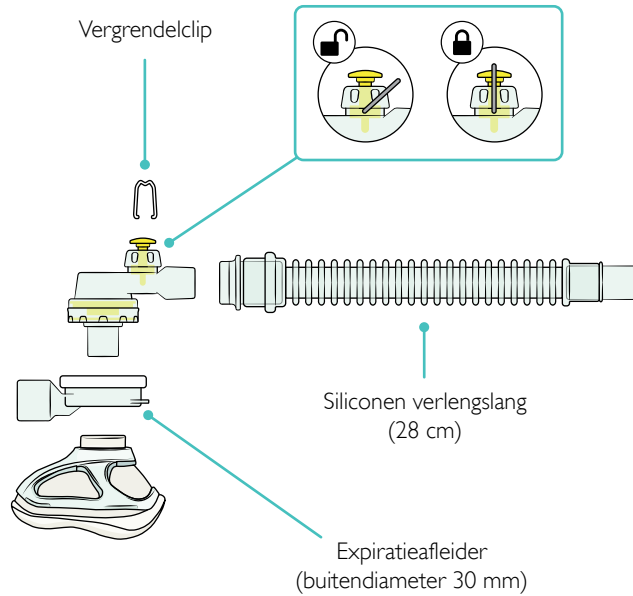
Montage en demontage

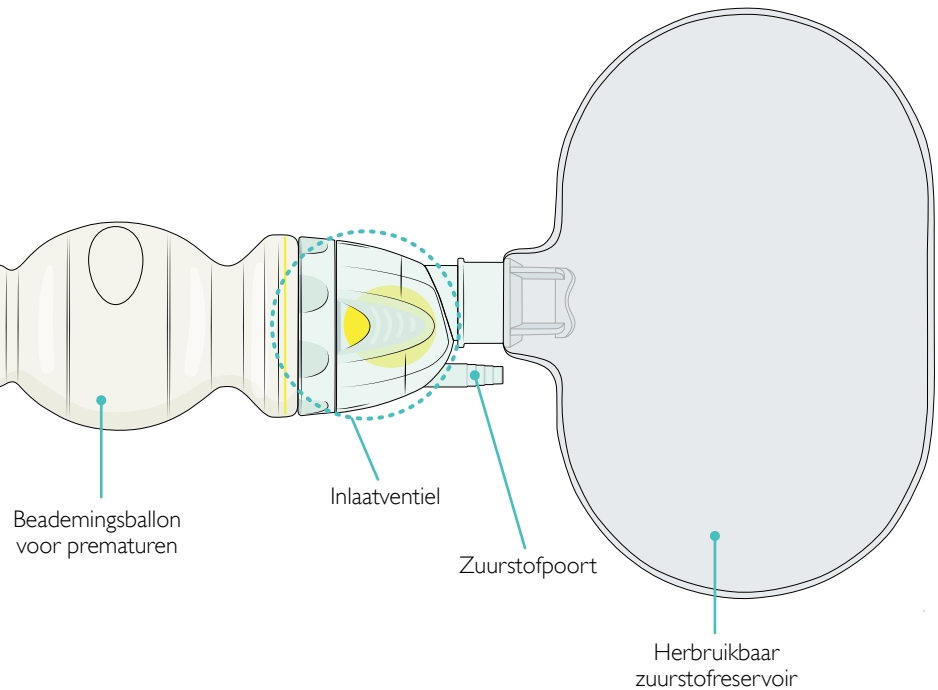
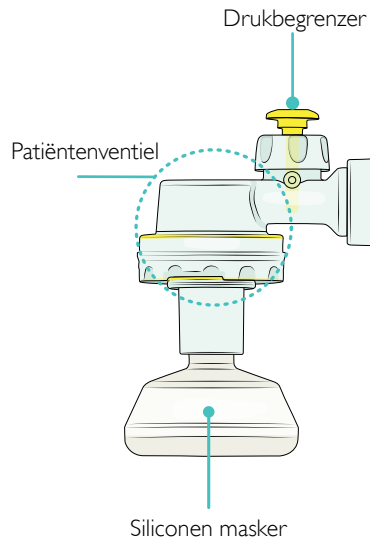


Waarschuwing

Onjuiste montage kan de prestaties beïnvloeden. Zorg ervoor dat u één lipventiel gebruikt. Een verkeerde montage met twee lipventielen kan een goede uitademing van de patiënt verhinderen.

