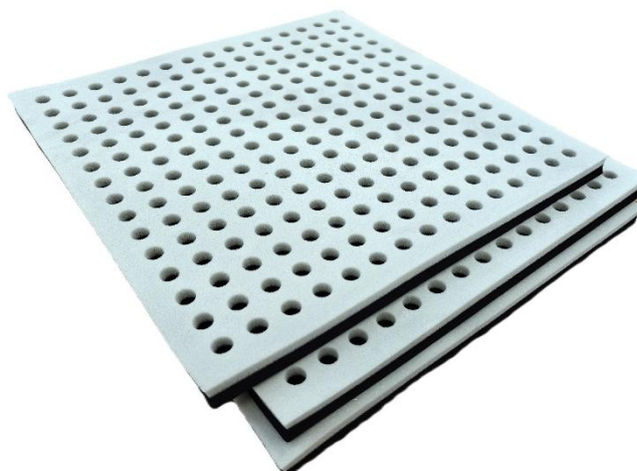


LASTRA FORATA "DUAL DENSITY"
- ricambio per cuscini linea antidecubito -
(cod. 258)

'Nome Prodotto

LASTRA FORATA "DUAL DENSITY"
 - ricambio per cuscini linea antidecubito -
 (cod. 258)

REF	Colore
258	Nero & Grigio
Misure (± 3%)	
Lunghezza cm. 40	
Larghezza cm. 40	
Altezza cm. 2	
Ø Fori Lastre cm. 1,4	



Destinazione d'Uso

Indicate per la prevenzione e la cura delle piaghe da decubito minimo o ai primi stadi, per lungodegenti e per disabili costretti in carrozzina. Particolarmente funzionale anche per sedute prolungate in ufficio o per lunghi viaggi in auto.

Le lastre poste sotto le parti soggette a decubito danno un benessere immediato.

I fori con diametro di cm 1,4 lasciano passare l'aria e permettono di far rigenerare i tessuti.

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

Lastra composta da due strati (Nero/Grigio) con differente proprietà fisico-meccanica.

Parte in Nero: materiale il EPDM → AMT 510/01 (Ethylene-Propylene Diene Monomer) con densità 75 Kg/m³ (±15 Kg/m³)

Parte in Grigio: materiale in Poliuretano Espanso Flessibile (VC85035) con densità al pezzo 80 Kg/m³ (±5%)

Il colore differente delle due parti di ogni lastra indica un diverso grado di densità della schiuma: il lato grigio è più morbido.

Altre caratteristiche:

<u>EPDM → AMT 510/01 (parte in nero)</u>	
Resistenza a compressione 40%	ASTM D-1056-85-25% 14 kPa / NFR99211-80-50% 67 kPa
Deformazione residua	ASTM 1056-77 (22h 23°C 50%) < 28% (22h 40°C 50%) < 60%
Resistenza a trazione	ISO 1798-1797 > 200 kPa
Resistenza allo strappo	ISO 34-1 > 0,5 kN/m
Allungamento a rottura	ISO 1798-1797 > 150%
Assorbimento di acqua	ASTM 1056-80 11% medium
<u>VC85035 (parte in grigio)</u>	
Resistenza a compressione 40%	UNI EN ISO 3386 → 3,5 kPa (±15%)
Deformazione residua 75%	UNI EN ISO 1856 met.A < 5%
Resistenza a trazione	UNI EN ISO 1798 > 60 kPa
Resistenza a rottura	UNI EN 8067 > 200 N/m
Allungamento a rottura	UNI EN ISO 1798 > 100%
Resilienza	ASTM D 3574 / H < 15%

Le lastre sono utilizzate nei seguenti Cuscini Antidecubito di fabbricazione Albo Land:

- "Cuscino **Paolino** antidecubito con tre lastre "dual density" codice 229
- "Cuscino antidecubito **Plastogel** con fondo antiscivolo (2 lastre "dual density" e 1 lastra plastogel)" codice 299E
- "Cuscino **VAS** antidecubito con **3 lastre** "dual density" e fondo antiscivolo" codice 370
- "Cuscino **VAS** antidecubito con **4 lastre** "dual density" e fondo antiscivolo" codice 371

L'articolo non è classificato pericoloso secondo il Regolamento (CE) 1272/2008 e s.m.i.

LASTRA FORATA "DUAL DENSITY"
- ricambio per cuscini linea antidecubito -
(cod. 258)

Istruzioni per l'Uso

Usare come semplice lastra di ricambio in caso di necessità, per i cuscini di fabbricazione Albo Land.

Si consiglia in ogni caso, di ricoprire le lastre con tessuti appropriati come cotone, jersey o sintetici dedicati alla tipologia del prodotto (chiedere al servizio Albo Land in caso di maggiori informazioni).

Controindicazioni e Avvertenze

Nessuna controindicazione se non segnalata dal medico curante.

Dispositivo Non Sterile. Dispositivo non ignifugo.

Seguire le istruzioni di lavaggio. Non utilizzare se la confezione è danneggiata.



Dispositivo non sterile.

Manutenzione e Pulizia / Lavaggio

La manutenzione periodica del dispositivo medico consiste nelle operazioni di pulizia.

Lavare passando sulla lastra un panno morbido imbevuto di acqua e, se il caso, disinfettare con soluzione di Amuchina o di prodotti simili. Non mettere in lavatrice o in ammollo. Non usare solventi.

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 tagli, sfilacciature, muffa, ecc.) determina la durata di vita 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

Lastra → 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: V08030102

Codice EMDN: V08030102

Codice BD/RDM: 2537927



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