

Immobilizzatore per clavicola

INDICAZIONI

L'**Immobilizzatore per clavicola** è un dispositivo medico che viene utilizzato per sostenere e immobilizzare le clavicole colpite da lesioni o fratture.



COMPOSIZIONE

Prodotto composto da materiale a tre strati in supporto e strisce.

Sostegno: Cotone all'interno e poliammide all'esterno, con imbottitura in poliuretano.

Cinghie: Interno ed esterno in poliesteri, con imbottitura in poliuretano.

Anello in polipropilene.

MODALITÀ D'USO

- Rimuovere l'immobilizzatore dalla sua confezione, fare passare le cinghie attraverso gli anelli e fissare il sistema di velcro con i cuscinetti forniti a questo scopo.
- Indossare l'immobilizzatore come se fosse un gilet.
- Regolare l'immobilizzatore fino a quando non lo si sente ben aderente.

CARATTERISTICHE

Aiuta a mantenere la postura ideale.

Prodotto molto facile da regolare, grazie ai 4 punti di regolazione.

Può essere indossato sotto i vestiti. Le cinghie incorporano un'imbottitura a livello ascellare per aumentare il comfort del paziente. Ha 4 fibbie che facilitano il suo posizionamento, evitando lo scivolamento involontario.

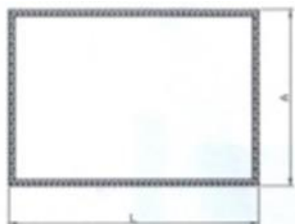
AVVERTENZE E RACCOMANDAZIONI

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


RIFERIMENTO	MODELLO	LUNGHEZZA (cm)	LARGHEZZA (cm)	L. cinghia (cm)	A. cinghia (cm)
1000705	GRANDE	16	11	108	5
1000706	MEDIO	16	11	91	5
1000707	PICCOLO	16	11	80	5
1000711	EXTRA PICCOLO	16	11	72	5

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)
1000705	10 unità/scatola	31x21x23	1,22
1000706	10 unità/scatola	31x21x23	1,14
1000707	10 unità/scatola	31x21x23	1,12
1000711	10 unità/scatola	30x22x15	1,00

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.

