

**CUSCINO ANTIDECUBITO A FIBRA CAVA
SILICONATA A TRE SEZIONI
(cod. 723)****'Nome Prodotto**

CUSCINO ANTIDECUBITO A FIBRA CAVA
SILICONATA A TRE SEZIONI
(cod. 723)

REF	Colore
723	Bluette
Misure (± 3%)	
Lunghezza cm. 44	
Larghezza cm. 40	



Confezione da 1 pezzo.

Destinazione d'Uso

Il cuscino è indicato per aumentare il confort della seduta di chi soffre di infiammazione da decubito proteggendo le prominenze ossee evitando il problema del bottom out. 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: 100% Fiocco in Fibra Cava. Denier: 7 x 32 mm V.
Fodera: 100% Cotone.

Istruzioni per l'Uso

Usare come un normalissimo cuscino per seduta. Può essere utilizzato sia su sedia che su carrozzina.

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 tiepida massimo a 30°C con detersivo per capi delicati, sciacquare accuratamente, non strizzare, non centrifugare ed asciugare lontano da fonti di calore. 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.

**CUSCINO ANTIDECUBITO A FIBRA CAVA
SILICONATA A TRE SEZIONI
(cod. 723)**

Tipo di Confezione

Confezionato in sacchetto di polietilene e busta in TNT o 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:

Sacchetto di plastica → Raccolta Plastica

Scheda Tecnica Informativa → Raccolta Carta

Brochure Laterale → Raccolta Carta

Busta in TNT → Raccolta Indifferenziata

Scatola → Raccolta Carta

Cuscino → 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: 2518792



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