

	<b>SCHEDA TECNICA</b> <b>MATERASSO "LEVEL TOP INTENSIVE"</b>	<b>Rev. 0</b> <b>GEN /2014</b>
	<b>DEMARTA VIRGINIO SAS</b> Via Bozzalla 20 - 13814 - Pollone - BI - Italy Tel. 015 9555440 Fax. 015 9555441	

#### DESTINAZIONE D'USO

Materasso ad aria "LEVEL TOP INTENSIVE" a pressione alternata per la prevenzione e cura delle lesioni da decubito.

#### CARATTERISTICHE TECNICHE

Materasso ad aria con elementi intercambiabili

- Composto da:
  1. Una base in Nylon/PVC impermeabile.
  2. Una lastra spessa 5 cm di espanso ignifugo.
  3. Sopra la lastra in espanso viene appoggiato un sistema di 18 elementi intercambiabili alti 12 cm in PU (Poliuretano) collegati tra di loro tramite raccordi a sgancio rapido del tipo CPC "One Way" per intervenire con la sostituzione degli elementi senza dover sgonfiare il materasso e garantire un ulteriore scarico di zone a rischio. Il materasso può funzionare sia in modalità STATICA che DINAMICA (A-b-A-b-A-b....). I primi tre elementi restano sempre gonfi per garantire un supporto stabile per la testa. È dotato di una valvola CPR (Cardio-Pulmonary Resuscitation) di sgonfiaggio rapido (10 secondi) che permette il massaggio cardiaco.
  4. Una fodera in PU (Poliuretano) bi-elastica, ignifuga (classe 1 IM), traspirante, impermeabile, antibatterico, antifungino e sanitized che si fissa alla base tramite una cerniera posta su tutti e quattro i lati mentre con sei cinghie ad attacco rapido al letto.
- Lavora con i compressori "B7", "R7" o "R7e".
- Portata Terapeutica 200 Kg.

#### MODALITÀ D'IMPIEGO

Posizionare il materasso sul letto, connettere e attaccare il compressore.

#### DIMENSIONI E PESO

200 x 80 x 17 cm - 9,5 Kg.  
200 x 90 x 17 cm - 10,0 Kg.

#### MANUTENZIONE MATERASSO

Il materasso può essere pulito e disinfettato con detergenti a ph neutro e disinfettanti di base non alcolica.

#### MANUTENZIONE FODERA



- Lavabile con detergenti a ph neutro (200 lavaggi).
- Sterilizzabile in autoclave a 134°C .

#### AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- Si consiglia l'uso ad un solo utente.
- Utilizzare e conservare il dispositivo in posizione orizzontale in ambiente asciutto.
- Non spostare il dispositivo mentre è in funzione o collegato alla corrente.
- Il prodotto deve essere conservato e utilizzato lontano da fiamme libere e fonti di calore.
- Il dispositivo non deve entrare in contatto con oggetti appuntiti o taglienti.
- Il dispositivo deve essere sanificato prima dell'eventuale riutilizzo.
- Non si è a conoscenza di eventuali effetti collaterali.

#### SMALTIMENTO

Il dispositivo deve essere smaltito secondo le normative vigenti nel paese.

#### VALUTAZIONE RISCHIO DI INSORGENZA LDP

Adatto a paziente con rischio medio-alto di decubito

- Indice Braden: 12/13
- Scala Norton: 12

#### CODICE ARTICOLO

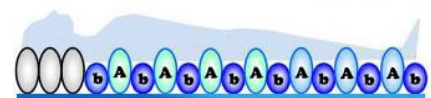
05.03.TOP-I

**CODICE ISO:** 03.33.06.021

**RDM:** 114719/R      **CND:** Y033306

#### NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

- Direttiva CEE 93/42 sui Dispositivi Medici.
- EN-ISO 12182:2012
- UNI CEI EN ISO 14971:2012



 MEDICAL AND HEALTH CARE SUPPLIER	<b>SCHEDA TECNICA COMPRESSORE "B7"</b>	<b>Rev. 0 GEN /2014</b>
	<b>DEMARTA VIRGINIO SAS</b> Via Bozzalla 20 - 13814 - Pollone - BI - Italy Tel. 015 9555440 Fax. 015 9555441	

### DESTINAZIONE D'USO

Compressore Digitale Manuale "B7" da utilizzare con materassi ad aria per la prevenzione e cura delle piaghe da decubito.

### CARATTERISTICHE TECNICHE

Compressore B7 Digitale Manuale.

• Svolge le seguenti funzioni:

- 1.Regolazione manuale tramite manopola della pressione in base al peso del paziente.
- 2.Modalità STATICA (sempre gonfio, si disattiva in automatico dopo 60 min) e DINAMICA (alternata, con ciclo di circa 7 + 7 min).
- 3.Dispositivo di allarme sonoro e visivo di guasto elettrico e di perdita d'aria (bassa pressione).
- 4.Dispositivo OFF di disinserimento dell'allarme guasto elettrico e perdita d'aria.
- 5.Spia di indicazione ACCESO/SPENTO.
- 6.Spia di indicazione di perdita d'aria (Bassa Pressione)
- 7.Spia di corretto funzionamento.

