

## Cintura di fissaggio al tavolo operatorio

### INDICAZIONI

La **Cintura di fissaggio al tavolo operatorio** è progettata per assicurare gli arti e/o il tronco del paziente al tavolo operatorio.

Dispositivo destinato esclusivamente alle estremità o alla zona addominale secondo necessità. Non applicare su altre parti del corpo.

Indicata per mantenere le braccia o le gambe in una posizione statica al fine di evitare movimenti improvvisi del paziente durante l'operazione.



### COMPOSIZIONE

Strato interno-esterno: Anello

100% poliestere: 100% nylon

### MODALITÀ D'USO

- Aprire la cintura sul paziente. Far passare l'estremità all'interno della fibbia.
- Regolare la cintura sulla parte del corpo da immobilizzare.
- Chiudere mediante la chiusura in velcro inclusa.

### CARATTERISTICHE

Materiale traspirante che può essere facilmente lavato. Tessuto fresco e confortevole.

La lunghezza al diametro di ogni paziente è regolabile per mezzo della combinazione del sistema in velcro, che permette un fissaggio efficace ed efficiente. Sostegno naturale, senza costrizione.

Cinghie extra-forti per una maggiore sicurezza durante il procedimento chirurgico.

### 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)
1070500	BRACCIO/GAMBA	80	8
1070550	TAVOLO OPERATORIO	150	6
1070560	TAVOLO OPERATORIO	230	6

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)*
1070500	20 unità/scatola	21x15x15	0,56
1070550	20 unità/scatola	21x15x15	0,56
1070560	20 unità/scatola	21x15x15	0,56

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.

