

Poche de Glace

Produit d'Infirmierie

INDICATIONS

La **Poche de Glace** est spécialement conçue pour être placée pendant une longue période de temps sur la zone à traiter avec la thérapie par le froid. La plus longue durée de la glace dans la poche et la plus faible fréquence de remplacement de la glace permettent d'optimiser le temps du personnel infirmier.



COMPOSITION

Partie extérieure : TNT polyester.

Partie intérieure : tissu imperméable en polyamide (50 %) et polyuréthane (50 %).

Sangles de fixation : TNT polyester.

Pince : Polypropylène naturel.

MODE D'EMPLOI

- Ouvrir la pince en appuyant sur la languette. Relever la barre supérieure.
- Remplir la poche aux 2/3 de glace, puis retirer l'air restant.
- Placer la pince sous le col de la poche. Éviter de froisser le pliage.
- Fermer la pince en vous assurant qu'elle est hermétiquement fermée.
- Placer la poche sur la zone à traiter, en fixant les sangles avec des nœuds.

CARACTÉRISTIQUES

L'une des principales caractéristiques du produit est sa polyvalence qui lui permet d'être utilisé dans n'importe quelle partie du corps.

Le matériau utilisé pour sa fabrication présente les caractéristiques suivantes :

- Douceur
- Haute résistance, permettant un nouage sûr des sangles
- Respirant, il évite l'irritation de la peau et l'humidité
- Facile à poser

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

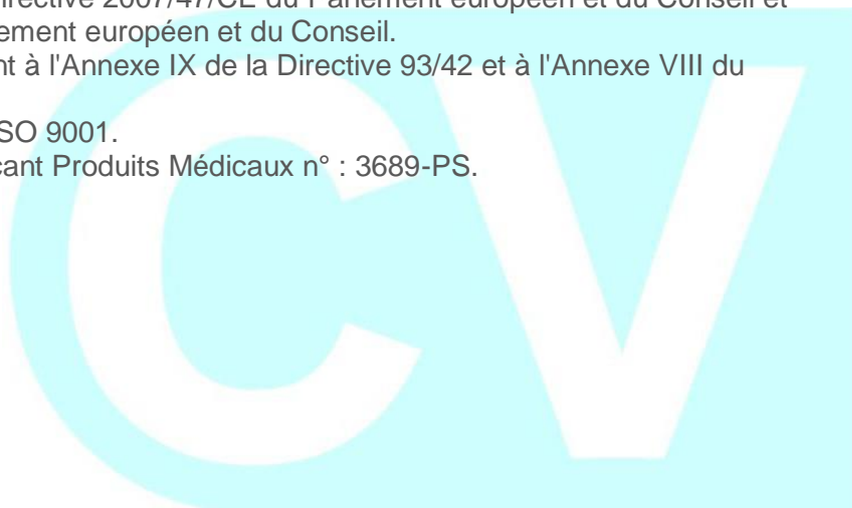
RÉFÉRENCE	MODÈLE	L (cm)	H (cm)
1031600	PETITE	35	13.5
1031700	GRAND	36	18.5

PRÉSENTATION

RÉFÉRENCE	UNITÉS BOÎTE	DIMENSIONS BOÎTE (cm)	POIDS BOÎTE (kg)*
1031600	50 unités/boîte	31x21x23	2.1
1031700	50 unités/boîte	31x21x23	2.4

 TOLÉRANCE DE POIDS $\pm 10\%$
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
www.tuv.com
ID 9106078921