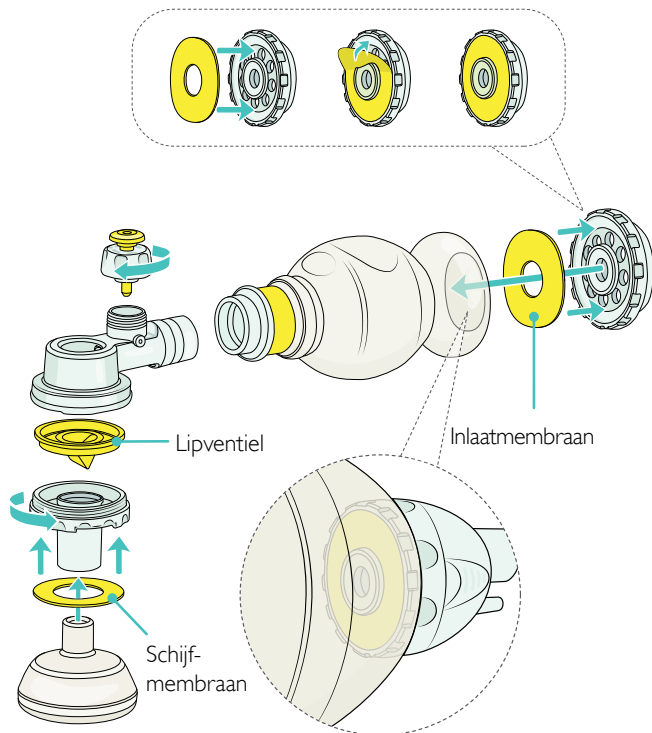
Accessoires



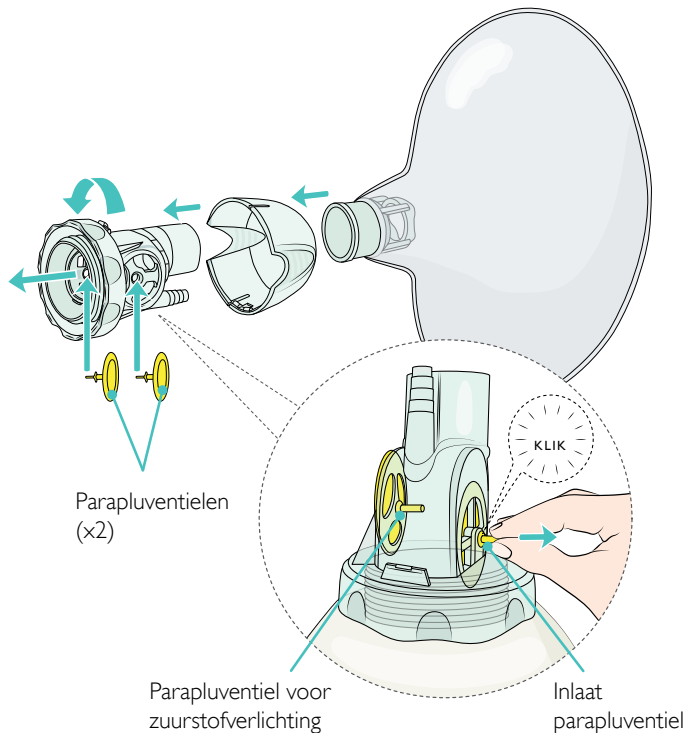


Model voor prematuren - Overzicht

Montage en demontage



Model voor prematuren - Overzicht

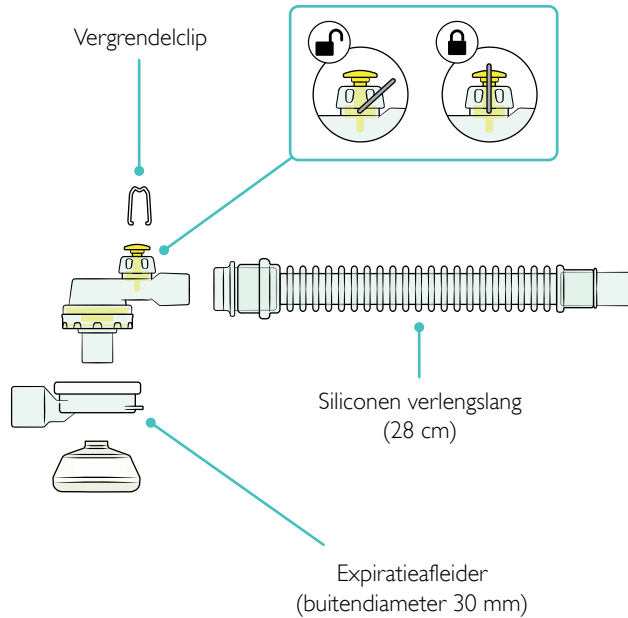


Waarschuwing

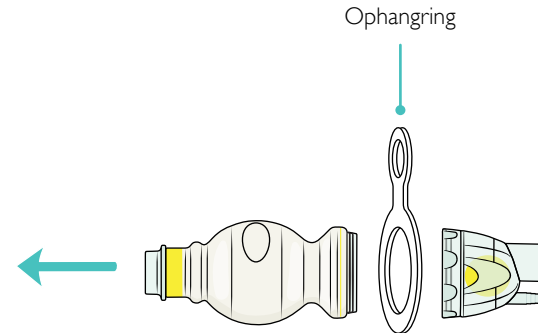
Onjuiste montage kan de prestaties beïnvloeden. Zorg ervoor dat u één lipventiel gebruikt. Een verkeerde montage met twee lipventielen kan een goede uitademing van de patiënt verhinderen.

