

FICHA TÉCNICA



Art. 3100-3120-3125-3130 Soportes Moldeables para terapia intravenosa

Aplicaciones e indicaciones

El dispositivo se ha diseñado para prevenir y estabilizar el movimiento de las extremidades superiores e inferiores durante la terapia intravenosa o la extracción sanguínea.

La costura Overlock reforzada asegura la correcta ubicación de la placa moldeable de aluminio, así mismo evita que la placa pueda salir de la funda durante su lavado y dañar al paciente. Nuestra gran experiencia en las tecnologías de soldadura por ultrasonidos así como en la costura overlock, nos ha hecho decidir por ésta última, en esta nueva gama de soportes moldeables debido a los motivos anteriormente mencionados.

NO USARLO EN OTRAS PARTES DEL CUERPO.

Público objetivo

Hospitales, quirófanos, UCI, urgencias.

Almacenaje

Almacenar en un lugar seco a temperatura ambiente, protegerlo de los rayos del sol.

Contraindicaciones

El dispositivo no es indicado para pacientes extremadamente agitados, combativos, psiquiátricos o suicidas.

No usar el dispositivo en extremidades afectadas por fracturas, dislocaciones o heridas abiertas.

Advertencia

No atar el dispositivo ni demasiado fuerte ni demasiado flojo: dejar el suficiente espacio para insertar un dedo.

Los pacientes deben ser inspeccionados con frecuencia por personal profesional. Comprobar si la circulación de la sangre es correcta y supervisar el color de la piel con frecuencia.



Ficha técnica

Material	TNT, Velcro®, velours, espuma de poliuretano, poliéster, aluminio. Hipoalergénico y transpirable
Acabados	Costuras Overlock reforzadas.
Instrucciones de lavado	Lavar a 40°/60° C con jabón neutro. Esterilizable

	Art. 3100	Art. 3120	Art. 3125	Art. 3130
Dimensiones del soporte	10 x 4 cm	17 x 5 cm	20 x 7 cm	26 x 8 cm
Dimensiones de las correas	17,5 x 2 cm	24,5 x 2 cm	24,5 x 2 cm	36 x 3,2 cm
Unidades de Venta (unid./caja)	30	30	30	30

Instrucciones de uso



Colocar el soporte al brazo asegurándose de proporcionarle al paciente la mejor estabilidad comodidad posible.



Utilizar las cintas Velcro® para fijar el soporte al paciente.



SIN LATEX



FABRICADO EN ITALIA

Dispositivo medico clase I ;
Reglamento (UE) 2017/745