

ROMÂNĂ

PERNE DIN FIBRĂ TUBULARĂ SILICONIZATĂ

ATENȚIONĂRI

Înainte de a efectua orice operațiune, verificați vizual integritatea dispozitivului. Dacă produsul prezintă anomalii, contactați imediat punctul de vânzare de la care a fost achiziționat. Erregi sas nu își asumă nicio responsabilitate pentru utilizarea necore-

spunzătoare a dispozitivului. În cazul unui incident grav survenit în legătură cu utilizarea dispozitivului, vă rugăm să îl raportați producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

DESCRIERE

Perne pentru prevenirea escarelor (leziunilor de decubit), realizate din bumbac, cu umplutură din fibră tubulară siliconată. Unele modele sunt prevăzute cu sisteme de fixare cu închidere tip Velcro. Elasticitatea ridicată și permeabilitatea mare la aer contribuie eficient la prevenirea apariției leziunilor de decubit.

DESTINAȚIE DE UTILIZARE

Prevenirea escarelor la pacienții adulți, prin reducerea punctelor de presiune maximă, diminuarea forțelor de forfecare și frecare și favorizarea circulației aerului.

INDICAȚII ȘI PRECAUȚII DE UTILIZARE

Acest dispozitiv medical este destinat prevenirii escarelor și trebuie utilizat numai în urma unei evaluări clinice efectuate de un medic specialist. Așezați perna pe șezutul scaunului rulant, având grijă ca benzile de fixare cu Velcro, acolo unde sunt prevăzute, să fie orientate spre spătar. Fixați apoi perna de structura rigidă a scaunului rulant cu ajutorul benzilor Velcro. Deși dispozitivul este destinat prevenirii escarelor, acesta nu poate controla toți factorii care favorizează apariția acestora. Se recomandă monitorizarea regulată a zonei afectate, mobilizarea frecventă a pacientului și acordarea unei atenții deosebite igienei. În acest scop, se recomandă consultarea protocoalelor și a ghidurilor privind prevenirea escarelor.

Utilizați întotdeauna dispozitivul împreună cu un articol de îmbrăcăminte care să protejeze persoana. Dispozitivul nu este ignifug.

CONTRAINDICAȚII

Nu au fost identificate contraindicații, cu excepția cazurilor de sensibilitate cunoscută la materialele componente.

COMPOZIȚIE

HUSĂ EXTERIOARĂ: bumbac

UMPLUTURĂ: fibră tubulară siliconată

INSTRUCȚIUNI DE SPĂLARE

			
SPĂLARE MAX. 40°C	A NU SE FOLOSI ÎNĂLBITOR	NU CĂLCAȚI	A NU SE FOLOSI USCĂTORUL DE RUFEE
	FOLOȘIȚI ORICE SOLVENT, CU EXCEPȚIA TETRACLOREȚILENEI.		

Producătorul nu răspunde pentru eventualele modificări ale caracteristicilor tehnice ale dispozitivului în cazul nerespectării instrucțiunilor de spălare.

DEZINFECTARE

Utilizați produse dezinfectante autorizate pentru uz medico-chirurgical.

DEPOZITARE

Depozitați produsul ferit de lumină, surse de căldură și umiditate.

ELIMINARE

Eliminați dispozitivul în conformitate cu reglementările în vigoare privind protecția mediului și colectarea selectivă a deșeurilor.

	Cod produs		Dispozitiv medical
	Număr de lot		Producător
	Dispozitiv medical conform cu Regulamentul (UE) 2017/745		Citiți instrucțiunile de utilizare
	A se păstra ferit de lumina soarelui.		A se păstra într-un loc răcoros și uscat.

	Data fabricației		Nu conține latex din cauciuc natural.
	Reprezentant autorizat în Elveția		Distribuit de
	Identificator unic al dispozitivului		

NU îndepărtați eticheta de pe dispozitivul medical, deoarece aceasta asigură trasabilitatea produsului furnizat (producător, UDI, număr de lot și codul produsului).

CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni.

Gima 28549 - 28550 - 28551 - 28552



Erregi S.a.s.

Via Adua 40
21040 Vedano Olona (Va)
commerciale@erregiausilimedici.it
www.ausilimedici.it
MADE IN ITALY



03/04 - 01/04 - 05/04 - 04/04



Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com
Made in Italy



Élite Med Group Sagl

Via Luigi Lavizzari 4
6850 Mendrisio
Switzerland

M28549-Rev.5-07.26

