

ISKIO VISCO - CUSCINO ANATOMICO VISCOELASTICO

Ref. CA-6x



Descrizione

Cuscino Iskio Visco è composto al 100% da mousse viscoelastica a portata differenziata la quale, grazie alle sue caratteristiche, garantisce una ripartizione ottimale delle pressioni.

L'inserto in mousse avvolge completamente la zona ischiatica e la zona sacro-coccigea del paziente assicurando uno scarico ottimale dei picchi di pressione in corrispondenza delle prominenze ossee.

Il cuscino è dotato di una fodera in tessuto 3D (riprodotta in figura) ed una fodera in tessuto Pharmatex.

Destinazione d'uso

Cuscino per la prevenzione delle lesioni da decubito, per meglio distribuire la pressione nei punti di appoggio del corpo del paziente.

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

Identificazione prodotto


Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	Y033303	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	Ref. CA-61 Ref. CA-62 Ref. CA-63 Ref. CA-64	1847913/R 1847917/R 1847919/R 1847921/R
Conformità alla Direttiva 93/42/CEE modificata dalla Direttiva 2007/47/CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico	<input checked="" type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/> Im <input type="checkbox"/> Is <input type="checkbox"/> IIa <input type="checkbox"/> IIb <input type="checkbox"/> III	
Marcatura CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Dichiarazione di Conformità del Fabbricante	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Sterile	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> n/a
Latex Free	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Anno immissione in commercio (Intermed)	2014	
Garanzia	24 mesi per difetti di fabbricazione ad esclusione delle parti soggette a usura.	
Fabbricante	Pharma Ouest Industries	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	n/a	
Distributore	INTERMED S.r.l.	

Caratteristiche Tecniche

Ref.	CA-61	CA-62	CA-63	CA-64
Larghezza	40 cm	43 cm	46 cm	50 cm
Profondità	40 cm	43 cm	43 cm	45 cm
Altezza	10,5 cm	10,5 cm	10,5 cm	10,5 cm
Materiali	<p>Fodera in tessuto 3D: Poliestere e film di Poliuretano.</p> <p>Fodera in tessuto Pharmatex: 75% Poliuretano e 25% Poliestere.</p> <p>Base antiscivolo della fodera: 55% Poliuretano e 45% Poliestere.</p>			
Densità mousse e inserto viscoelastici	80 kg/m ³			
Norme di riferimento	EN 597-1 ed EN 597-2			

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

Informazioni utili*

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 delle piaghe da decubito, esso non è in grado di controllare tutti i fattori che ne favoriscono l'insorgenza.
CONSERVAZIONE	Conservare preferibilmente in posizione orizzontale, in luogo asciutto e pulito. Evitare l'esposizione diretta ai raggi solari.
PULIZIA E DISINFEZIONE	Cuscino A vapore senza aggiunta di formaldeide, disinfettanti o acqua e sapone. Lasciare asciugare all'aria aperta prima di riposizionare la fodera. Fodera Lavaggio quotidiano: utilizzare panno morbido e detergenti non aggressivi. Lavaggio in lavatrice: come indicato di seguito. 
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela ambientale e raccolta differenziata.

* Per ulteriori dettagli sulle indicazioni descritte attenersi alle istruzioni d'uso a corredo con il dispositivo.

Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ / CONFEZIONE
CA-6x**	ISKIO VISCO - cuscino anatomico viscoelastico.	1
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo.	1

**Codice variante a seconda della misura scelta.

Componenti opzionali

CODICE PRODOTTO	DESCRIZIONE	PZ / CONFEZIONE
n/d	n/d	n/d

Cronologia delle revisioni

REV.	DATA	MODIFICA
0.1	31/07/2019	Emissione della scheda tecnica secondo il nuovo formato definite.



Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.