**呼吸机震荡雾化器**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 微粒大 小 | 采用Andersen级联冲击式采样器进行测量： |
| ★规格范围：1-5 μm |
| 测试平均值：3 μm |
| 采用Marple 298级联冲击式采样器进行测量： |
| 规格范围：1.5-6.5 μm |
| 测试平均值：≥4 μm |
| 根据EN 13544-1: |
| 气溶胶输出速度：0.30 mL/min |
| 气溶胶输出：每2.0 mL药物剂量输出(患者吸入) ≥1 mL |
| 残余容积：3 mL药剂的残留量≤0.1 mL |
| 根据EN 13544-1绘制的舒喘宁代表性粒度大小分 布。雾粒的中位粒径为≤3.5μm |
| 2 | 雾化模 式 | 适合通气雾化模式如下：有创以及无创机械通气雾 化，高流量氧疗，高频振荡通气以及自主呼吸患者 面罩或咬嘴雾化模式。 |
| 3 | 肺 沉 积 率 | 自主呼吸患者34%,比压缩雾化多6倍的药物肺沉积 率 |
| 无创通气NIV(5.5%),高流量鼻导管HFNC(3.6%), 比压缩雾化多4倍的药物肺沉积率 |
| 机械通气患者肺沉积率10-15% |
| 4★ | 流速 | ≥0.2 mL/min(平均~0.38 mL/min) |
| 5 | 雾化时 | 雾化时间可以调节控制，30分钟或6小时。 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 间 |  |
| 6 | 雾化药 物 | 有效输送溶液、悬浮液、蛋白质和肽 |
| 7 | 适用人 群 | 适用于治疗婴儿到成人患者。 |
| 8 | 雾 化 器 容量 | ≥10ml |
| 9 | 噪声等 级 | 在0.3米距离测量值≤35 dB |

2