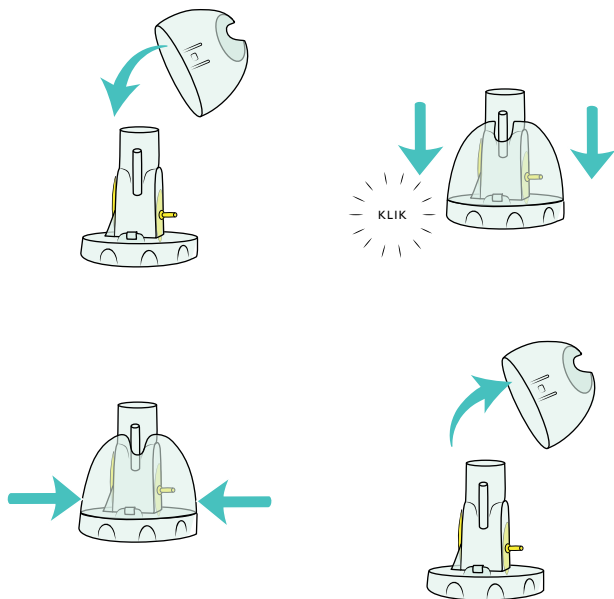
Model voor prematuren - Overzicht

Accessoires



Model voor prematuren - Overzicht





! Inlaatventieldoppen die vóór 2015 zijn geproduceerd, zijn niet compatibel met LSR's die na 2015 zijn geproduceerd.



Dop vóór 2015



Dop na 2015

Inspecteer en test de ventiefunctie vóór gebruik op patiënten om de juiste werking van de Laerdal siliconen beademingsballon te verzekeren.

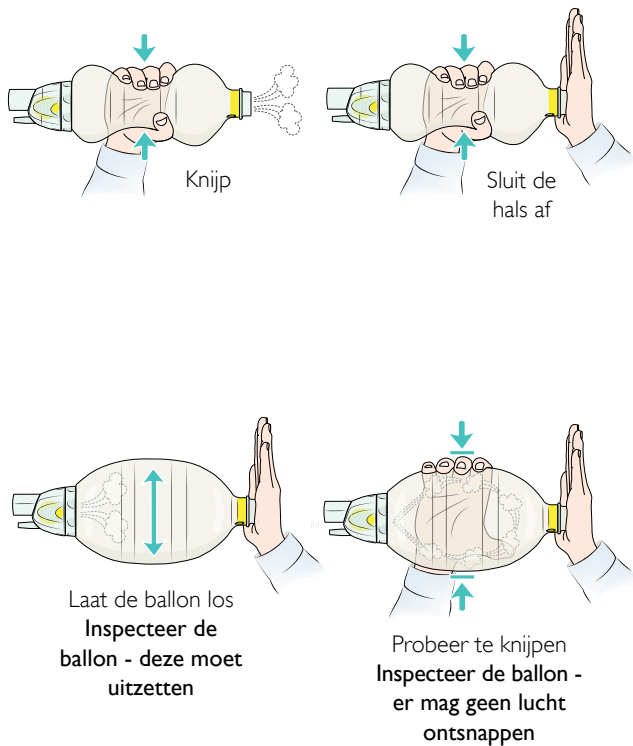
Om een goede werking te verzekeren, moeten de ventiefuncties na reiniging, desinfectie en montage worden getest.



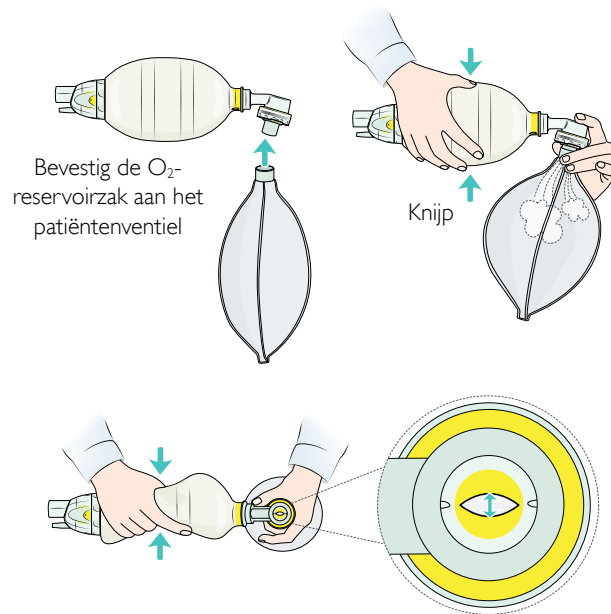
Opgelet

Als een Laerdal siliconen beademingsballon de functietests niet doorstaat, moet deze buiten gebruik worden gesteld en mag deze niet worden gebruikt. Controleer alle onderdelen op schade. Vervang beschadigde onderdelen indien nodig en test nogmaals.

