

Immobilizzatore collo-mano

INDICAZIONI

L'**Immobilizzatore collo-mano** è un dispositivo medico che viene utilizzato per immobilizzare collo-mano per i pazienti con fratture e lesioni minori, in stato di recupero.

Disponibile in due misure: adulto e pediatrico.



COMPOSIZIONE

Prodotto realizzato in materiale a tre strati, cotone all'interno, imbottitura in poliuretano e poliammide all'esterno, con anello in acetale.

MODALITÀ D'USO

- Rimuovere l'immobilizzatore dal suo imballaggio e aprirlo.
- Aprire il sistema di velcro.
- Posizionare il polso e regolare l'anello in modo tale da ottenere un fissaggio saldo sul polso.
- Posizionare la parte superiore del tutore sul collo e regolare con il sistema di velcro.

CARATTERISTICHE

Progettato per una facile applicazione e regolazione. Sostiene il polso. Altezza e lunghezza regolabili con sistema a velcro.

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.

Un dispositivo allentato può diminuire la sua efficacia terapeutica, uno troppo stretto può influenzare negativamente la circolazione o avere un impatto negativo sulla condizione che intende trattare.

CONSERVAZIONE E DURATA

Mantenere al riparo dalla luce solare. Tenere asciutto.

Scadenza: 5 anni.

MISURE UNITÀ DI PRODOTTO

RIFERIMENTO	LUNGHEZZA (cm)	LARGHEZZA (cm)
1000709	90	4
1000710	108	5,5

PRESENTAZIONE				
RIFERIMENTO	MODELLO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA* (kg)
1000709	PEDIATRICO	30 unità/scatola	31x21x23,3	0,9
1000710	ADULTO	30 unità/scatola	31x21x31	1,0

*TOLLERANZE: Peso \pm 0,2 kg

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.



Sistema de Gestión
ISO 9001:2015
ISO 22718:2007
www.tuv.com
ID 9106078921