

# Inmovilizador de Extremidades con Orificio

## INDICACIONES

El **Inmovilizador de Extremidades con Orificio** es un producto sanitario que se emplea como inmovilizador de extremidades para usar en las camas y donde se requiera una sujeción mediana y segura, evitando movimientos bruscos.



Indicado para muñecas y tobillos en pacientes que presenten estados de agitación.

## COMPOSICIÓN

Producto con interior y exterior de poliéster y con relleno de espuma de poliuretano.

## MODO DE EMPLEO



- Colocar el inmovilizador alrededor de la extremidad del paciente, con el orificio en la parte externa.
- Pasar la cinta que queda en la parte interior a través del orificio.
- Coger la cinta que incorpora el orificio y envolverla alrededor de la extremidad. Ajustar la posición del inmovilizador hasta que las dos cintas tengan la misma longitud.
- Realizar un doble nudo en la parte externa de la extremidad, dejando unos 2 cm de espacio entre el nudo y la extremidad.
- Atar las dos cintas a la cama o silla.

## CARACTERÍSTICAS

Suavidad. Elevada resistencia, permitiendo la circulación. Transpirable, evita irritaciones en la piel, el recalentamiento, la humedad y la maceración. Fácil colocación, indicado para uso rutinario.

## ADVERTENCIAS Y RECOMENDACIONES

El uso por más de un paciente puede provocar una infección cruzada.

No utilizar el producto sobre piel lesionada.

No utilizar el producto si éste se encuentra contaminado, sucio o evidentemente deteriorado.

**ALMACENAMIENTO Y VIDA ÚTIL**

Manténgase fuera de la luz del sol. Manténgase seco.  
Caducidad: 5 años.

**MEDIDAS DE LA UNIDAD DE PRODUCTO**

Diseño anatómico, adaptable al paciente. Se puede utilizar indistintamente en la muñeca o tobillo:

REFERENCIA	LONGITUD (cm)	ANCHO (cm)
1090303	212	7.5

PRESENTACIÓN			
REFERENCIA	UNIDADES CAJA	MEDIDAS CAJA (cm)	PESO CAJA (kg)
1090303	80 uds/caja	38*21*35	2.20

**CUMPLE CON:**

- Directiva 93/42/CEE del Consejo, Directiva 2007/47/CE del Parlamento Europeo y del Consejo y el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo.
- Clase I, no estéril (de acuerdo a Anexo IX de la Directiva 93/42 y Anexo VIII del Reglamento 745/2017).
- Empresa certificada por la ISO 13485 e ISO 9001.
- Licencia de Funcionamiento Fabricante Productos Sanitarios No.: 3689-PS.