Testen van het inlaatventiel

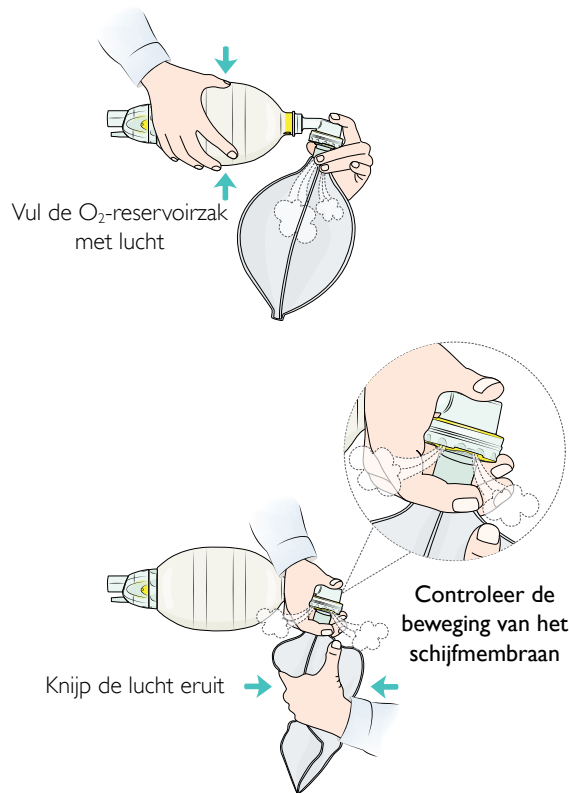


Testen van het patiëntventiel

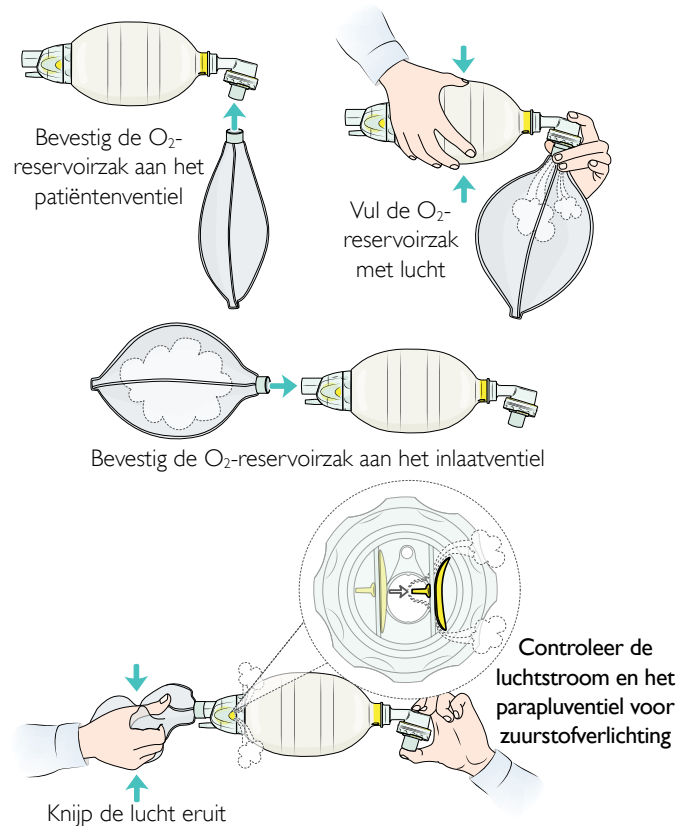


Waarschuwing
Controleer of een enkel lipventiel in het patiëntventiel is geïnstalleerd.

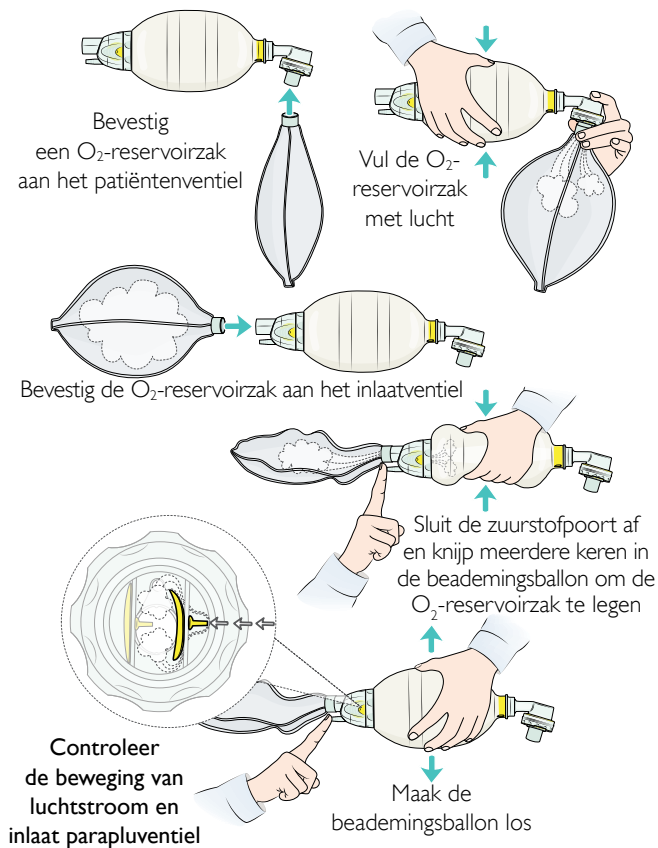
Het schijfmembraan van het patiëntventiel testen



