

Immobilizzatore per arti con foro

INDICAZIONI

L'**Immobilizzatore per arti con foro** è un dispositivo medico che viene utilizzato come immobilizzatore per arti da utilizzare nei letti e ovunque sia necessaria un'immobilizzazione media e sicura, al fine di evitare movimenti improvvisi.

Indicato per polsi e caviglie in pazienti che presentano stati di agitazione.



COMPOSIZIONE

Prodotto con interno ed esterno in poliestere e imbottitura in schiuma di poliuretano.

MODALITÀ D'USO



- Posizionare l'immobilizzatore intorno all'arto del paziente, con il foro all'esterno.
- Far passare la cinghia rimanente all'interno mediante il foro.
- Avvolgere la parte della cinghia con il foro intorno all'arto. Regolare la posizione dell'immobilizzatore fino a che entrambe le cinghie siano della stessa lunghezza.
- Fare un doppio nodo all'esterno dell'arto, lasciando circa 2 cm di spazio tra il nodo e l'arto.
- Legare le due cinghie al letto o alla sedia.

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)
1090303	212	7,5

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITA SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA (kg)
1090303	80 unità/scatola	38*21*35	2,20

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.

