

 <p>Via della Pace, 21 20098 S. Giuliano Milanese (MI) - Italy Tel. +39-02-98248016 Fax +39-02-98247361 www.intermeditalia.it info@intermeditalia.it</p>	<p>SCHEDA TECNICA</p> <p>PROTEZIONE PER TALLONE E CAVIGLIA IN VISCOELASTICO Ignifuga</p>	<p>Rev 00</p> <p>Novembre 2010</p>
---	--	------------------------------------

P-1	Protezione per tallone e caviglia in viscoelastico
-----	--

Indicazioni

Prevenzione del decubito in pazienti allettati allo scopo di diminuire i picchi di pressione, di ridurre le forze di taglio e frizione e di favorire la circolazione d'aria.

Descrizione

Protezione per tallone e caviglia per la prevenzione del decubito realizzata in mousse viscoelastica. Il dispositivo è dotato di fori in prossimità del tallone e della caviglia per migliorare la circolazione d'aria. La sua forma avvolgente offre libertà di movimento e una sensazione di comfort.

Dotato di fodera con sistema elastico di fissaggio.

Controindicazioni e avvertenze

Non sono state rilevate controindicazioni salvo nei casi di accertata sensibilità ai materiali componenti. Sebbene il dispositivo sia indicato per la prevenzione del decubito, esso non è in grado di controllare tutti i fattori che ne favoriscono l'insorgenza. Si raccomanda pertanto di monitorare con regolarità la zona interessata, di effettuare una frequente mobilizzazione del paziente e di porre particolare cura all'igiene. A tale scopo si consiglia di consultare i protocolli e le linee guida per la prevenzione delle piaghe da decubito.

Componenti

Mousse viscoelastica 80 kg/m³ - Classe 4 reazione al fuoco

Fodera in Pharmatex - Classe 1 reazione al fuoco

Pulizia

Fodera lavabile in lavatrice alla temperatura massima di 60°C con detergenti neutri.

Non candeggiare. Non stirare.

Mousse lavabile con panno morbido umidificato.

Conservazione

Conservare in luogo fresco e asciutto. Evitare l'esposizione diretta ai raggi solari.

Confezione 1 pezzo

Garanzia 24 mesi per difetti di produzione

Codice Nomenclatore 03.33.09.003

Produttore PHARMA OUEST INDUSTRIES

Dispositivo Medico di Classe I conforme alla Direttiva 93/42/CEE