

FRANÇAIS

LIGNE POUR LA PRÉVENTION DU DÉCUBITUS EN FIBRE CREUSE DE SILICONE

AVERTISSEMENTS

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.

Avant d'effectuer toute opération, vérifiez visuellement l'intégrité de l'appareil. Si le produit est défectueux, contactez immédiatement le point de vente où vous avez acheté le produit.

Erregi sas n'assume aucune responsabilité quant à l'usage abusif du dispositif.

DESCRIPTION

Coussins de prévention des escarres 100 % coton, avec rembourrage en fibre creuse siliconée enfermée dans une housse en coton avec système de fermeture Velcro. La haute résilience et la grande respirabilité permettent une action efficace dans la prévention de l'apparition des lésions de décubitus.

INDICATIONS

Prévention des escarres pour les patients alités afin de diminuer les pics de pression, de réduire les forces de cisaillement et de friction et de favoriser la circulation de l'air.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Dispositif médical indiqué pour la prévention des escarres, à utiliser après évaluation clinique par un médecin spécialiste. Placez le coussin sur le siège du fauteuil roulant en veillant à ce que les attaches vel-

cro, lorsqu'elles existent, soient positionnées du côté du dossier. Fixez ensuite le coussin au cadre rigide du fauteuil roulant à l'aide des attaches velcro. Il est donc recommandé de surveiller régulièrement la zone affectée, de mobiliser fréquemment le patient et d'accorder une attention particulière à l'hygiène.

À cette fin, il est conseillé de consulter les protocoles et les lignes directrices pour la prévention des escarres. Utilisez toujours l'appareil en portant des vêtements de protection. Dispositif non ignifuge.

CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication n'a été identifiée, sauf en cas de sensibilité avérée aux matériaux des composants.

COMPOSITION

Intérieur : Fibre creuse en silicone

Doubleure : 100 % coton

MODE DE LAVAGE



Le fabricant n'est pas responsable des éventuelles variations des caractéristiques techniques du dispositif en cas de non-respect des instructions de lavage

CONSERVATION







Stocker à l'abri de toute source de lumière, de chaleur et d'humidité.

DÉSINFECTION

Utilisez des produits à usage médico-chirurgical.

ÉLIMINATION

Mettez l'appareil au rebut conformément aux règles de protection de l'environnement et à la collecte sélective des déchets.

REF	Code produit	MD	Dispositif médical
LOT	Numéro de lot		Fabricant
CE	Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745		Consulter les instructions d'utilisation
	À conserver à l'abri de la lumière du soleil		À conserver dans un endroit frais et sec
	Date de fabrication		Non fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel
UDI	Identifiant unique de l'appareil		

NE PAS retirer l'étiquette du dispositif médical, car elle permet la traçabilité du produit fourni (fabricant, UDI, numéro de lot, code produit).

CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie appliquée est la B2B standard Gima de 12 mois.

REF 01/04 (GIMA 28550)
05/04 (GIMA 28551)
04/04 (GIMA 28552)

 **Erregi S.a.s.**
Via Adua 40
21040 Vedano Olona (Va)
commerciale@erregiausilimedici.it
www.erregiausilimedici.it
MADE IN ITALY

