

### DESTINAZIONE D'USO

Il materasso ventilato ZETA 605 deve essere utilizzato su un letto, posizionato con con la lastra viscoelastica verso l'alto.

Se si tratta di una versione a più sezioni sarà sufficiente porle in sequenza, non è necessario seguire un ordine particolare.

Durante l'utilizzo non porre mai l'epidermide a diretto contatto col materasso; questo perché la superficie lievemente ruvida potrebbe provocare abrasioni superficiali.

E' pertanto necessario l'utilizzo del materasso unitamente ad una fodera oppure con un lenzuolo, di qualsiasi materiale idoneo.

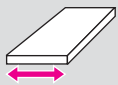
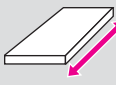
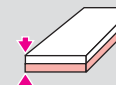
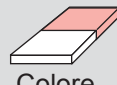




### CARATTERISTICHE

- Base in poliuretano espanso flessibile da 9,5 cm.
- Lastra superiore di schiuma viscoelastica a lenta memoria da 4,5 cm.
- Spessore totale 14 cm
- Densità: parte Poliuretano 30 kg/m<sup>3</sup> - parte Viscoelastica 55 kg/m<sup>3</sup>
- La parte superiore è "a cubetti" per garantire la massima ventilazione e controllare le forze di taglio.
- Fodera: bielastica e traspirante, asportabile e lavabile a caldo.
- Non putrescibile.



Classe I

|   |   |   |   |  |   |
|---|---|---|---|--|---|
|  |  |  |  |  |  |
| 80 cm   | 190 cm  | 4,5 cm<br>9,5 cm  | Colore<br>Bianco<br>Salmone   | 8 Kg   | 120 Kg  |

Altre misure su richiesta

### PRODUTTORE: Officina Ortopedica Ferrero s.r.l.

Sede Legale: Via Druento, 258  
10078 - Venaria Reale (TO) Italy  
Tel. 011 2277411 - Fax 011 2277430  
E-mail: info@ferrerortopedica.it

**RDM:** 473135

**CND:** Y033306

### CONFORMITÀ:

- Vengono fabbricate secondo le normative Medical Device Directive MDD CEE 93/42 • Dispositivo medico di CLASSE 1 • Rispetta le seguenti normative europee: UNI CEI EN ISO 14971/12 – EN 12182/12 .