

SCHEDA TECNICA - CUSCINO X-SEAT

PRODUTTORE	Funke Medical Ag – Ahrenfeld 10 – 46348 Raesfeld (Germany)
DISTRIBUTORE	Rehasense Italy srl, Viale delle Industrie 5, 20044 Arese (MI)
CODICE ISO	04.33.03.012 (ex 03.33.03.009)
REPERTORIO DM SSN (Art. 1 comma 409 legge 266/2005)	1682527/R
CND	

DESCRIZIONE GENERALE

Cuscino antidecubito per la prevenzione di lesioni da pressione in soggetti valutati ad alto rischio o portatori di lesioni fino al 4° stadio (classificazione Epuap). Il cuscino è realizzato in schiuma di poliuretano espanso a due strati iper-elastici, base in poliuretano espanso ad alta resistenza e parte superiore in foam visco elastico (HR – Foam). La sua forma anatomica assicura il mantenimento di una postura corretta in posizione seduta. Il cuscino è rivestito da una fodera removibile bielastica, che minimizza le forze di taglio. Realizzata con un tessuto a rete, impermeabile ai liquidi ma permeabile al vapore, in modo da assicurare un'eccellente traspirabilità. Le cuciture sono saldate ad ultrasuoni nella parte superiore, il fondo è anti-scivolo per garantire una seduta sicura e confortevole.

IMMAGINE ARTICOLO



DATI TECNICI

- Densità: Strato 1(superiore), 50 kg/m³ schiuma di poliuretano viscoelastica.
- Densità: Strato 2(inferiore), 55 Kg/m³ schiuma di poliuretano.
- Resistenza alla compressione Strato 1: 3kPa.
- Resistenza alla compressione Strato 2: 6kPa
- Permeabilità all'aria 68,7% rF.
- Peso 1,5 Kg.
- Copertura ignifuga (fuoco ritardante) DIN597 (I+II) CRIB 5.
- 38/40/42 x 40 x 8 cm; 45/48 x 42 x 8 cm; 51 x 44 x 8 cm

NORME DI LAVAGGIO

Cuscino autoclavabile 105°C-221°F secondo linee guida RKI (Robert-Koch-Institute) del German Federal Ministry of Health. Fodera lavabile fino a

INFO UTILI

CODICE PRODOTTO	002050 - 38 x 40 x 8 cm	002053 - 45 x 42 x 8 cm
	002051 - 40 x 40 x 8 cm	002054 - 48 x 42 x 8 cm
	002052 - 42 x 40 x 8 cm	002055 - 51 x 44 x 8 cm
UNITÀ CONFEZIONAMENTO	Pz. 1	
ACCESSORI	/	
GARANZIA	3 anni. Garanzia è valida unicamente per le proprietà funzionali del cuscino stesso.	

CONFORMITÀ

Il dispositivo medico della presente scheda tecnica è conforme a quanto prescritto dall'allegato I del regolamento 2017/745. Il prodotto rientra tra quelli della Classe I non invasivi.

La documentazione tecnica è interamente archiviata presso Rehasense Italy srl.