
STECCOBENDE IN NEOPRENE
NEOPRENE SPLINTS
ATTELLES EN NÉOPRÈNE
FÉRULAS DE NEOPRENO
TALAS DE NEOPRENE
NEOPRENSKE UDLAGE
ATELE DE NEOPREN

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.

Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.

É necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós

Orice accident grav produs, privitor la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul

Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvodaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi

REF 04SN0040 (34680) - 04SN0020 (34681)
04SN0010 (34682) - 04SN0050 (34683)
04SN0030 (34684) - 04KSBRO5 (34685)



Megapharma Ospedialera s.r.l.
Via Asolana, 26/b
31017 Crespano del Grappa (TV)
Made in Italy



COMPOZIȚIE

Neopren - fixări velcro acrilice.

Materialele care alcătuiesc dispozitivul nu conțin latex natural.

INDICAȚII ȘI DESTINAȚIE DE UTILIZARE

Suportul, protecția și imobilitatea membrului sau a zonei pe care se aplică. În caz de utilizare prelungită sau spitalizare îndelungată se recomandă îndepărtarea sau slăbirea dispozitivului pentru perioade scurte pentru aerisirea zonei afectate.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Aplicați dispozitivul și fixați-l cu velcro, verificați dacă aplicarea a fost efectuată corect (capătul cu velcro de diferite culori merge în sus); miezul metalic poate fi îndoit sau îndepărtat în funcție de nevoie.

Dispozitivul nu trebuie utilizat în contact direct cu pielea afectată.



Atenție

Fiiți foarte atenți în timpul aplicării.

Se recomandă aplicarea de către personalul medical de specialitate sau, în orice caz, conform indicațiilor personalului medical. Înainte de aplicare, informați medicul care a prescris dispozitivul despre orice afecțiuni sau probleme de sănătate pe care le aveți. În cazul în care semnați reacții alergice sau alte reacții despre care bănuieți că pot apărea în urma utilizării produsului, consultați un medic.

Dispozitiv nesteril.

DEPOZITARE ȘI CURĂȚARE

A se păstra într-un loc răcoros, uscat și curat, ferit de lumina directă a soarelui și de surse de căldură.

Dispozitiv reutilizabil, se spală manual la o temperatură care nu depășește 30°C, nu se curăța uscat, nu înălbiți, nu uscați, nu călcați

Numărul lotului și data producției sunt indicate pe etichetă.

Dispozitiv medical Clasa 1

Eliminați conform legislației locale în vigoare

Simboluri

	Cod produs		Producător		Data fabricației
	Număr de lot		Citiți instrucțiunile de utilizare		Valabil până la data de
	Dispozitiv medical conform regulamentului (UE) 2017/745		Dispozitiv medical		Nesteril

CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni.