

Nome ProdottoRULLO ANTIDECUBITO PER TALLONE
(cod. 224)

REF	Misure (cm)	Colore
224	Diametro: ~ 21 Foro: ~ 7	Interno: Azzurro Esterno: Nero



Confezione da 1 pezzo.

Destinazione d'Uso

Dispositivo indicato per la prevenzione delle piaghe da decubito nel tallone per lungo degenti con medio/basso rischio antidecubito.

Il dispositivo medico in oggetto non è adatto per scopi non richiamati dalla presente documentazione, per cui si declina ogni responsabilità per eventuali danni e conseguenze che possono derivare da un uso improprio.

Descrizione e Materiali

Interno: 100% poliuretano elastico e indeformabile con densità pari a 30 Kg/m³ (± 5%)

Tirante: 100% poliuretano espanso base etere e vellutino in poliammide.

Velcro per apertura e chiusura del rullo.

Istruzioni per l'Uso

Inserire il rullo nel tallone indossando un calzino sanitario in cotone.

Seguire eventuali indicazioni da parte del personale sanitario.

Regolabile con chiusura a velcro.

Controindicazioni e Avvertenze

Nessuna controindicazione se non segnalata dal medico curante.

Dispositivo Non Sterile. Non utilizzare se la confezione è danneggiata.



Dispositivo non sterile.

Manutenzione e Pulizia / Lavaggio

Non lavabile. Se necessario disinfettare con soluzione di Amuchina nebulizzata o imbevuta in un panno.



Non lavare



Non candeggiare

Non asciugare in
asciugatrice

Non stirare



Non lavare a secco

Conservazione

Al fine di evitare contaminazioni il dispositivo andrebbe conservato in un luogo pulito, asciutto (per evitare lo sviluppo di muffe), al riparo da fonti di luce diretta e calore, protetto da un involucro. Il mantenimento della sua integrità fisica (assenza di fori, tagli, sfilacciature, scuciture, usura, muffa ecc.) determina la durata di vita del dispositivo.

L'anima interna col tempo può assumere un colore che vira al giallo dovuto all'eventuale contatto con la luce. Questo non inficia sulle proprietà e caratteristiche fisico-meccaniche del dispositivo.

Tipo di Confezione

Confezionato in sacchetto di polietilene.

Smaltimento

Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela dell'ambiente e raccolta differenziata che deve essere effettuata in conformità alle normative nazionali e locali in vigore. Verificare le disposizioni del proprio Comune.

Raccolta Differenziata:

Sacchetto di Plastica → Raccolta Plastica

Scheda Tecnica Informativa → Raccolta Carta

Rullo → Raccolta Indifferenziata

Garanzia

Il presidio è garantito a norma di legge. Per i difetti di fabbricazione, sono escluse le parti di consumo.

Altre Informazioni

Codice CND: V0811

Codice EMDN: V0811

Codice BD/RDM: 2518782



Dispositivo Medico di Classe I
Regolamento (UE) 2017/745



Albo Land srl

Via Mastroianni, 9 - 40013 Castel Maggiore (Bologna) - Italy

Tel: +39 051 373838 Fax: +39 051 19875902 - www.alboland.com / info@alboland.it

In caso di incidente grave informare tempestivamente l'Autorità Competente dello Stato Membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito oltre al fabbricante Albo Land srl ai seguenti recapiti:

e-mail: info@alboland.it - Tel.: +39 051 373838 / Fax: +39 051 19875902