

Cinture ostetriche - BELTY

Prodotto indicato per fissare i trasduttori fetali durante le procedure di monitoraggio fetale (frequenza cardiaca fetale (FHR) e dinamica uterina (UD)), prima o durante il parto.

Copre completamente la superficie della maggior parte dei trasduttori in commercio, impedendo lo slittamento dei trasduttori che può causare falsi allarmi.

Cintura in tessuto resistente, elastico e impermeabile, monouso. Sistema di fissaggio in velcro a un'estremità (permette di attaccare e staccare la chiusura tutte le volte che è necessario). Adattabile a tutte le misure necessarie del paziente. Adatto all'uso in acqua.



Composizione: Cintura: Polipropilene non tessuto bianco ed elastico in poliuretano.
Chiusura: Polietilene + polipropilene

Modalità d'uso: Dispiegare la cintura. Posizionare la cintura sotto la donna con il lato del velcro staccato visibile all'operatore sanitario. Allungare la cinghia quanto basta per trattenere il trasduttore e fissare il dispositivo di fissaggio. Smaltire Gettare 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 causare infezioni incrociate. Non utilizzare su pelle lesa o se il prodotto è contaminato, sporco o evidentemente danneggiato.

Conservazione e durata: Mantenere al riparo dalla luce solare. Tenere asciutto.
Scadenza: 5 anni.

| RIFERIMENTO | COLORE | LUNGHEZZA X LARGHEZZA (cm) | EAN |
|-------------|--------|----------------------------|---------------|
| 1070400B | Bianco | 80x10 | 8427835112067 |

| PRESENTAZIONE | | | | |
|-------------------------|-------------------------------------|-------------------------------|---------------------|--------------------|
| UNITÀ SCATOLA DISPENSER | UNITÀ SCATOLA (4 scatole dispenser) | MISURE SCATOLA DISPENSER (cm) | MISURE SCATOLA (cm) | PESO SCATOLA (kg)* |
| 50 Unità | 200 Unità (4x50 Unità) | 29x20x7,5 | 31x21x31 | 1,9 |

*TOLLERANZA DI PESO ±10%

Conforme a:

- Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici
- Classe I, non sterile (Allegato VIII del Regolamento 2017/745)
- Azienda certificata ISO 13485 e ISO 9001
- Licenza di esercizio fabbricante di dispositivo medici n.:3689-PS

