

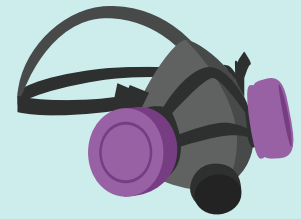
Pag-unawa sa Kaibahan



Surgical Mask



N95 Respirator



Elastomeric Half Facepiece Respirator

Pagsubok at Pag-apruba

Binigyang clearance ng U.S. Food and Drug Administration (FDA)

Sinuri, sinubukan, at inaprubahan ng NIOSH ayon sa mga hinihingi sa *42 CFR Part 84**

Sinuri, sinubukan, at inaprubahan ng NIOSH ayon sa mga hinihingi sa *42 CFR Part 84*

Nilalayong Paggamit at Layunin

Hindi napapasukan ng tubig at nagbibigay ng proteksyon sa nagsusuot laban sa malalaking tulo, mga splash, o spray ng katawan o iba pang nakakapinsalang mga likido. Pumoprotekta sa pasyente mula sa mga emisyon sa baga ng nagsusuot.

Binabawasan ang pagkakalantad ng nagsusuot sa mga partikulo kabilang ang mga aerosol na maliliit ang partikulo at malalaking droplet (mga aerosol lamang na hindi langis)

Mga device na pwedeng magagamit na gawa sa synthetic o gomang materyal

Selyong Akma sa Mukha na Hindi Natatagasan

Maluwang ang sukat

Masikip ang sukat

Masikip ang sukat

Inaatas sa Pagsubok sa Sukat

Hindi

Oo

Oo

Dinisenyo upang Muling Magamit

Hindi

Hindi

Oo

Pagsuri sa Selyo ng User

Hindi

Oo. Kailangan tuwing isinusuot ang respirator (pagsuot)

Oo. Kailangan tuwing isinusuot ang respirator (pagsuot)

Pagsala

HINDI nagbibigay sa nagsusuot ng mapagkakatiwalaang antas ng proteksyon mula sa paglanghap ng mas maliliit na partikulo sa hangin at hindi itinuturing na proteksyon sa daanan ng hangin

Sinasala ang pinakamababa 95% ng mga partikulo sa hangin kabilang ang malalaki at maliliit na partikulo

Maaaring may mga filter o panala na humaharag sa 95%, 99%, o 100% ng napakaliit na mga partikulo. Maaari ring may pamprotekta laban sa mga singaw/gas.

Pagtagas

Nagkakatagas sa gilid ng mask kapag humihinga papasok ang pasyente

Kapag wastong isinukat at naisuot, nagaganap ang kaunting pagtagas sa mga gilid ng respirator kapag humihinga papasok ang user

Kapag wastong isinukat at naisuot, nagaganap ang kaunting pagtagas sa mga gilid ng respirator kapag humihinga papasok ang user

Mga Limitasyon ng Paggamit

Pang-isang beses na gagamitin Itapon pagkatapos gamitin ng bawat pasyente.

Pinakamabuting itapon kaagad pagkatapos gamitin ng bawat pasyente at pagkatapos ng mga pamamaraan na lumilikha ng aerosol. Dapat din itong itapon kapag nasira na o naiba ang hugis; hindi na bumubuo ng mabisang selyo sa mukha; nabasa o malinaw na marumi; nagiging mahirap ang paghinga; o kung naging kontaminado ng dugo, mga lumalabas sa baga o ilong, o iba pang mga likido ng katawan.

Pwedeng gamitin muli at kailangang linisin/dis-impektahin at itabi sa pagitan ng interaksyon sa bawat pasyente

*Hanggang Hulyo 2, 2018, tinasa ng NIOSH ang N95 FFRs na nilalayong gamitin sa pangangalagang pangkalusugan para sa biocompatibility, pagka-madaling nasusunog, at hindi natatablan ng tubig upang masiguro ang pagsunod sa may kaugnayang mga pamantayan sa proseso ng pag-apruba. Ang mga gawaing ito ay dating isinasagawa ng FDA.

Mga Resource:

Hospital Respiratory Protection Program Toolkit, <http://www.cdc.gov/niosh/docs/2015-117/pdfs/2015-117.pdf>

Implementing Hospital Respiratory Protection Programs: Strategies from the Field, https://www.jointcommission.org/assets/1/18/Implementing_Hospital_RPP_2-19-15.pdf



U.S. Centers for Disease Control and Prevention
National Institute for Occupational Safety and Health

Ang impormasyong ito ay nagbibigay ng linaw kaugnay ng respirator at mask na ginagamit sa mga trabahuhan kung saan nalantad ang mga empleyado sa mga panganib sa baga, hindi ito partikular sa pandemyang COVID-19.