

Immobilizzatore per arti comfort di sicurezza

INDICAZIONI

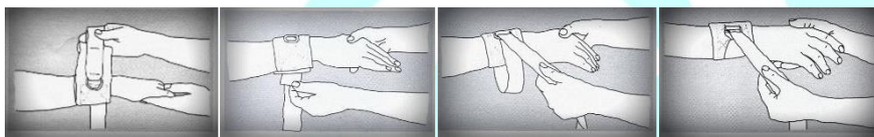
Immobilizzatore di sicurezza per arti comfort è un dispositivo medico che viene utilizzato come immobilizzatore per arti, per l'uso nei letti e ovunque sia necessaria un'immobilizzazione salda e sicura, al fine di evitare movimenti improvvisi.



COMPOSIZIONE

Prodotto con materiale a tre strati, interno in cotone, esterno in poliammide e imbottitura in schiuma di poliuretano, con nastri in poliestere su entrambi i lati. Anello in polipropilene.

MODALITÀ D'USO



- Aprire l'immobilizzatore e posizionarlo intorno al polso o alla caviglia.
- Regolare l'immobilizzatore tramite il sistema velcro al diametro desiderato.
- Far passare la cinghia di sostegno attraverso l'anello.
- Assicurare la cinghia, fissarla e annodarla alla struttura, preferibilmente metallica, del letto o simile, in modo che l'immobilizzatore sia teso.

CARATTERISTICHE

Morbidezza e comfort grazie all'imbottitura più spessa. Alta resistenza, non blocca la circolazione. Traspirante, previene l'irritazione della pelle, il surriscaldamento, l'umidità e la macerazione.

AVVERTENZE E RACCOMANDAZIONI

L'uso da parte di più di un paziente può provocare un'infezione crociata. Non usare il prodotto sulla pelle ferita.
Non utilizzare il prodotto se è contaminato, sporco o evidentemente danneggiato.

CONSERVAZIONE E DURATA

Mantenere al riparo dalla luce solare. Tenere asciutto. Scadenza: 5 anni.

MISURE UNITÀ DI PRODOTTO

Grazie al suo design anatomico, il prodotto si adatta perfettamente a ogni paziente, permettendo di utilizzarlo sia sui polsi che sulle caviglie.

RIFERIMENTO	MODELLO	LUNGHEZZA (cm)	LARGHEZZA (cm)
1000202	GRANDE	168	7,5
1000405	PICCOLO	135	5,5

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITA SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)
1000202	60 unità/scatola	31*21*23	1,80
1000405	60 unità/scatola	30*22*15	1,11

CONFORME A:

- Direttiva 93/42/CEE del Consiglio, Direttiva 2007/47/CE del Parlamento europeo e del Consiglio e regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio.
- Classe I, non sterile (secondo l'Allegato IX della Direttiva 93/42 e l'Allegato VIII del Regolamento 745/2017).
- Azienda certificata ISO 13485 e ISO 9001.
- Licenza di esercizio fabbricante di dispositivi medici n.: 3689-PS.

