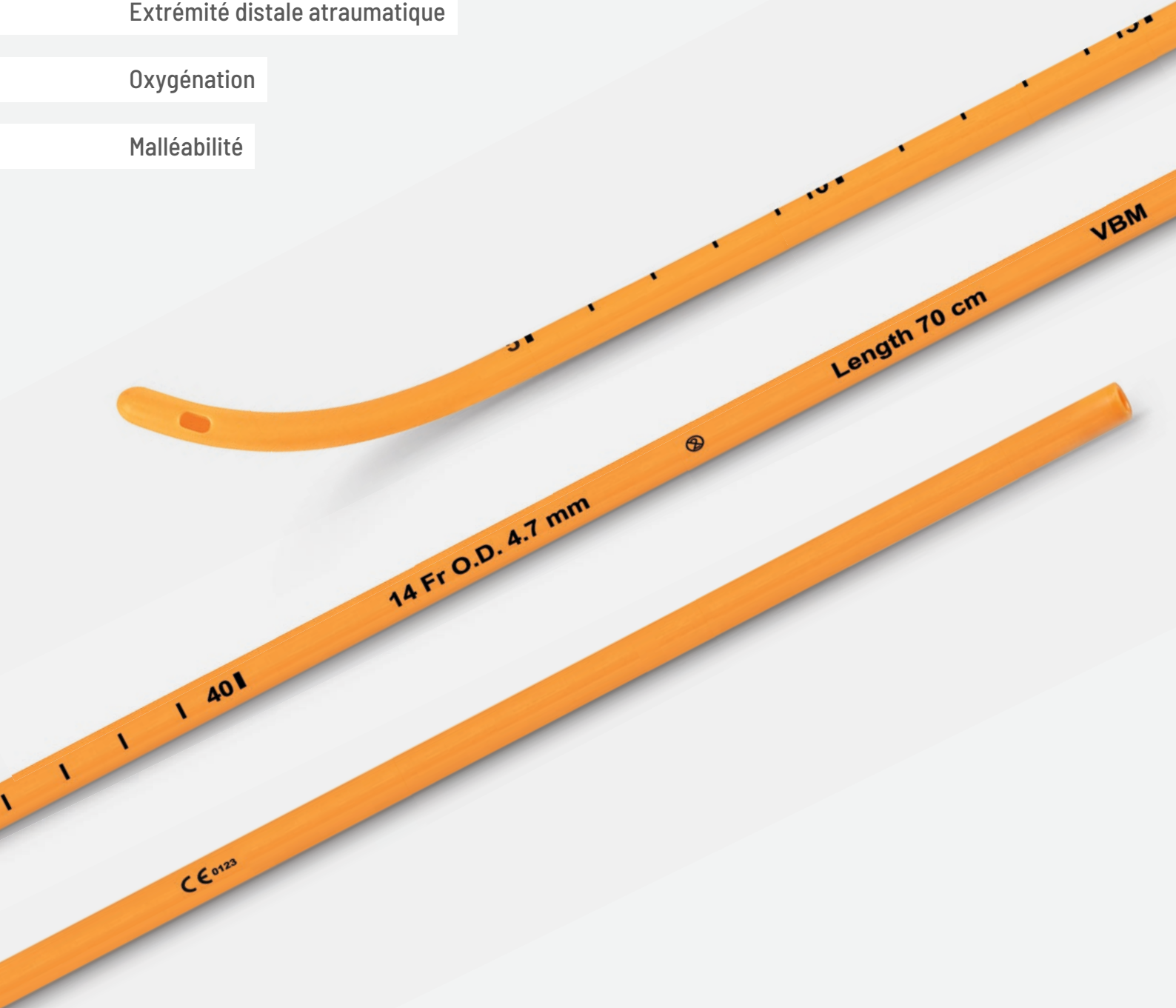


VBM

Extrémité distale atraumatique

Oxygénation

Malléabilité



i-Bougie

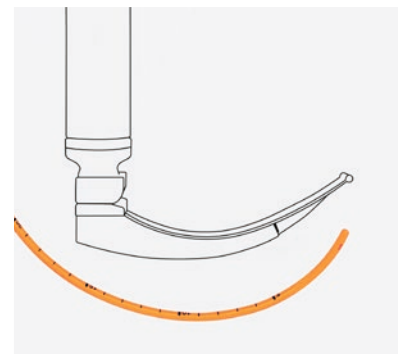
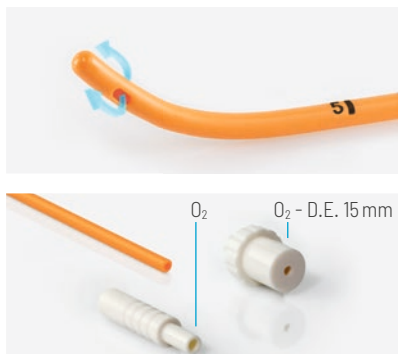
Le guide d'intubation polyvalent, solution pour l'intubation difficile

/ i-Bougie

L'absence d'oxygène chez les patients est l'une des causes principales de décès et de morbidité majeure directement imputables à l'anesthésie. Une laryngoscopie directe difficile (grades 2 ou 3 de Cormack & Lehane) peut se retrouver chez 18% des patients. Guider l'intubation et administrer de l'oxygène en même temps, lors de la laryngoscopie directe, constitue une manœuvre sûre pour réduire le risque d'échecs (scénario CICO).

i-Bougie est un dispositif très efficace pour faciliter l'intubation orotrachéale chez les patients dont la visualisation de la glotte est difficile.

Caractéristiques



Extrémité distale atraumatique

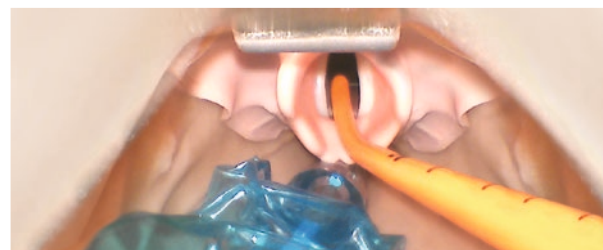
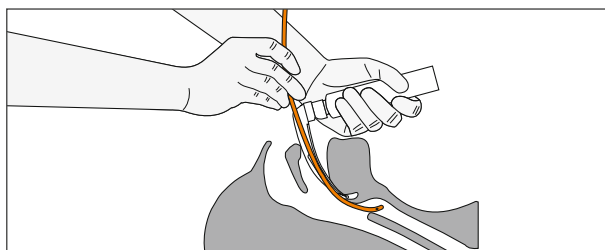
- Design arrondi et béquillé avec ouvertures latérales

Oxygénation

- Permet la diffusion de l'oxygène à travers les ouvertures latérales de l'extrémité distale
- Fourni avec deux types de connecteurs oxygène

Malléabilité

- Le matériau permet de modeler l'i-Bougie
- Marques en centimètres de 5 à 40 cm
