

Cintura ostetrica - BELTY

INDICAZIONI

La **Cintura ostetrica - BELTY** è indicata per fissare i trasduttori fetali durante le procedure di monitoraggio fetale (registrazione della frequenza cardiaca fetale (FCF) e della dinamica uterina (DU), prima o durante il parto.

CARATTERISTICHE

Cintura elastica e impermeabile, monouso. Sistema di sostegno con chiusura in velcro.

Copre completamente la superficie della maggior parte dei trasduttori esistenti sul mercato, evitando che slittino e producano falsi allarmi.

Adattabile a pazienti di tutte le dimensioni. Adatta per l'uso in acqua.

Il trasduttore può essere riposizionato o la cintura può essere allungata ulteriormente, grazie al tessuto resistente ed elastico. Aprire e chiudere tutte le volte che si renda necessario.

COMPOSIZIONE

Cintura: Tessuto non tessuto in polipropilene bianco ed elastico in poliuretano.

Chiusura: Polietilene + polipropilene

MODALITÀ D'USO

- Aprire la cintura.
- Posizionarla sotto la donna. Il lato di apertura del velcro deve essere visibile all'operatore sanitario.
- Allungare la cintura quanto necessario per mantenere il trasduttore e regolare la chiusura.
- Smaltire dopo l'uso.

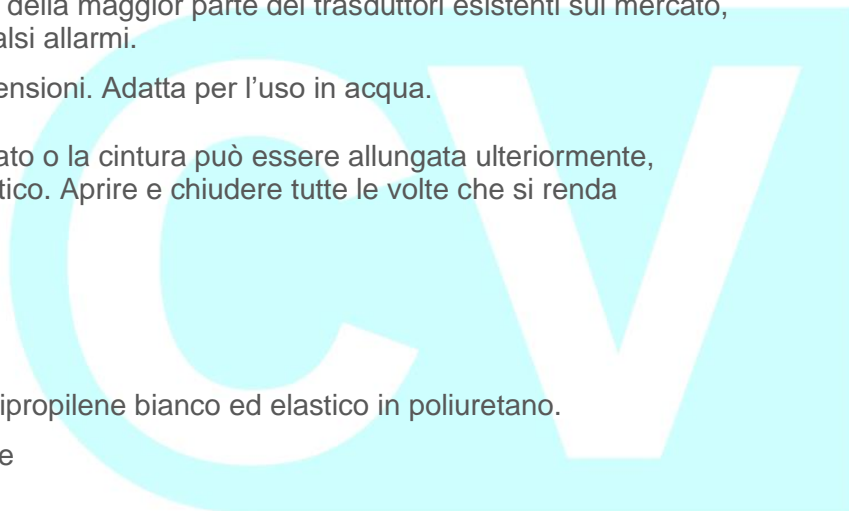
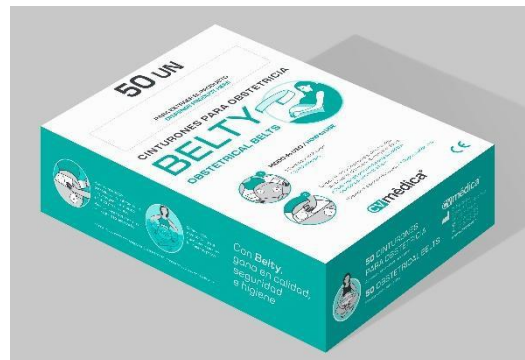
Se è richiesto il monitoraggio in acqua, seguire gli stessi passaggi.

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)
1070400	CINTURA OSTETRICA	80	10

PRESENTAZIONE

RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA DISPENSER	MISURE SCATOLA DISPENSER (cm)	
1070400	50 unità/scatola dispenser	29x20x7,5	
	UNITÀ SCATOLA 4 scatole dispenser	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)*
	200 unità	31x21x31	1,9

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.