Het parapluventiel voor zuurstofverlichting testen



Testen van het inlaat parapluventiel



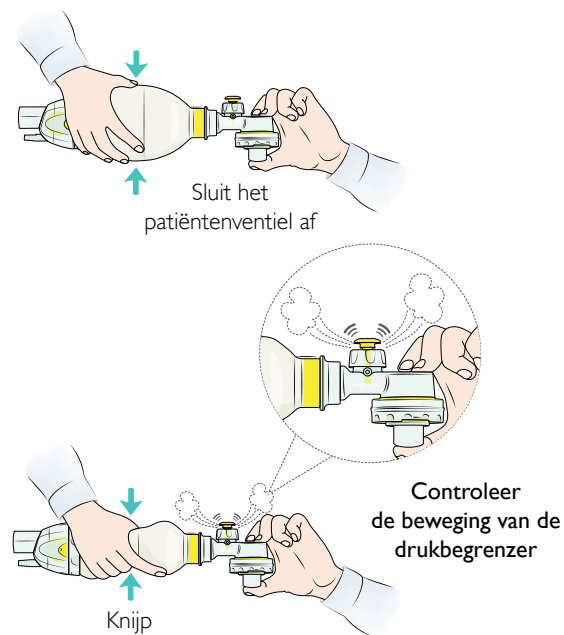
Testen van de drukbegrenzer

Van toepassing op modellen voor prematuren en pediatrische.



Opgelet

Controleer vóór gebruik of de drukbegrenzer functioneert.



De Laerdal siliconen beademingsballon bedienen met een gezichtsmasker:

1. Sluit een geschikt gezichtsmasker aan.
2. Sluit dit aan op een externe O₂-bron, indien van toepassing.
3. Plaats het masker over het gezicht en controleer de afdichting.
4. Knijp in de beademingsballon in overeenstemming met het klinische protocol.
5. Observeer de borstkasbeweging van de patiënt tijdens de beademing.
6. Laat de patiënt uitademen.
7. Stop de beademing zoals vereist door het klinische protocol.

De Laerdal siliconen beademingsballon bedienen met een geavanceerde luchtweg:

1. Sluit de ballon aan op een externe O₂-bron, indien van toepassing.
2. Sluit de ballon aan op een geavanceerde luchtweg van geïntubeerde patiënten.
3. Knijp in de beademingsballon in overeenstemming met het klinische protocol.
4. Observeer de borstkasbeweging van de patiënt tijdens de beademing.
5. Laat de patiënt uitademen.
6. Stop de beademing zoals vereist door het klinische protocol.



Waarschuwing

Onjuist gebruik van de beademingsballon kan gevaarlijk zijn.



Opmerkingen

- Met de LSR wordt geen zuurstofslang meegeleverd.
De zuurstofconnector past op zuurstofslangen die voldoen aan ISO 13544-2. Controleer voor het gebruik de pasvorm. De zuurstofbron moet kunnen worden afgesteld om een luchtstroom te leveren die relevant is voor de LSR. Zie de tabellen op de pagina's 46-47 met betrekking tot de haalbare zuurstofconcentratie bij verschillende luchtstromen voor meer informatie.
- *Besmetting: Als het patiëntenventiel gedurende beademing besmet raakt met braaksel, moet de beademingsballon van de patiënt worden afgekoppeld en het patiëntenventiel als volgt worden gereinigd:*
 - *Tik het patiëntenventiel met de patiëntenpoort tegen uw gehandschoende hand om alle verontreiniging los te schudden en knijp in de siliconen ballon om enkele scherpe luchtstoten door het patiëntenventiel te drijven om de verontreiniging te verwijderen.*
 - *Als de verontreiniging niet los komt; demonteer dan het patiëntenventiel en spoel af.*

Aandachtspunten

- *De beademingsballon wordt niet steriel geleverd. De beademingsballon en het masker moeten vóór het eerste gebruik worden gereinigd en gedesinfecteerd.*
- *Aanbevolen wordt om het hoogst mogelijke niveau van desinfectie/sterilisatie te gebruiken voor patiënten die mogelijk een gecompromitteerd immuunsysteem hebben, zoals een te vroeg geboren baby of in het geval van uitbraken van zeer overdraagbare pathogenen.*
- *Als de LSR wordt opgeslagen als back-up in een gebied met potentieel hoge niveaus van ziekteverwekkers in de lucht, moet worden overwogen om de LSR in een luchtdichte container op te slaan om besmetting te voorkomen.*

Volg na elk gebruik deze instructies om de kans op kruisbesmetting te verlagen.

