

Immobilisateur Cou-Poignet



Sistema de Gestión
ISO 9001:2015
ISO 22716:2007
www.tuv.com
ID 9105078921

INDICATIONS

L'**Immobilisateur Cou-Poignet** est un dispositif médical qui est utilisé pour soutenir le col-poignet des patients souffrant de fissures et de blessures mineures, dans des états de récupération. Disponible en deux tailles : adulte et pédiatrique.

COMPOSITION

Produit fabriqué en matériau à trois couches, intérieur en coton, rembourrage en polyuréthane et extérieur en polyamide, avec anneau en acétal.

MODE D'EMPLOI

- Retirer l'immobilisateur de son emballage et le déplier.
- Ouvrir le système velcro.
- Positionner le poignet et ajuster l'anneau de manière à obtenir un maintien ferme du poignet.
- Placer la partie supérieure de l'attelle au cou et l'ajuster à l'aide du système velcro.



AVERTISSEMENTS ET RECOMMANDATIONS

L'utilisation par plus d'un patient peut entraîner une infection croisée.

Ne pas utiliser le produit sur une peau blessée.

Ne pas utiliser le produit s'il est contaminé, sale ou manifestement endommagé.

Un produit mal ajusté peut diminuer son efficacité thérapeutique, un produit trop serré peut influencer négativement la circulation ou avoir un impact négatif sur la condition à traiter.

CARACTÉRISTIQUES

Produit conçu pour une application et un réglage faciles. Soutient le poignet. Hauteur et longueur réglables par système velcro.

STOCKAGE ET DURÉE D'UTILISATION

Ne pas exposer à la lumière du soleil. Le garder au sec.

Expiration : 5 ans.

DIMENSIONS DE L'UNITÉ DE PRODUIT

RÉFÉRENCE	LONGUEUR (cm)	LARGEUR (cm)
1000709	90	4
1000710	108	5.5

PRÉSENTATION				
RÉFÉRENCE	MODELE	UNITES BOITE	DIMENSIONS BOITE (cm)	POIDS BOITE* (kg)
1000709	PÉDIATRIQUE	30 unités/boîte	31x21x23.3	0.9
1000710	ADULTE	30 unités/boîte	31x21x31	1.0

* TOLÉRANCES : Poids ± 0.2 Kg

CONFORME À :

- Directive 93/42/CEE du Conseil, Directive 2007/47/CE du Parlement européen et du Conseil et Règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil.
- Classe I, non stérile (conformément à l'Annexe IX de la Directive 93/42 et à l'Annexe VIII du Règlement 2017/745).
- Entreprise certifiée ISO 13485 et ISO 9001.
- Licence de Fonctionnement Fabricant Produits Médicaux n° : 3689-PS.