

**TIRANTE LOMBARRE OPZIONALE
(PER BUSTOGRIP COD.212)
(cod. 305)**

Nome Prodotto

TIRANTE LOMBARRE OPZIONALE
(PER BUSTOGRIP COD.212)
(cod. 305)

REF	Taglie
305	S
	M
	L
	XL
	XXL
	3XL



Colore disponibile: Ecrù.

Destinazione d'Uso

Dispositivo da utilizzare con il codice 212.

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

36% Cotone, 32% Poliammide, 14% Gomma, 10% Poliestere e 8% Viscosa. Contiene lattice.

Tirante Lombare Opzionale (codice 305).

Istruzioni per l'Uso

Supporto lombare in elastico mille righe.

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.



Contiene lattice.



Dispositivo non sterile.



Il dispositivo medico è monopaziente. Non usare su più pazienti.

Manutenzione e Pulizia / Lavaggio

La manutenzione periodica del dispositivo medico consiste nelle operazioni di lavaggio e asciugatura.

Lavare a mano in acqua tiepida massimo a 30°C con detersivo per capi delicati, sciacquare accuratamente ma togliere l'acqua comprimendo il capo dentro un asciugamano di spugna, 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.

**TIRANTE LOMBARDE OPZIONALE
(PER BUSTOGRIP COD.212)
(cod. 305)**

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

Busto → 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: Y060308

Codice EMDN: Y060308

Codice BD/RDM: 2528918



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