

INSTRUCCIONES DE USO Y CONSERVACIÓN

LÍNEA ANTIESCARAS GREY ORTOTEX MEDICAL



Estimado cliente,

Le agradecemos la confianza depositada en nosotros, en Ortotex Medical estamos a su disposición para ayudar a que mejore de la forma más rápida posible. Lea estas instrucciones de uso atentamente y guárdelas junto con su envase para cualquier necesidad en un futuro. En caso de duda consulte con su médico, ortopedia o contacte con nosotros vía mail o por teléfono.

ORTOTEX MEDICAL S.L. Da garantía para todos los productos que fabrica, si los mismos no han sido manipulados ni alterados en su configuración original, excluyendo de este precepto el uso prescrito en las presentes instrucciones. Tampoco están garantizados los que, debido a un mal uso, se produzca cualquier tipo de rotura. Si tiene que hacer uso de la garantía, comuníquese con el centro donde lo adquirió, ellos lo gestionarán para solucionarlo de la forma más rápida y satisfactoria para todas las partes.

Los **cojines antiescaras** de ORTOTEX MEDICAL, S.L. tienen una vida útil aproximada de 6 meses a un año con un uso diario e intensivo. En caso de que el uso sea esporádico, puede prolongarse hasta los dos años o por encima de esta duración. La vida útil está en función de la correcta utilización y mantenimiento del producto según las especificaciones descritas en el manual del usuario.

Si se produce un incidente grave provocado o relacionado con el producto, por favor, comuníquelo a la autoridad competente en su Estado y a ORTOTEX MEDICAL S.L.

NORMATIVA APLICABLE

Toda esta línea de artículos son productos sanitarios de Clase I. Análisis y ensayos realizados: Para minimizar los riesgos que pudiesen existir según UNE EN ISO 14971:2022 y ensayos clínicos según normas UNE EN ISO 16840-2 ("Productos sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios") y 12182 ("Productos de apoyo para personas con discapacidad. Requisitos generales y métodos de ensayo").

INDICACIONES

	Indicaciones Comunes para todos los cojines	Indicaciones particulares modelos con agujero
Anillo Ref. 24725	Prevenición de la aparición de úlceras por presión debidas a la restricción del flujo de sangre como consecuencia de la compresión puntual de las redes arteriales de los tejidos blandos cuando se encuentran entre dos planos duros: la superficie ósea y el plano de apoyo (cama o silla).	Hemorroides. Fistulas y fisuras en el ano. Fistulas y otros procesos sépticos post-parto. Recuperación post-operatoria en enfermedades de la próstata o suelo pélvico. Alivio del dolor de las regiones sacrococcigea, isquiática, glútea, perineal (anal y/o urogenital).
44x44 Ref. 24726 Herradura Ref. 24727		
Cuadrado con agujero Ref. 24728	Proporcionar un apoyo eficaz desde el que el usuario pueda realizar sin dificultad una amplia variedad de tareas.	
Herradura cuadrada Ref. 24729	Generar confort, ayudar a mantener la postura, absorber los impactos que se producen al desplazar la silla de ruedas, al realizar trabajos o durante las transferencias.	

INSTRUCCIONES DE COLOCACIÓN



ORTOTEX MEDICAL S.L.
CALLE CEFERINO AMADOR S/N
30195 Archivel (Murcia) ESPAÑA
Teléfono: +34 968725465
www.ortotexmedical.com

Para obtener el mayor grado de eficacia terapéutica en las diferentes patologías y prolongar la vida útil del producto, es fundamental la elección correcta del modelo más adecuado a cada paciente o usuario.

Ante cualquier duda sobre la correcta utilización y funcionamiento del producto, confíe en su técnico ortoprotésico y/o en personal sanitario capacitado para ello.

Para su colocación deben observarse los siguientes aspectos:


- Se puede utilizar en silla de ruedas o en cualquier tipo de asiento (silla, sillón, ...).
- Coloque el cojín sobre la superficie del asiento con la cara que desee hacia arriba y, por medio de las cintas (en los modelos que dispongan de ellas), átelo a su estructura rígida.

PRECAUCIONES

Antes de cada uso compruebe que el producto está en perfectas condiciones. Si observa alguna deficiencia póngalo en conocimiento del establecimiento donde lo adquirió lo antes posible.

El material que compone el producto es inflamable. No lo exponga a situaciones que puedan conllevar su ignición. En caso de que se produzca, quíteselo o aléjese y sofoque el fuego con los medios adecuados para hacerlo.

Si detecta cualquier deterioro en la piel con motivo del uso del producto, retírelo y consulte con su médico o técnico ortoprotésico. Uso recomendado del producto para pieles intactas sin heridas o cicatrices.

Los productos marcados con el símbolo  contienen látex de caucho natural y pueden provocar reacciones alérgicas en las personas sensibles al látex.

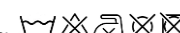
RECOMENDACIONES – ADVERTENCIAS

Use los productos según sus indicaciones. Se recomienda su uso por un único usuario y sólo para los fines indicados en las instrucciones o recomendado por su médico. Tras el uso por el usuario al que va destinado, se recomienda proceder a su desecho. Para desechar el envase y producto, cumpla la normativa legal de su comunidad.

CONSERVACIÓN Y LAVADO

Conservación: cepille o sacuda periódicamente la cara de la fibra para mantenerla en condiciones óptimas y alargar la vida útil del producto.

Lavado: pegar los velcros entre sí o cerrar la cremallera (si los tuviera).

Lavado a máquina:  Lavado en agua fría sin centrifugar con jabón neutro. Dejar secar a temperatura ambiente. No use lejía. No tienda ni planche y no exponga a fuentes de calor directas como estufas, calefactores, radiadores, exposición directa al sol, etc. No limpie en seco. La cara de poliuretano se puede limpiar con un paño o esponja húmeda.

Durante su uso o en su limpieza: no utilice lejías, alcoholes, pomadas o líquidos disolventes. Si el producto no está bien escurrido, los residuos de detergente pueden irritar la piel y deteriorar el producto.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO O MANIPULACIÓN: Manipule el producto según aparece en estas instrucciones. Almacenamiento: Para evitar su deformación se recomienda colocarlo en posición horizontal y sin apilar nada encima. Conservar en lugar seco a temperatura ambiente.

Fecha de creación: 02/2024

Fecha de revisión: 02/2024 | Rev. 1.0