- Surface lisse et glissante pour faciliter l'introduction de la sonde trachéale



Pour intubation orotrachéale lors d'une intubation difficile.

Des études mentionnent la possibilité d'une intubation orotrachéale au cours de l'échange d'un Tube Laryngé (1).

Informations pour commander

i-Bougie / Deux types de connecteurs O₂ inclus, usage unique, stérile

Taille	Longueur	Marques en centimètres	Pour les sondes trachéales	REF	Box
14Fr	70 cm	5 à 40 cm	D.I. ≥ 6.0 mm	33-70-700-1	5

Information supplémentaire



Vidéo d'application



Flyer aides à l'intubation



Bibliographie commentée

Références

- (1) Schalk R, Weber C, Byhahn C, Reyher C, Stay D, Zacharowski K, Meininger D, Anaesthesist 2012 61: 777-782, Published: August 29, 2012
 Dodd K, Kornas R, Prekker M, Klein L, Reardon R, Driver B, J Emerg Med. 2017 Apr;52(4): 403-408, Published: November 19, 2016
 Driver BE, Scharber SK, Horton GB, Braude DA, Simpson NS, Reardon RF, Ann Emerg Med. 2019 Feb 27. (Epub ahead of print)
 Klein L, Paetow G, Kornas R, Reardon R, Acad Emerg Med. 2016 23(3): 219-370, e2-e7, Published: March 10, 2016

Ce dispositif est fabriqué sans utiliser de latex de caoutchouc naturel, sauf indication contraire.

Ce dispositif ne contient aucun phtalate qui nécessite un étiquetage au titre du règlement CLP (CE) 1272/2008.