

Coussins Anti-escarres

Produit d'Infirmierie

INDICATIONS

Le **Coussin Anti-escarres** est un dispositif médical utilisé pour la prévention des escarres chez les patients qui doivent rester longtemps dans un fauteuil.

COMPOSITION

Le coussin est composé d'un rembourrage en fibres de polyester creuses siliconées. La partie supérieure est en cuir synthétique et la partie inférieure 100 % coton ignifugé.



MODE D'EMPLOI

- Sortir le coussin du sac et le tenir toujours par le côté.
- Placer le coussin dans la zone d'assise de la chaise.

CARACTÉRISTIQUES

Le rembourrage en fibre de polyester siliconée permet une récupération et une réaction immédiates à toute pression appliquée, en assurant une répartition optimale du poids.

Son poids réduit le rend très facile à utiliser et à transporter.

L'ensemble des fibres assure une ventilation constante, empêchant l'accumulation et l'absorption de l'humidité.

La partie centrale creuse permet la transpiration et évite la pression sur la partie concernée lorsque le patient doit rester assis.

Laver à la main avec de l'eau froide et des produits non abrasifs. Après le lavage, laisser sécher en position horizontale.

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	MODÈLE	L (cm)	A (cm)	DIAMÈTRE (cm)
5010000	CARRÉ	44	44	-
5010001	FER À CHEVAL	44	44	-
5010002	CARRÉ AVEC TROU	44	44	-
5010003	ANNEAU	-	-	49.5

PRÉSENTATION

RÉFÉRENCE	UNITÉS SAC	DIMENSIONS BOÎTE (cm)	POIDS BOÎTE (kg)
5010000	1 unité/sac	52x52x12	0.8
5010001	1 unité/sac	52x52x12	0.6
5010002	1 unité/sac	52x52x12	0.6
5010003	1 unité/sac	52x52x12	0.6

TOLÉRANCE DE POIDS ±10 %

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.

