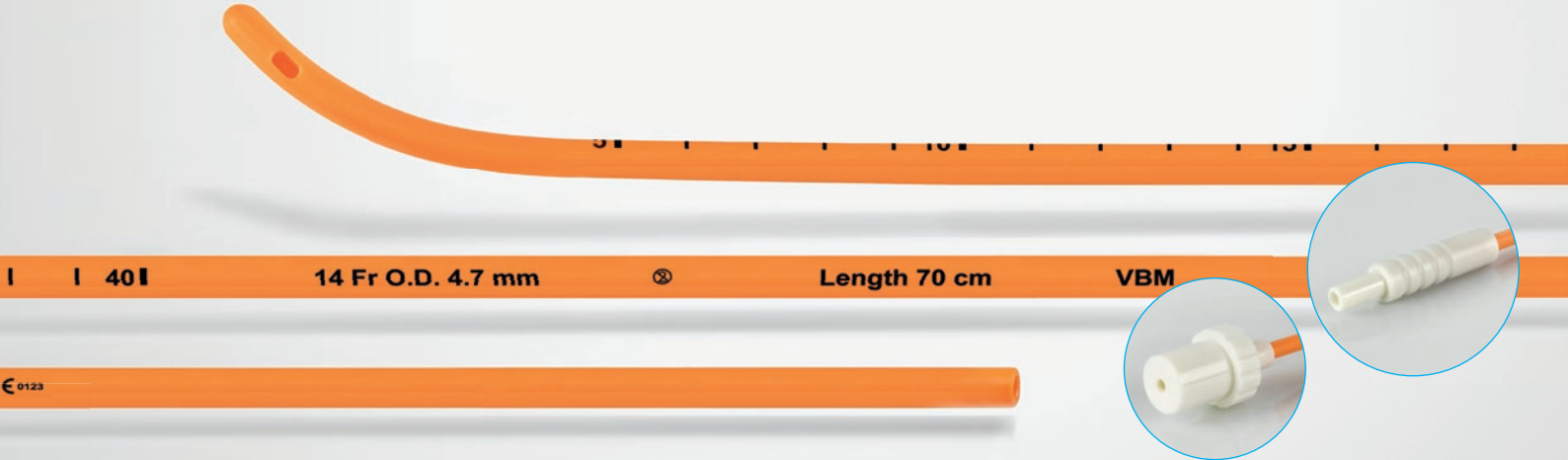
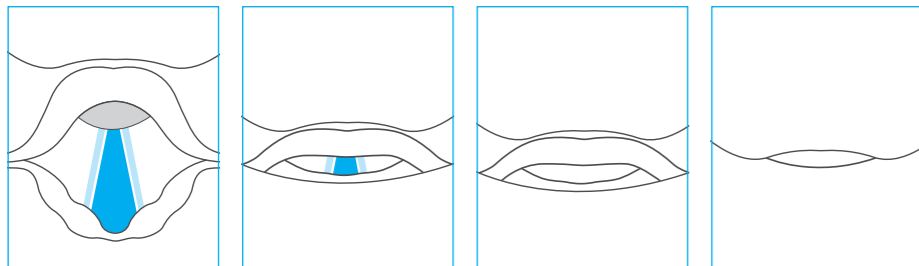


i-Bougie

Le guide d'intubation polyvalent,
solution pour l'intubation difficile
Former – Oxygéner – Guider – Intuber



Définition de l'intubation difficile – Grade Cormack & Lehane



Grade 1

Grade 2

Grade 3

Grade 4

FRÉQUENCE D'INCIDENCE

Degré de difficulté de l'intubation	Grade Cormack & Lehane	%
Intubation orotrachéale réussie mais plusieurs tentatives peuvent être nécessaires	2 ou 3	1–18
Intubation orotrachéale réussie mais plusieurs tentatives et / ou lames sont nécessaires	3	1–4
Intubation orotrachéale non réussie	3 ou 4	0.05–0.35
CICO	–	0.0001–0.02

Oxygénation

- 2 types de connecteurs O₂ disponibles en permanence
- Permet la diffusion de l'oxygène à travers les ouvertures latérales de l'extrémité distale

Matériau

- Permet de modeler l'i-Bougie
- Surface lisse et glissante pour faciliter l'introduction de la sonde trachéale

Sécurité du patient

- Extrémité distale atraumatique
- Design arrondi et béquillé avec ouvertures latérales

O₂ - 15 mm D.E.



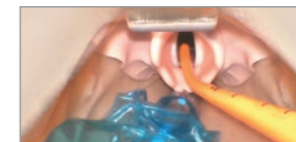
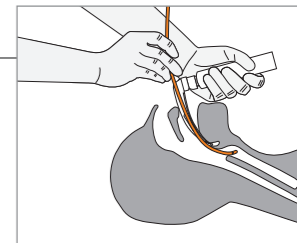
O₂



Indications de l'i-Bougie

Laryngoscopie directe

Pour faciliter l'intubation orotrachéale chez les patients dont la visualisation de la glotte est difficile



Manœuvre d'échange

Des études mentionnent la possibilité d'une intubation orotrachéale au cours de l'échange d'un tube laryngé *

*References:

- 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)

Information pour commander

Spécifications du produit

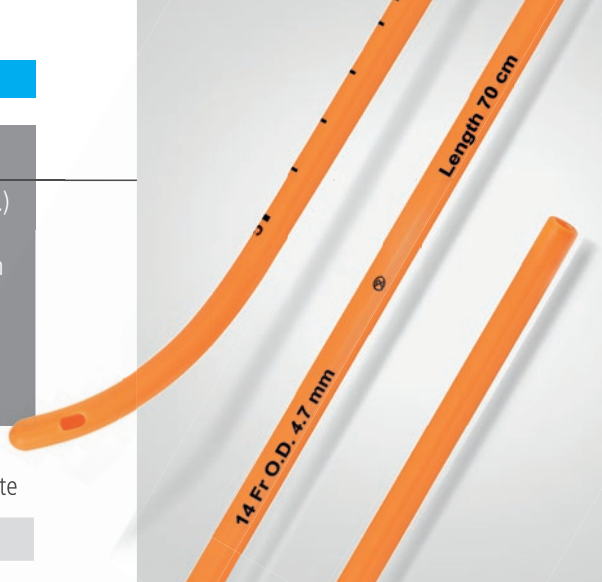
- 14 Fr (pour sonde trachéale ≥ 6.0 mm D.I.)
- Longueur 70 cm
- Marquage en centimètre de 5 à 40 cm
- Surface lisse et glissante
- Avec connecteurs O₂
- Stérile
- Usage unique

i-Bougie

Boîte

REF 33-70-700-1

5



Information supplémentaire

▶ Vidéo



▶ Brochure



Suivez-nous :



Ce dispositif est fabriqué sans utiliser de latex de caoutchouc naturel.
Ce dispositif ne contient aucun phtalate qui nécessite un étiquetage au titre de la réglementation BPL (CE) 1272/2008.

FLY006_1.0_FR_05.19

VBM Medizintechnik GmbH

Einsteinstrasse 1 | 72172 Sulz a. N. | Germany
Tel.: +49 7454 9596-0 | Fax: +49 7454 9596-33
e-mail: info@vbm-medical.de | www.vbm-medical.de

CE0123