



CUSCINO ANTIDECUBITO "NEMO+"

Sistema ad aria a 1 camera
RDM 1511643/R — CND Y033303



NEMO+ è un sistema ad aria tra più validi nell'ambito della prevenzione del decubito nelle persone costrette sulla carrozzina. E' formato da celle ad aria interconnesse alte cm.6 che offrono stabilità e al tempo stesso protezione dal rischio di decubito. È realizzato in PU (poliuretano) di colore grigio scuro, è dotato di una valvola esterna e di una pompa manuale per il gonfiaggio.

La fodera esterna è in poliestere 100%, traspirante, bielastica, ha la base antiscivolo ed è dotata di maniglia per il trasporto, di cerniera su 3 lati per facilitare la pulizia e la disinfezione e di lacci per il fissaggio alla carrozzina o alla sedia.

DEMARTA
VIRGINIO
MEDICAL AND HEALTH CARE SUPPLIER

DEMARTA VIRGINIO SNC

Via Bozzalla n° 20
13814 - POLLONE - (BI) - Italy
Tel. +39 015 9555440 (r.a.)
Fax +39 015 9555441
www.demarta.com
email: info@demarta.com
P.IVA 01530570025 C.F. 00459790010



CUSCINO ANTIDECUBITO “NEMO+”
SISTEMA AD ARIA A 1 CAMERA
RDM 1511643/R — CND Y033303

CODICE ISO: 03.33.03.015
CUSCINO AD ARIA 1 VALVOLA

CARATTERISTICHE STRUTTURALI E MATERIALI

- **NEMO+** è formato da celle ad aria interconnesse altre cm.6 che offrono stabilità e al tempo stesso prevenzione dal rischio di decubito.
- Realizzato in POLIURETANO atossico di colore GRIGIO SCURO, è dotato di una valvola esterna e di una pompa manuale per il gonfiaggio.
- **La fodera esterna** è in poliestere 100% traspirante, bielastica, ha la base antiscivolo ed è dotata di maniglia per il trasporto, di cerniera su 3 lati per facilitare la pulizia e disinfezione e di lacci per il fissaggio alla carrozzina o alla sedia.
- Disponibile in varie dimensioni per poterlo adattare a tutte le sedute
- **Portata Terapeutica:** Kg 140 (cm 6)

MANUTENZIONE:

- **Fodera esterna:** Lavabile a 60°C.
- **Disinfezione:** può essere fatta con disinfettanti diluiti al 5% anche a base alcolica.
- **Riparazione:** dotato di kit di riparazione; possibilità della sostituzione delle singole celle deteriorate

CODICI ARTICOLI - DIMENSIONI - PESO -

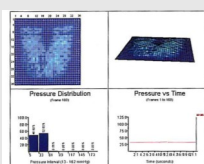
05.01.AC1416 cm.35x41x6 — kg.650
05.01.AC1616 cm.41x41x6 — kg.670
05.01.AC1816 cm.47x41x6 — kg.690
05.01.AC1818 cm.47x47x6 — kg.710

VALUTAZIONE RISCHIO DI INSORGENZA LdP

Adatto a paziente con rischio alto

- **Indice Braden:** 10 - 12
- **Scala Norton:** 10 - 12

MAPPA DELLA DISTRIBUZIONE DEL PESO



NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

Il prodotto è conforme a:

EN-ISO 12182:2012

- La norma specifica i requisiti generali e i metodi di prova per prodotti destinati all'assistenza di persone con disabilità che sono considerati dispositivi medici secondo la definizione della Direttiva UE 93/42/CEE.

UNI CEI EN ISO 14971:2012

- La norma specifica una procedura che permette al fabbricante di identificare i pericoli associati ai dispositivi medici, per stimare e valutare i rischi associati, per controllare tali rischi, e per monitorare l'efficacia dei controlli. I requisiti della norma sono applicabili a tutte le fasi del ciclo di vita di un dispositivo medico.

Direttiva **CEE 93/42** sui Dispositivi Medici.

Gen/2017