

Nome ProdottoCUNEO ALZAGAMBE
(cod. F2106)

REF	Misure (cm) ± 3%	Colore Fodera
F2106	67 x 54 x 20	Bianca o Azzurra

Confezione da 1 pezzo.

**Destinazione d'Uso**

Dispositivo che aiuta la circolazione sanguigna in caso di stasi venosa ai piedi e alle caviglie.

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 MaterialiAnima: 100% poliuretano elastico e indeformabile con densità pari a 21 Kg/m³ (± 5%).

Fodera: 65% poliestere e 35% cotone. Chiusura con zip.

Istruzioni per l'Uso

Posizionare il cuneo ai piedi del letto o del divano, stendere le gambe e porsi in posizione di rilassamento.

Eseguire se opportuno, quanto indicato dal personale sanitario competente.

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 della fodera.

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. 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, sfilaccature, scuciture, usura, muffa ecc.) determina la durata di vita del dispositivo.

L'anima interna col tempo può assumere un colore che vira al giallo dovuto all'eventuale contatto con la luce. Questo non inficia sulle proprietà e caratteristiche fisico-meccaniche 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

Cuneo → 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: V080302

Codice EMDN: V080302

Codice BD/RDM: 2553682



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