Inspectie

Controleer alle onderdelen zorgvuldig op tekenen van slijtage of schade. Versleten of beschadigde onderdelen moeten worden weggegooid en vervangen door nieuwe onderdelen.

Demontage

Demonteer de LSR tot de verschillende onderdelen zoals afgebeeld in de sectie Montage en Demontage voordat u gaat reinigen en desinfecteren.

- Demonteer de expiratieafleider (indien gebruikt) in drie onderdelen
- Demonteer het patiëntenventiel in de vier hoofdonderdelen
- Demonteer het inlaatventiel reservoir in zes onderdelen
- Demonteer de connectoren niet van de beademingsballon of de O₂-reservoirzak. Demonteer de connectoren niet van de verlengslang als deze wordt gebruikt.
- Schroef de drukbegrenzer (op modellen voor prematuren en pediatrie) los, maar demonteer hem niet verder.

Wassen en spoelen

De LSR en maskers moeten vóór desinfectie of sterilisatie op hoog niveau worden gereinigd.

De LSR en maskers kunnen met de hand of in een automatische machine/desinfector worden gereinigd.

Handmatige reiniging

Spoel de onderdelen onder koud stromend water.

Dompel de onderdelen onder in water van 30 - 40 °C.
Controleer dat alle oppervlakken ten minste 2 minuten worden ondergedompeld.

Dompel alle onderdelen onder in water van 60 - 70 °C met een afwasmiddel.

Reinig indien nodig alle onderdelen grondig met een borstel.

Spoel alle onderdelen in afwasmiddelvrij water van 30 - 40 °C.

Droog de onderdelen zorgvuldig. Controleer alle onderdelen om te bevestigen dat ze schoon en droog zijn. Indien onderdelen versleten of beschadigd zijn moeten ze worden afgevoerd.

Automatische reiniging (van toepassing op alle onderdelen behalve de O₂-reservoirzakken)

Wasmachine/desinfector

Plaats de onderdelen in draadmandjes.

Cyclus 1: 90 - 95 °C voor meer dan 12 seconden.

Totale procestijd: ong. 52 min.

Cyclus 2: gebruik een niet-enzymatisch alkaline reinigingsmiddel met 2 - 5% NaOH.

 **Opgelet**
Gebruik geen spoel- en droogmiddelen.

Volg voor desinfectie/sterilisatie van de LSR en maskers op hoog niveau één van deze methoden.

Sterilisatie/desinfectie op hoog niveau			
Methode	Procesparameters		Nabehandeling
	Temperatuur/ concentratie	Duur	
Sterilisatie (geldt voor alle onderdelen behalve de O ₂ -reservoirzakken die niet bestand zijn tegen hoge temperaturen)			
Autoclaveren met stoom (prevacuüm-pulse)	Autoclaaf op 134 - 137 °C.	3 min (+30 s)	Laat onderdelen afkoelen en drogen
Desinfectie op hoog niveau (van toepassing op alle onderdelen)			
Natriumhypochloriet	0,5% oplossing	20 min	Verwijder sporen van desinfectiemiddel door gedurende ten minste 2 min te spoelen in warm kraanwater; 30 - 40 °C. Droog de onderdelen zorgvuldig.

Hermontage

Hermonteer de LSR zoals is afgebeeld in het hoofdstuk Montage en Demontage.



Opmerking

Voer een functietest uit na montage en voor gebruik op de patiënt.



Waarschuwing

Wegwerp-zuurstofreservoir (870702)

Uitsluitend bestemd voor gebruik bij één en dezelfde patiënt. Niet hergebruiken. Hergebruik kan tot kruisbesmetting leiden. Laerdal is niet aansprakelijk voor de gevolgen van hergebruik.



Aandachtspunten

- De onderdelen van de beademingsballon moeten vóór gebruik bij de volgende patiënt worden gereinigd en gedesinfecteerd.
- Het gebruik van reinigings- en desinfectieprocedures die niet in deze sectie worden beschreven, kan nadelige effecten hebben op het materiaal en/of de prestaties en is mogelijk niet effectief voor het desinfecteren van de LSR.
- De harde plastic onderdelen van de beademingsballon en de maskerhoes zijn niet compatibel met polaire oplosmiddelen zoals ethanol en isopropylalcohol.
- Onjuiste montage van de LSR na herverwerking kan de prestaties beïnvloeden.
- Accessoires gebruikt voor het opbergen van de LSR zijn niet compatibel met natriumhypochloriet.

