

Bolsa Para Hielo

Producto de Enfermería

INDICACIONES

La **Bolsa Para Hielo** está indicada para permanecer largo tiempo sobre el área a tratar con terapia fría. La mayor duración del hielo en el interior de la bolsa y la menor frecuencia de reemplazamiento de hielo ayuda a optimizar tiempo al personal de enfermería.

COMPOSICIÓN

Parte exterior: TNT de poliéster.

Parte interior: tejido impermeable de poliamida (50%) y poliuretano

(50%).

Tiras de sujeción: TNT de poliéster.

Pinza: Polipropileno natural.

MODO DE EMPLEO

- Abrir la pinza presionando sobre la lengüeta. Elevar la barrita superior.
- Llenar la bolsa con 2/3 partes de hielo y a continuación sacar el aire restante.
- Recoger la pinza por debajo del cuello de la bolsa. Evitar que el doblado quede arrugado.
- Cerrar la pinza asegurándose su sellado hermético.
- Colocar la bolsa sobre el área a tratar fijando las tiras con nudos.

CARACTERÍSTICAS

Una de las principales características del producto es su versatilidad para ser usado en cualquier parte del cuerpo donde se necesite.

El material utilizado para su fabricación tiene las siguientes características:

- Suavidad
- Elevada resistencia, lo que permite anudar las tiras con seguridad
- Transpirable, evita irritaciones en la piel y la humedad
- Fácil colocación

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

REFERENCIA	MODELO	L (cm)	A (cm)
1031600	PEQUEÑA	35	13.5
1031700	GRANDE	36	18.5

PRESENTACIÓN					
REFERENCIA	UNIDADES CAJA	MEDIDAS CAJA (cm)	PESO CAJA (kg)*		
1031600	50 uds/caja	31x21x23	2.1		
1031700	50 uds/caja	31x21x23	2.4		

TOLERANCIA DE PESO ±10%

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.







 $\textbf{C.V. MEDICA SL} \cdot \text{C/ Ponent}, 1 \ \, \text{Pol. Ind. La Plana} \cdot 43424 \ \, \text{Sarral - Tarragona - España} \cdot \text{T.+34 977 890 598}$

www.cvmedica.com