

MATERASSO ANTIDECUBITO "CARGUMIXT"
in materiale Viscoelastico Siliconico
RDM 658087/R — CND Y033306

CODICE ISO: 03.33.06.06
MATERASSO COMPOSITO

CARATTERISTICHE STRUTTURALI E MATERIALI

- **CARGUMIXT** è un materasso antidecubito con superficie di appoggio liscia in materiale viscoelastico siliconico. La superficie di contatto con il paziente ha densità 50 Kg/m³ e la base di supporto è una lastra unica in espanso ad ALTA RESILIENZA con densità 40 Kg/m³. Mantiene la propria morbidezza e si ricompone anche dopo uso prolungato. Espansione senza CFC, inodore, batteriologicamente puro, buona traspirabilità, resistente all'invecchiamento, inattaccabile dagli insetti e imputrescibile, assolutamente neutro dal punto di vista igienico e fisiologico.
- La **fodera** è realizzata in tessuto "IGNI DAHLIA" in polietilene traspirante e poliestere, impermeabile, antibatterico, antifungino, Sanitized. È dotata di cerniera su tre lati coperta da un lembo che impedisce il passaggio di liquidi all'interno della stessa.
- **Imballato sotto vuoto**. Compresso in piano e arrotolato in seguito. Si rigonfia senza pieghe in pochi minuti. Pronto subito all'utilizzo.
- **IGNIFUGO classe 1IM** — Omologazione Ministero degli Interni
- **Portata Terapeutica:** Kg 145

MANUTENZIONE:

Fodera esterna:

- lavabile a 95 ° C con detergenti a PH neutro (200 lavaggi)
- sterilizzabile in autoclave a 134 ° C

CODICI ARTICOLI - DIMENSIONI - PESO

- **Codice 05.05.H6834C - CARGUMIXT**
- **Dimensione** cm. 190x80x15 di spessore totale di cui Viscoelastico cm.6 base cm.9
- **Peso materasso:** circa Kg 10,000
- **Peso fodera:** circa Kg 0,670
(materasso: cm190x80x14 di spessore totale; Viscoelastico cm 6 - base cm 8 su richiesta).

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.

Direttiva CEE 93/42 sul Dispositivi Medici.



Nov/2012

OFFICINA ORTOPEDICA
FERRERO S.r.l.