

**REGGIBRACCIO IMMOBILIZZANTE CON FASCIA
A GOMITO CHIUSO (cod. 309)****REGGIBRACCIO IMMOBILIZZANTE CON FASCIA
A GOMITO APERTO (cod. 310)****Nome Prodotto**REGGIBRACCIO IMMOBILIZZANTE CON
FASCIA A GOMITO CHIUSO (cod. 309)REGGIBRACCIO IMMOBILIZZANTE CON
FASCIA A GOMITO APERTO (cod. 310)

REF	Taglia & Misure (cod. 309) (lunghezza da gomito a metà mano)
	Taglia & Misure (cod. 310) (lunghezza da braccio a metà mano)
309	S (40 cm)
	M (43 cm)
	L (45 cm)
310	S (27 cm)
	M (30 cm)
	L (33 cm)



Cod. 309



Cod. 310

Colore: Blu

Destinazione d'Uso

Dispositivo indicato per le lussazioni traumatiche, per alleggerire dal peso dell'arto l'articolazione lesa immobilizzando l'arto stesso al tronco. Utilizzabile esclusivamente con il supporto del personale sanitario specializzato.

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

MTP: vellutino 100% poliammide o poliestere (come da etichetta composizione), interno 100% poliuretano base etere.

Tiranti (gallone): 100% cotone.

Regolabile con bretella e fibbia.

Istruzioni per l'Uso

1. Infilare le patte salva clavicola nei tiranti.
2. Infilare l'avambraccio lesa nella sacca ed appoggiare il gomito all'estremità chiusa (nel caso del cod. 309) della sacca stessa.
3. Il tirante di destra passa sulla spalla dx e si attacca sul fondo sinistro della sacca
4. Il tirante sinistro passa sulla spalla sx e si attacca sul fondo destro della sacca.
5. Fissare la fascia avvolgente al centro della sacca, farla passare dietro la schiena e fissare l'altra estremità sul davanti

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 sacchetto di plastica.

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

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 (cod. 309): 2528936

Codice BD/RDM (cod. 310): 2528937



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