Informatie over regelgeving

De Laerdal siliconen beademingsballon voldoet aan de volgende normen:

- EN 1789:2020
- ISO 10651-4:2002

Bij gebruik conform ISO 10651-4 zijn de aanbevelingen voor de volgende maten beademingsballonnen van toepassing: volwassen voor patiënten van meer dan 20 kg, pediatrisch voor patiënten van 20 kg tot 25 kg en prematuur voor patiënten onder 2,5 kg.

Indien gebruikt voor de levering van ademvolumes zoals door de AHA-richtlijnen 2010 wordt aanbevolen, geldt het volgende: volwassene voor patiënten van meer dan 25 kg, pediatrisch voor patiënten van 2,5 kg tot 25 kg en prematuur voor patiënten van minder dan 2,5 kg.

Informatie over regelgeving

Verklarende symbolenlijst

	Medisch hulpmiddel
	Dit medische hulpmiddel voldoet aan de algemene veiligheids- en prestatie-eisen van Verordening (EU) 2017/745 voor medische hulpmiddelen.
	Opgelet: volgens de Amerikaanse federale wetgeving mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door of op voorschrift van een arts.
	Niet gemaakt van natuurlijke rubberlatex
	Symbool enkelvoudig gebruik

Omstandigheden	
Gebruiksomstandigheden	Temperatuur: -18°C tot 60°C Vochtigheid: 15% tot 95% rH
Opslagomstandigheden	Temperatuur: -40°C tot 70°C Vochtigheid: 15% tot 95% rH
Parameters levensduur	
Bewaartijd	5 jaar
Verwachte levensduur	100 herverwerkingscycli
Weerstand	
Uitademingsweerstand	Ongeveer 2,6 cm H ₂ O Gemeten met een luchtstroom van 50 lpm
Inademingsweerstand	Met O ₂ -reservoir: ca. 4,2 cm H ₂ O Zonder O ₂ -reservoir: ca. 3,1 cm H ₂ O Gemeten met een luchtstroom van 50 lpm
Haalbaar leveringsvolume	
Volwassene	Ongeveer 800 ml
Pediatrisch	Ongeveer 320 ml
Prematuur	Ongeveer 150 ml
Testomstandigheden	Compliance 0,02 l/cm H ₂ O, Weerstand 20 cm H ₂ O/l/s
Geen lekkage	Drukbe grenzer overbrugd
Dode ruimte van patiëntventiel	Ongeveer 7 ml voor alle modellen

Materiaallijst

Beademingsballon		Accessoires	
Onderdelen	Materiaal	Onderdelen	Materiaal
Masker	PSU, siliconen	Expiratieafleidier	PSU, siliconen
Patiëntventiel (met drukbegrenzer)	PSU, siliconen (PPSU, staal)	Siliconen verlengslang	PSU, siliconen, viton
Beademingsballon	PSU, siliconen, viton	Ophangring	Siliconen
Inlaatventiel	PSU, siliconen	Muurbeugel	Polyoxymethyleen (POM)
Zuurstofreservoir	PC, PTFE, PVC	Wandhouder	ABS
		Koffer met doorzichtig deksel	ABS, PA, PP, staal
		Wegwerp zuurstofreservoir	PVC, PC

Specificaties

Model voor volwassenen

Volume beademingsballon: 1600 ml.

Volume reservoirzak: 2600 ml

Gewicht: ongeveer 370 g

Afmetingen: circa 370 mm x 132 mm x 132 mm

Afmetingen koffer met doorzichtig deksel: B 291/326 mm x

L 362 mm x H 136 mm

Afmeting compacte koffer: B 163/189 mm x L 237 mm x H 150 mm

Geleverde O₂-concentraties onder verschillende testomstandigheden

O ₂ -stroom (lpm)	Ademvolume (ml) x balloncyclusfrequentie per minuut. O ₂ -concentraties (%) met behulp van O ₂ reservoir (zonder O ₂ reservoir)					
	400 x 12	400 x 24	600 x 12	600 x 24	1000 x 12	1000 x 24
3	74 (38)	51 (39)	58 (34)	40 (34)	44 (33)	33 (30)
8	100 (44)	100 (44)	100 (40)	68 (40)	78 (38)	51 (34)
15	100 (51)	100 (50)	100 (47)	100 (47)	100 (42)	75 (36)

Model voor pediatrie

Volume beademingsballon: 500 ml.

