

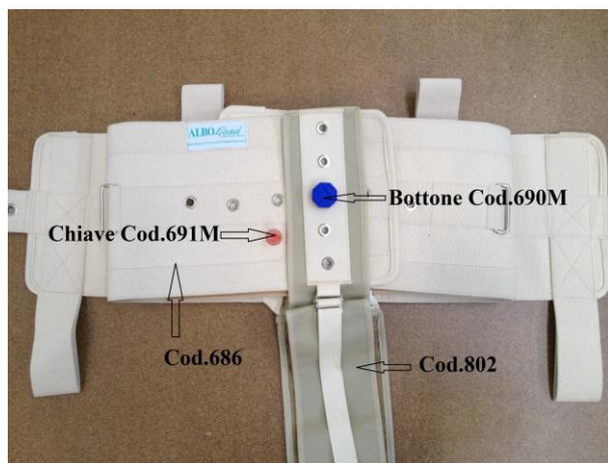
**MUTANDA (FASCIA INGUINALE)  
ANTISCIVOLAMENTO E DI BLOCCAGGIO  
(per cod. 686)  
(cod. 802)**

**Nome Prodotto**

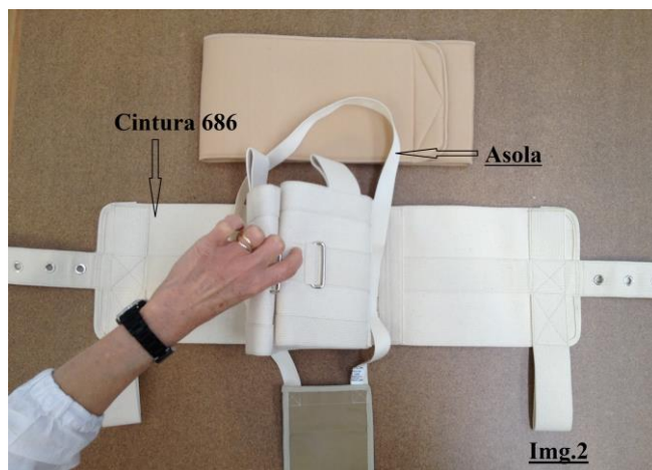
MUTANDA (FASCIA INGUINALE)  
ANTISCIVOLAMENTO E DI BLOCCAGGIO  
(per cod. 686)  
(cod. 802)

REF	Misura	Colore
802	Unica	Crema

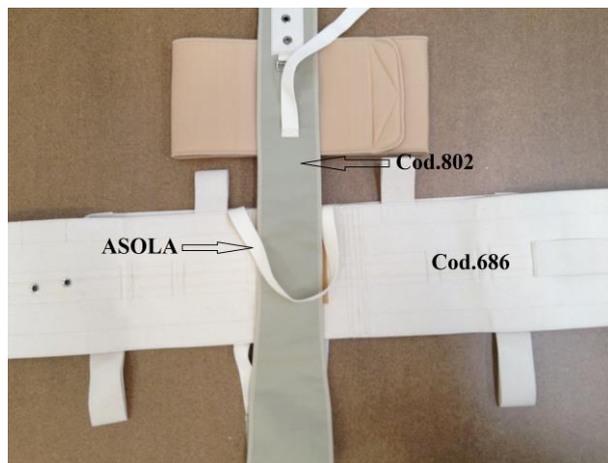
*Immagine 1*



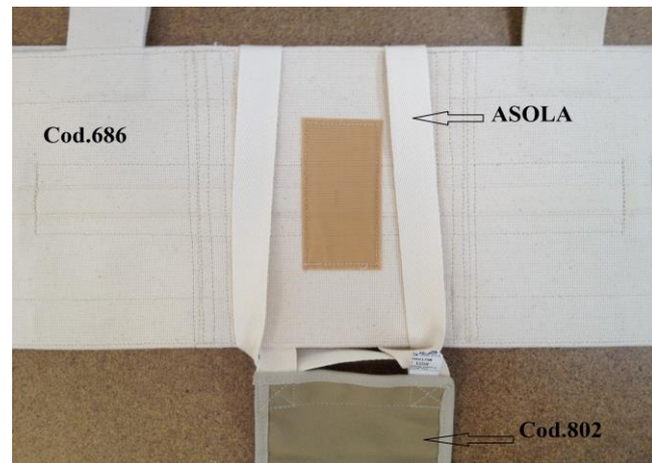
*Immagine 2*



*Immagine 3*



*Immagine 4*



**Destinazione d'Uso**

Il dispositivo è Indicato per pazienti costretti a letto ed incapaci di cooperare.

Impedisce le cadute accidentali dal letto e gli scivolamenti del paziente.

Il prodotto si adatta ESCLUSIVAMENTE al nostro articolo Cod.686 "Cintura contenimento letto doppio movimento".

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**

Gallone: 100% cotone.

Occhielli: lega in Nickel/Ottone

**MUTANDA (FASCIA INGUINALE)  
ANTISCIVOLAMENTO E DI BLOCCAGGIO  
(per cod. 686)  
(cod. 802)**



Necessari ma forniti a parte su richiesta:

**Istruzioni per l'Uso**

La cintura Cod.686, deve essere già posizionata ed assicurata alla struttura del letto.

Eeguire il montaggio nel seguente modo:

1. Stendere la mutanda sul letto, in modo che una volta chiusa risulti come da Immagine (1).
2. Fare passare nell'asola superiore all'interno della patta principale della cintura Cod. 686 come da Immagine (2).
3. Fare passare la mutanda Cod. 802 attraverso l'asola come in Immagine (3).
4. Posizionare il paziente.
5. Tirare la mutanda Cod. 802 fino a portarla alla base della patta della cintura Cod. 686 come da Immagine (4).
6. Riporre la pancerina interna antisfregamento e chiudere la cintura Cod. 686 con il bottone Cod. 690M (fornito a parte assieme alla chiave di sicurezza cod. 691M).

**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

Mutanda (fascia) → Raccolta Indifferenziata

**MUTANDA (FASCIA INGUINALE)  
ANTISCIVOLAMENTO E DI BLOCCAGGIO  
(per cod. 686)  
(cod. 802)**

**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: 2523254



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](http://www.alboland.com) / [info@alboland.it](mailto: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](mailto:info@alboland.it) - Tel.: +39 051 373838 / Fax: +39 051 19875902