



OFFICINA ORTOPEDICA
FERRERO s.r.l.

12 FEB 2014

103 104 105
106

MATERASSO ANTIDECUBITO "SUPERCARE T01 + P08"

Materasso ad aria con compressore

RDM 663507/R + RDM 1028152/R— CND Y033306



Il materasso a pressione alternata **"SUPERCARE T01"** con elementi indipendenti in Nylon/Pvc/PU ha lo scopo di alleviare la pressione esercitata dal peso del corpo prevenendo così la formazione di piaghe da decubito, in particolar modo in quelle persone costrette a letto per lunghi periodi di tempo. Come optional si può avere la **valvola CPR** (valvola di sgonfiaggio rapido per permettere il massaggio cardiaco). La copertura del materasso è bi-elastica in PU su supporto di poliestere ignifugo che si fissa alla parte sottostante tramite bottoni automatici posti sulla parte della testa e dei piedi e si fissa al materasso del letto con 2 cinghie con chiusura a velcro, permettendo così di utilizzarlo anche su letti articolati senza problemi. Il **compressore "P08"** La regolazione della pressione in base al peso (da 0 a 150kg), consente agli operatori di decidere la migliore soluzione terapeutica in base alle reali necessità del paziente. Può funzionare in modalità dinamica oppure statica. È fornito di ganci in acciaio per appenderlo al letto.

DEMARTA VIRGINIO
MEDICAL AND HEALTH CARE SUPPLIER

DEMARTA VIRGINIO SAS

Via Bozzalla n° 20

13814 - POLLONE - (BI) - Italy

Tel. +39 015 9555440 (r.a.)

Fax +39 015 9555441

www.demarta.com

email: info@demarta.com

P.IVA 01530570025 C.F. 00459790010



Certificato n° 120342/2011



Certificato n° 060322/0

MATERASSO ANTIDECUBITO "SUPERCARE T01 + P08"

Materasso ad aria con compressore

RDM 663507/R + RDM 1028152/R — CND Y033306

CODICE ISO: 03.33.06.021

MATERASSO AD ARIA CON COMPRESSORE

CARATTERISTICHE STRUTTURALI E MATERIALI

- Il **Materasso ad aria "SUPERCARE T01"** è realizzato in Nylon/PVC/PU. Come optional si può avere la **valvola CPR** (valvola di sgonfiaggio rapido per permettere il massaggio cardiaco).
- La copertura del materasso è bi-elastica in PU su supporto di poliestere ignifugo che si fissa alla parte sottostante tramite bottoni automatici posti sulla parte della testa e del pied e si fissa al materasso del letto con 2 cinghie con chiusura a velcro, permettendo così di utilizzarlo anche su letti articolati senza problemi.
- Fornito con kit di riparazione ed elemento di ricambio
- **Portata Terapeutica:** Kg 200

COMPRESSORE P08:

- **Durata ciclo fase alternata:** 12 minuti (6+6).
- **Regolazione Pressione:** da 0 a 150 Kg
- **Portata d'aria con 1 motore :** 7L/min
- **Funzioni:** Statica, Dinamica.
- **Allarmi Visivi:** Perdita d'aria
- **Spia luminosa:** ON—OFF
- **Filtro aria:** nella parte posteriore
- **Rumorosità:** < 20 DbA
- **Alimentazione:** 220—240V - 50Hz
- **Fusibile di protezione:** 1A

MANUTENZIONE:

- **Materasso:** Il materasso può essere pulito e disinfettato con detergenti a pH neutro e disinfettanti di base non alcolica.
- Il **compressore** può essere pulito con panno umido dopo averlo staccato dalla spina.

CODICI ARTICOLI - DIMENSIONI

- **Codice 05.03.T01**
- **Dimensione Gonfio:** cm. 200 x 85 x 12 di spessore
- **Peso:** Kg. 5,300
- **Codice 05.03.P08 - Compressore "P08"**
- **Dimensione:** cm 27 x 14 x 8
- **Peso:** Kg. 1,200 ca



VALUTAZIONE RISCHIO DI INSORGENZA LdP

Adatto a paziente con rischio medio.

- **Indice Braden:** 13 - 14
- **Scala Norton:** 12 - 14

NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

Il prodotto è conforme a:

EN-ISO 12182:2012

- La norma specifica i requisiti generali e i metodi di prova per prodotti destinati all'assistenza di persone con disabilità che sono considerati dispositivi medici secondo la definizione della Direttiva UE 93/42/CEE.

UNI CEI EN ISO 14971:2012

- La norma specifica una procedura che permette al fabbricante di identificare i pericoli associati ai dispositivi medici, per stimare e valutare i rischi associati, per controllare tali rischi, e per monitorare l'efficacia dei controlli. I requisiti della norma sono applicabili a tutte le fasi del ciclo di vita di un dispositivo medico.

IEC 60601-1-2:2007

- Medical electrical equipment - part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance - collateral standard: electromagnetic compatibility - requirements and tests.

Direttiva CEE 93/42 sui Dispositivi Medici.

