

Immobilizzatore per arti di sicurezza

INDICAZIONI

Immobilizzatore per arti di sicurezza è un dispositivo medico che viene utilizzato come immobilizzatore per arti, per uso nei letti e ovunque sia necessaria un'immobilizzazione salda e sicura, al fine di evitare movimenti improvvisi.

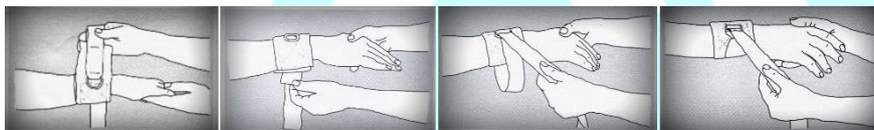
Indicato per immobilizzare i polsi o le caviglie in pazienti che presentano stati di agitazione. Dotato di un morbido cuscinetto con lunghe fasce di sostegno.



COMPOSIZIONE

Prodotto con interno in poliammide, esterno in polistirolo e imbottitura in schiuma di poliuretano, con cinghie in poliestere su entrambi i lati. Anello in polipropilene

MODALITÀ D'USO



- Aprire l'immobilizzatore e posizionarlo intorno al polso o alla caviglia.
- Regolare l'immobilizzatore tramite il sistema velcro al diametro desiderato.
- Far passare la cinghia di sostegno attraverso l'anello.
- Assicurare la cinghia, fissarla e annodarla alla struttura, preferibilmente metallica, del letto o simile, in modo che l'immobilizzatore sia teso.

CARATTERISTICHE

Morbidezza e comfort grazie all'imbottitura più spessa. Alta resistenza, non blocca la circolazione. Traspirante, previene l'irritazione della pelle, il surriscaldamento, l'umidità e la macerazione.

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

Design anatomico, adattabile al paziente. Può essere utilizzato indistintamente su polso o caviglia:

RIFERIMENTO	LUNGHEZZA (cm)	LARGHEZZA (cm)
1090100	168	7,5

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITA SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)
1090100	80 unità/scatola	31*21*31	2,68

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.