Volume reservoirzak: 600 ml

Gewicht: ongeveer 230 g

Afmetingen: circa 300 mm x 88 mm x 93 mm

Afmetingen koffer met doorzichtig deksel: B 291/326 mm x

L 362 mm x H 110 mm

Afmeting compacte koffer: B 163/189 mm x L 237 mm x H 150 mm

Specificaties

Geleverde O₂-concentraties onder verschillende testomstandigheden

O ₂ -stroom (lpm)	Ademvolume (ml) x balloncyclusfrequentie per minuut. O ₂ -concentraties (%) met behulp van O ₂ reservoir (zonder O ₂ reservoir)					
	20 x 40	20 x 60	150 x 20	150 x 30	300 x 12	300 x 24
3	100 (97)	100 (97)	98 (56)	78 (57)	85 (48)	56 (46)
8	100 (100)	100 (100)	100 (70)	100 (70)	100 (58)	100 (57)
15	100 (100)	100 (100)	100 (82)	100 (83)	100 (71)	100 (70)

Model voor prematuren

Volume beademingsballon: 240 ml.

Volume reservoirzak: 600 ml

Gewicht: ongeveer 200 g

Afmetingen: circa 280 mm x 72 mm x 85 mm

Afmetingen koffer met doorzichtig deksel: B 291/326 mm x

L 362 mm x H 110 mm

Afmeting compacte koffer: B 163/189 mm x L 237 mm x H 150 mm

Geleverde O₂-concentraties onder verschillende testomstandigheden

O ₂ -stroom (lpm)	Ademvolume (ml) x balloncyclusfrequentie per minuut. O ₂ -concentraties (%) met behulp van O ₂ reservoir (zonder O ₂ reservoir)					
	20 x 40	20 x 60				
3	100 (98)	100 (97)				
8	100 (100)	100 (100)				
15	100 (100)	100 (100)				

Reserveonderdelen en accessoires

Accessoires

Catalogusnr.	Beschrijving
511700	LSR-muurbeugel
521100	Ophangbeugel voor koffer met doorzichtig deksel voor ballon, pediatrie en prematuren
572000	Ophangbeugel voor koffer met doorzichtig deksel voor ballon volwassene
850500	Expiratieafleider (BD 30 mm)
860300	Koffer met doorzichtig deksel, Pediatrie
870120	Ophangring voor LSR
870600	LSR complete koffer met doorzichtig deksel voor volwassene
870702	Wegwerp O ₂ -reservoir
871000	Siliconen verlengslang

Reserveonderdelen

Catalogusnr.	Beschrijving
510103	Dop voor LSR-inlaatventiel, pak van 3
510404	LSR-inlaatmembranen, pak van 10
531901	LSR O ₂ -reservoir 2,6 l
531906	LSR O ₂ -reservoir 2,6 l
540103	LSR-lipventiel
540105	LSR-schijfmembranen, pak van 10

Reserveonderdelen en accessoires

551901	LSR O ₂ -reservoir; 0,6 l
551906	Zuurstofreservoirzak 0,6 l, pak van 50
560200	LSR-patiëntenventiel
850150	Ballon prematuur; 240 ml
851103	LSR-vergrendelclips, pak van 10
851250	Patiëntenventiel met 35 cm H ₂ O-drukbegrenzer
851252	Drukbegrenzer 35 cm H ₂ O
851350	Patiëntenventiel met 35 cm H ₂ O met drukbegrenzer en vergrendelingsclip
860150	Ballon pediatrie, 500 ml
870150	Ballon volwassene, 1600 ml
871950	Parapluventielen, pak van 2
875400xx	Inlaatventiel reservoir

Maskers - Hoofdproducten

Catalogusnr.	Beschrijving
851500xx	LSR siliconen masker nr. 00
851600xx	LSR siliconen masker nr. 0/1
851700xx	LSR siliconen masker nr. 2
860220xx	Siliconen masker voor kinderen 3-4 met multifunctionele maskerhoes

Reserveonderdelen en accessoires

860221	Siliconen masker voor kinderen 3-4 zonder multifunctionele maskerhoes
870220xx	Siliconen masker voor volwassenen 4-5+ met multifunctionele maskerhoes
870221	Siliconen masker voor volwassenen 4-5+ zonder multifunctionele maskerhoes
872220	Siliconen masker voor volwassenen en kinderen met multifunctionele maskershozen



Opmerking

Catalogusnummers die eindigen op xx duiden lokale taalconfiguraties aan

Maskers - Reserveonderdelen/accessoires

Catalogusnr.	Beschrijving
865200	Multifunctionele maskerhoes voor masker 3-4
875200	Multifunctionele maskerhoes voor masker 4-5+

Ga voor de nieuwste versies van reserveonderdelen en accessoires naar www.laerdal.com

Garantie

Raadpleeg de algemene voorwaarden in de Laerdal Global Warranty (Laerdal Wereldwijde Garantie).
Bezoek www.laerdal.com voor meer informatie.

Laerdal® is een geregistreerd handelsmerk
van Laerdal Medical AS.

© 2025 Laerdal Medical AS. Alle rechten voorbehouden.

Datum van uitgave: 2025-07



Laerdal Medical AS
P.O. Box 377, Tanke Svilandsgate 30,
4002 Stavanger, Noorwegen
T: +47 51 51 17 00

20-19885 Rev C

CE₂₄₆₀

www.laerdal.com



Laerdal
helping save lives