

DYNACAST PRELUDE

SISTEMA DI SPLINT SINTETICO PER FRATTURE

DESCRIZIONE	<p>Stecca artificiale costituita da uno strato di fibra di vetro a tessitura tridimensionale, preconfezionato, impregnato con resina di poliuretano ad alta densità idrofila. Il supporto in fibra di vetro è racchiuso in una maglia protettiva di polipropilene saldata ai bordi per ridurre al minimo la possibilità di contatto della fibra di vetro con la pelle.</p> <p>Permeabilità ai raggi X: all'esame radiologico effettuato applicando i parametri (indici di dose efficace) previsti nei protocolli standard l'apparecchio gessato presenta una radiotrasparenza del 70%.</p> <p>Il prodotto non contiene resine e gomme naturali (lattice naturale), che rappresentino un potenziale allergenico. Tuttavia per sua natura la parte interna (supporto in fibra di vetro) non deve essere messo a contatto diretto con la cute, ma è opportuno preparare il materiale come da istruzione allungando l'imbottitura per coprire le estremità del supporto al fine di proteggere il paziente nelle fasi del trattamento:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prima della vulcanizzazione – poiché la componente di resina, prima dell'attivazione, è potenzialmente irritante se posta a diretto contatto cutaneo. • Durante il procedimento di attivazione: poiché questo scatena in ogni caso una leggera esotermia. • A presa avvenuta: per evitare possibili abrasioni dovute alla natura del supporto.
SUPPORTO	Fibra di vetro
RESINA	Poliuretanica ad alta viscosità.
STERILITA'	Il prodotto è fornito non sterile e non è sterilizzabile.
BIOCOMPATIBILITA'	I materiali impiegati nella fabbricazione del prodotto sono atossici.
CONFEZIONAMENTO	<p>Unità d'uso e di vendita:</p> <p>a) stecca artificiale contenuta in involucro di alluminio impermeabile all'umidità. Ogni rotolo ha in dotazione un esclusivo meccanismo a clip che assicura una perfetta chiusura adeguata del rotolo ed è contenuto in un dispenser di cartone.</p> <p>b) Pretagliato in misure differenti contenuto in involucro di alluminio impermeabile all'umidità.</p> <p>L'unità d'uso è identificabile BSN ai fini di campionatura di gara.</p>
CONSERVAZIONE E SCADENZA	Il prodotto deve essere conservato al riparo dalla luce ad una temperatura inferiore a 25 °C. La vita utile del prodotto correttamente conservato è di tre anni.
MARCHIO CE	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE – Dispositivo Medico – Classe I
CODICE CND	M03050202
NUMERO DI REGISTRAZIONE	13229/R (Dynacast Prelude rotolo) 30175/R (Dynacast Prelude Precuts)
PRODUTTORE	Prodotto da BSN medical S.A. de C.V. Reynosa-Messico e distribuito da BSN medical S.r.l., Viale Colleoni 17, 20864, Agrate Brianza (MB).

DYNACAST PRELUDE

SISTEMA DI SPLINT SINTETICO PER FRATTURE

Continua/2

CODICE	CODICI ESTESO	MISURA	UNITA' D'USO	CONF. PRIMARIA (unità di vendita)	CONF. SECONDARIA (imballo di magazzino)
71418-00	71418-00000-01	2.5cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71420-00	71420-00000-01	5cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71421-00	71421-00000-01	7.5cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71415-00	71415-00000-01	10cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71416-00	71416-00000-01	12.5cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71417-00	71417-00000-01	15cm x 4.6m	1 rotolo	1 rotolo	2 rotoli
71419-00	71419-00000-01	20cm x 2.3m	1 rotolo	1 rotolo	1 rotolo
47222-00	47222-00000-01	7.5cm x 30cm	1 stecca	5 stecche	5 stecche
47223-00	47223-00000-01	7.5cm x 40cm	1 stecca	5 stecche	5 stecche
47224-00	47224-00000-01	10cm x 30cm	1 stecca	5 stecche	5 stecche
47225-00	47225-00000-01	10cm x 40cm	1 stecca	5 stecche	5 stecche
47226-00	47226-00000-01	10cm x 76cm	1 stecca	4 stecche	4 stecche
47227-00	47227-00000-01	12.5cm x 65cm	1 stecca	4 stecche	4 stecche
47235-00	47235-00000-01	12.5cm x 76cm	1 stecca	4 stecche	4 stecche