

**COPRIMATERASSO SINGOLO
IN TESSUTO ALENA
(cod. F2006)****Nome Prodotto**

COPRIMATERASSO SINGOLO IN TESSUTO
ALENA
(cod. F2006)

REF	Misure (cm)	Colore
F2006	85 x 185 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: 2550566



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