

Nome Prodotto

BRETELLAGGIO REGOLABILE MORBIDO

(per cod. 612)

(cod. 612BR)

REF	Misura	Colore
612BR	Unica	Crema

**Destinazione d'Uso**

Il bretellaggio è indicato per pazienti costretti alla carrozzina o comoda per evitarne la caduta accidentale.

Il prodotto si adatta **ESCLUSIVAMENTE** al nostro articolo Cod.612 "cintura antiscivolamento regolabile per carrozzina".

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

Imbottitura interna in MTP: vellutino esterno in 100% poliammide ed interno 100% poliuretano base etere.

Gallone (tiranti): 100% cotone.

Esterno: 100% cotone.

Occhielli: lega in Nickel/Ottone



Necessari ma forniti a parte su richiesta:

Istruzioni per l'Uso

La cintura Cod.612, deve essere già posizionata ed assicurata alla carrozzina o comoda.

Eeguire il montaggio nel seguente modo:

1. Aprire con la chiave magnetica il bottone (fornito a parte assieme alla chiave di sicurezza cod. 690M & 691M) posto dietro lo schienale (togliere solo la capsula BLU, senza sfilare il supporto metallico).
2. Sovrapporre il gallone della bretella e richiudere il bottone.
3. Passare i due galloni sopra le spalle del paziente.
4. Aprire con la chiave magnetica (fornita a parte assieme al bottone magnetico cod. 691M & 690M) il bottone (cod.690M) posto sulla pancera (togliere solo la capsula BLU senza sfilare il supporto metallico).
5. Sovrapporre le DUE bretelle e fissarle al bottone precedentemente aperto posto sulla pancera.
6. Richiudere il bottone assicurandosi che sia ben bloccato.

In caso di estrema urgenza disporre sempre di un cutter, forbici, o altro oggetto tagliente per poter tagliare le cinture di contenzione e liberare il paziente.

Il dispositivo va indossato sopra agli indumenti o biancheria intima.

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.



Per l'uso del prodotto e delle sue applicazioni è raccomandata la prescrizione medica.

Manutenzione e Pulizia / Lavaggio

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

Lavare 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.

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:

Scheda Tecnica Informativa → Raccolta Carta

Busta in Plastica → Raccolta Plastica

Bretellaggio → 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: M030599

Codice EMDN: M030599

Codice BD/RDM: 2523258



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