

Borsa del ghiaccio

INDICAZIONI

La **Borsa del ghiaccio** è indicata per permanere a lungo sulla zona da trattare con la terapia del freddo. La maggiore durata del ghiaccio all'interno della borsa e la minore frequenza di sostituzione del ghiaccio aiutano a ottimizzare il tempo del personale infermieristico.



COMPOSIZIONE

Parte esterna: TNT in poliestere.

Parte interna: tessuto impermeabile in poliammide (50%) e poliuretano (50%).

Cinghie di sostegno: TNT in poliestere.

Pinza: Polipropilene naturale

MODALITÀ D'USO

- Aprire la pinza premendo la linguetta. Sollevare la barra superiore.
- Riempire la borsa per 2/3 di ghiaccio e poi rimuovere l'aria rimanente.
- Chiudere la pinza sotto il collo della borsa. Evitare di sgualcire la piegatura.
- Chiudere la pinza assicurandosi che sia sigillata ermeticamente.
- Posizionare la borsa sulla zona da trattare, fissandole strisce con dei nodi.

CARATTERISTICHE

Una delle caratteristiche principali del prodotto è la sua versatilità, in quanto può essere utilizzato in qualsiasi parte del corpo si renda necessaria.

Il materiale utilizzato per la sua fabbricazione ha le seguenti caratteristiche:

- Morbidezza
- Elevata resistenza, che permette di annodare in modo sicuro le strisce
- Traspirante, previene l'irritazione della pelle e l'umidità
- Facile da posizionare

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	L (cm)	A (cm)
1031600	PICCOLO	35	13,5
1031700	GRANDE	36	18,5

PRESENTAZIONE

RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)*
1031600	50 unità/scatola	31x21x23	2,1
1031700	50 unità/scatola	31x21x23	2,4

TOLLERANZA DI PESO $\pm 10\%$

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.

