

Rivestimento per tavolo operatorio

INDICAZIONI

Il **Rivestimento per tavolo operatorio** è utilizzato per un maggiore comfort del paziente durante qualsiasi operazione chirurgica, grazie alla sua imbottitura che distribuisce la pressione. Un'altra funzione è quella di assorbire e trattenere il sangue o i fluidi corporei del paziente per ottenere una migliore pulizia del tavolo operatorio o del paziente.



COMPOSIZIONE

Parte inferiore: Polipropilene impermeabile. Struttura leggermente antiscivolo.

Imbottitura interna: Ovatta sintetica siliconica in poliesteri di grammatura superiore; antiallergica e antimuffa. Parte superiore: Tessuto non tessuto in viscosa traspirante.

Materiale senza lattice.

MODALITÀ D'USO

- Rimuovere il prodotto dalla confezione e aprire il rivestimento.
- Posizionare il rivestimento sul tavolo. Assicurarsi che lo strato di impermeabilizzazione sia sotto.
- Smaltire dopo l'uso.

CARATTERISTICHE

Aiuta a mantenere il comfort del paziente durante l'operazione grazie alla sua imbottitura in fibra di silicone che distribuisce la pressione.

Tessuto morbido e traspirante a contatto con il paziente.

Parte inferiore in tessuto impermeabile per evitare che sangue o fluidi corporei bagnino il tavolo operatorio.

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)
1040900	PICCOLO	66	23
1040910	MEDIO	98	63
1040920	GRANDE	194	69

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)*
1040900	30 unità/scatola	40x26x47	4,2
1040910	10 unità/scatola	60x40x40	5,8
1040920	10 unità/scatola	76,5x62x46,5	11,3

TOLLERANZA DI PESO ±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.

