

Coussin Surpiqué

Produit d'Infirmerie

INDICATIONS

Le Coussin Surpiqué est un dispositif médical utilisé pour la prévention des escarres chez les patients qui doivent rester dans un fauteuil pendant de longues périodes.

En outre, le coussin peut être placé dans une housse imperméable qui l'empêchera d'être endommagé par des liquides renversés.



Le coussin est 100 % coton ignifugé avec un rembourrage en fibres de polyester siliconées. La housse est fabriquée en tissu imperméable 100 % polyamide.

MODE D'EMPLOI

- Sortir le coussin du sac et le tenir toujours par le côté.
- Placer le coussin dans la housse étanche correspondante.
- Placer le coussin surpiqué dans la zone d'assise du fauteuil roulant.

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.

Le matériau respirant de la housse intègre des micropores qui laissent passer la température librement tout en offrant une imperméabilité absolue.

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)
5020100	COUSSIN SURPIQUÉ	48	48
5020200	HOUSSE	49	51

PRÉSENTATION				
RÉFÉRENCE	UNITÉS SAC	DIMENSIONS BOÎTE (cm)	POIDS BOÎTE (kg)	
5020100	1 unité/sac	49x50x7	0.9	
5020200	1 unité/sac	35x37	0.1	

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.





Sistema de Gestión ISO 9001:2015 ISO 22716:2007