

Immobilisateur avec Protection des Mains

INDICATIONS

L'**Immobilisateur avec Protection des Mains** est un dispositif médical qui est indiqué pour les patients subissant une chirurgie de la main, en réanimation et chaque fois qu'une forte prise des mains est nécessaire. Il garantit un haut niveau de confort et de sécurité au patient.

COMPOSITION

Produit fabriqué en maille de polyester, avec des sangles en velours et un système velcro. Il est doté d'un rembourrage en polyester et d'un matériau à trois couches à base de polyamide, polyéther et coton. Anneau en polypropylène.



MODE D'EMPLOI

- Placer le gant sur la main du patient, en veillant à ce que les doigts soient séparés et placés dans les espaces appropriés. La maille doit couvrir la totalité de la main.
- Appliquer une dimension correcte avec la bande velcro, de manière à ce que les doigts soient maintenus en place.
- Placer la sangle de soutien, avec la protection souple de la bande en mousse, sur le poignet.
- Fermer le velcro sur le poignet.
- Enrouler la bande autour de l'immobilisateur et la serrer doucement.
- Fixer la bande à une structure rigide.

CARACTÉRISTIQUES

Doté d'une enveloppe matelassée qui s'adapte à la forme de la paume de la main. Respirant.

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.

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)	LONGUEUR BANDE (cm)
1090300	25	17	168

PRÉSENTATION			
RÉFÉRENCE	UNITÉS BOÎTE	DIMENSIONS BOÎTE (cm)	POIDS BOÎTE (kg)*
1090300	16 unités/boîte	38x21x35	2.23

TOLÉRANCE : ± 0.5 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 745/2017).
- Entreprise certifiée ISO 13485 et ISO 9001.
- Licence de Fonctionnement Fabricant Produits Médicaux n° : 3689-PS.

