

**COPRIMATERASSO 1 PIAZZA ½  
IN TESSUTO ALENA  
(cod. F2006P)****Nome Prodotto**COPRIMATERASSO 1 PIAZZA ½ IN TESSUTO  
ALENA  
(cod. F2006P)

REF	Misure (cm)	Colore
F2006P	120 x 190 x 20	esterno: bianco interno: blu



Confezione da 1 pezzo.

**Destinazione d'Uso**

Dispositivo con funzione di coprimaterasso in caso di incontinenze e decubito. Resistente alle urine e ad altri liquidi biologici.

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**

53% Poliestere e 47% Poliuretano. Impermeabile, antistatico, antibatterico, antiacaro, parzialmente traspirante.

Classificazione di Reazione al Fuoco: CLASSE I.

Rapporto di prova N. 1266.0UN0180/07 alla reazione al fuoco di Classe I

Metodo prova:

- UNI 8457-UNI 8457/A1
- UNI 9174-UNI 9174/A1

**Istruzioni per l'Uso**

Stendere il coprimaterasso sul materasso tradizionale e successivamente stendere il lenzuolo.

**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 massimo a 60°C con detersivo per capi delicati, sciacquare accuratamente, non strizzare ed asciugare lontano da fonti di calore. Se il caso, disinfettare con soluzione di Amuchina o di prodotti simili. Non stirare.



Temperatura max 60°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 polietilene.

**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

Coprimaterasso → 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: V0880

Codice EMDN: V0880

Codice BD/RDM: 2550556



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