

STAMPILLE CANADESI IN LEGA LEGGERA
(Erwin Kowsky GmbH & Co. KG cod. 22
& Albo Land cod. F0500)**Nome Prodotto**STAMPILLE CANADESI IN LEGA LEGGERA
(Erwin Kowsky GmbH & Co. KG cod. 22
& Albo Land cod. F0500)

REF	Colori
22 (Albo Land cod. F0500)	Nero, Blu, Grigio e Verde Acqua

**Destinazione d'Uso**

I dispositivi di deambulazione sono destinati alle persone che presentano una significativa compromissione della mobilità, difficoltà di movimento, compromissione dell'equilibrio con capacità di camminare sufficientemente conservata e compromissione della coordinazione. La loro funzione è mantenere, promuovere e assicurare la deambulazione o alleggerire, parzialmente o completamente, il carico su una delle estremità inferiori. Gli ausili possono essere utilizzati sia in interni che in esterni. Questo tipo di stampelle sono indicate per persone adulte.

Osservare scrupolosamente anche le istruzioni per la sicurezza all'interno della confezione!

Il dispositivo medico in oggetto non è adatto per protezione da rischi o usi 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

Legna leggera, in alluminio, con blocco rapido dell'altezza a vite con clip di sicurezza a pressione e puntale a ventosa in gomma. Per gli accessori correlati contattare direttamente Albo Land Srl o consultare il catalogo.



Dispositivo Non Sterile

Istruzioni per l'Uso

Impugnare le stampelle nell'apposita impugnatura anatomica.

Seguire le istruzioni all'interno del foglietto illustrativo fornito con la confezione per la corretta regolazione ed il corretto uso dell'ausilio di deambulazione.

Controindicazioni e Avvertenze

Gli ausili di deambulazione non possono essere utilizzati in caso di perdita dell'arto a entrambe le braccia o di contratture/lesioni articolari a entrambe le braccia. Seguire le avvertenze all'interno del foglietto illustrativo fornito con la confezione.

Nessuna controindicazione se non segnalate dal medico curante.

Portata massima Kg 140.

Dispositivo Non Sterile.

Manutenzione e Pulizia / Lavaggio

Tutte le parti possono essere lavate con acqua tiepida e sapone neutro. Asciugare bene dopo l'eventuale lavaggio lontano da fonti di calore e a diretto contatto con la luce.

Il tampone in gomma è un componente soggetto a usura e periodicamente deve essere sostituito.

Conservazione



Non riporre mai gli ausili di deambulazione in prossimità di fonti di calore, come stufe e radiatori, o sulla mensola del lunotto posteriore di un'autovettura! Non esporre gli ausili alla luce del sole per periodi prolungati! La luce solare diretta e il calore danneggiano la plastica! Proteggere gli ausili dalle cadute e da possibili danni alla vernice (ad es. utilizzando anelli o supporti). Il tampone in gomma è un componente soggetto a usura e periodicamente deve essere sostituito. Prima di riutilizzare gli ausili di deambulazione dopo un lungo periodo in cui non sono stati usati, farli esaminare a personale specializzato!

Attenzione! Non pulire mai le manopole né i tamponi in gomma utilizzando prodotti oleosi! Pericolo di scivolamento! Se sporchi, pulire gli ausili di deambulazione con un detergente delicato e uno straccio morbido. Non utilizzare mai detergenti contenenti solventi, perché danneggiano la plastica! Nota: Se è necessario disinfettare gli ausili di deambulazione, utilizzare un idoneo disinfettante. Non utilizzare il dispositivo se risulta danneggiato.

Tipo di Confezione

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

Stampelle → 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: Y12030602

Codice EMDN: Y12030602

Codice BD/RDM: 168982



Dispositivo Medico di Classe I
Regolamento (UE) 2017/745



Fabbricato da: Erwin Kowsky GmbH & Co. KG
Oderstraße 73, 24539 Neumünster - Germany

Tel: +49 (0) 4321 99570 Fax: +49 (0) 4321-9957-57 - <https://shop.kowsky.de/> - info@kowsky.de



Distribuito da: 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 venditore Albo Land srl ai seguenti recapiti:

e-mail: info@alboland.it - Tel.: +39 051 373838 / Fax: +39 051 19875902