

Nome ProdottoREGGIBRACCIO REGOLABILE IMBOTTITO
(cod. 289)

REF	Taglia & Misure (lunghezza gomito/polso)
289	M (26 / 35 cm)
	L (31 / 40 cm)



Colore: Ecrù

Destinazione d'Uso

Dispositivo utilizzato in caso di slogature, traumi, ingessature ed emiparesi del braccio, consente l'immobilizzo in posizione corretta dell'arto superiore, con pannello di cotone imbottito per l'appoggio della mano.

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

100% Cotone.

Regolabile con bretella e fibbia in lega contenente nickel.

Istruzioni per l'Uso

1. Infilare la bretella nella patta salva clavicola
2. Infilare l'avambraccio nella sacca ed appoggiare il gomito all'estremità chiusa della sacca stessa.
3. Regolare la lunghezza della bretella con l'apposita fibbia scorrevole.

Controindicazioni e Avvertenze

Nessuna controindicazione se non segnalata dal medico curante.

Dispositivo Non Sterile. 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 lavaggio e asciugatura.

Lavare in acqua fredda massimo a 30°C con detersivo per capi delicati, sciacquare accuratamente, non strizzare ed asciugare lontano da fonti di calore. Lasciare asciugare orizzontalmente; non stirare.



Temperatura max 30°C



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.

Tipo di Confezione

Confezionato in scatola di cartone.

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:

Scatola di Cartone → Raccolta Carta

Sacchetto di Plastica → Raccolta Plastica

Scheda Tecnica Informativa → Raccolta Carta

Reggibraccio → 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: M030501

Codice EMDN: M030501

Codice BD/RDM: 2528935



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