- Connessione con attacco rapido ai tubi del materasso con gancio di sicurezza.
- Pompa una portata di 10 LPM.
- Rumorosità inferiore a 38 Dba.
- Pressione aria in uscita: 20 - 180 mmHg.
- Ciclo da 7 + 7 minuti circa.
- Alimentazione: 220/240 V - 50Hz.
- Cavo di collegamento alla rete: 4 m.
- Fusibile di protezione 1 A

### MANUTENZIONE

Il compressore può essere pulito con panno umido dopo averlo staccato dalla corrente.

### MODALITÀ D'IMPIEGO

Agganciare il dispositivo alla spalliera del letto, collegare i tubi del materasso al compressore e attaccarlo alla corrente.

### DIMENSIONI E PESO

26,5 x 24 x 14 cm - peso 2,5 Kg.

### AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- Si consiglia l'uso ad un solo utente in ambiente asciutto.
- Utilizzare e conservare in posizione orizzontale.
- Il prodotto deve essere conservato e utilizzato lontano da fiamme libere e fonti di calore.
- Non spostare il dispositivo mentre è in funzione o collegato alla corrente.
- Non si è a conoscenza di eventuali effetti collaterali.

### SMALTIMENTO

Il dispositivo deve essere smaltito secondo le normative vigenti nel paese.

### CODICE ARTICOLO

05.03.B7

### CODICE ISO

03.33.06.021

**RDM:** 665028/R - **CND:** Y033306

### NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

- CLASSIFICAZIONE CE - (DIRETTIVA 93/42/CEE) - Classe I non in vitro e senza funzione di misura.
- EN-ISO 12182:2012
- UNI CEI EN ISO 14971:2012
- IEC 60601-1-2:2007



 <small>MEDICAL AND HEALTH CARE SUPPLIER</small>	<b>SCHEDA TECNICA</b> <b>COMPRESSORE "R7" e "R7e"</b>	<b>Rev. 0</b> <b>GEN /2014</b>
	<b>DEMARTA VIRGINIO SAS</b> Via Bozzalla 20 - 13814 - Pollone - BI - Italy Tel. 015 9555440 Fax. 015 9555441	

### DESTINAZIONE D'USO

Compressore Digitale Automatico "R7" e "R7e" da utilizzare con materassi ad aria per la prevenzione e cura delle piaghe da decubito.

### CARATTERISTICHE TECNICHE

Compressore "R7" e "R7e" Digitale Automatico.

- Svolge le seguenti funzioni:
  1. Rilevamento manuale della posizione Sdraiato/Seduto. Rilevamento automatico della posizione Sdraiato/Seduto nel modello "R7e".
  2. Rilevamento automatico della pressione in base al peso del paziente. Inoltre, si può andare ad agire manualmente sulla pressione con 6 diverse regolazioni.
  3. Modalità STATICA (sempre gonfio, si disattiva in automatico dopo 60 min) e DINAMICA (alternata, con 4 cicli regolabili da 10 + 10, 15 + 15, 20 + 20, 25 + 25 min).
  4. Modalità TRANSFER, rimane in modalità STATICA (tutto gonfio) per 20 minuti permettendo l'assistenza al paziente. Passati i 20 minuti, ritorna nelle impostazioni predefinite.
  5. Spia di indicazione ACCESO/SPENTO.
  6. Dispositivo di allarme sonoro e visivo di guasto elettrico.
  7. Dispositivo di allarme sonoro e visivo di perdita d'aria (bassa pressione).
  8. Dispositivo OFF di disinserimento dell'allarme guasto elettrico e perdita d'aria.
  9. Dispositivo di sicurezza BLOCCO FUNZIONI.
- Connessione con attacco rapido ai tubi del materasso con gancio di sicurezza.
- Pompa a portata di 10 LPM.
- Rumorosità inferiore a 35 Dba.
- Pressione aria in uscita: 20 - 180 mmHg.
- Cicli da 10 + 10, 15 + 15, 20 + 20, 25 + 25 minuti circa.
- Alimentazione: 220/240 V - 50Hz.
- Cavo di collegamento alla rete: 4 m.
- Fusibile di protezione 1A

### MANUTENZIONE

Il compressore può essere pulito con panno umido dopo averlo staccato dalla corrente.

### MODALITÀ D'IMPIEGO

Agganciare il dispositivo alla spalliera del letto, collegare i tubi del materasso al compressore e attaccarlo alla corrente.

### DIMENSIONI E PESO

21 x 28 x 10 cm - 2,3 Kg.

### AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- Si consiglia l'uso ad un solo utente in ambiente asciutto.
- Utilizzare e conservare in posizione orizzontale.
- Il prodotto deve essere conservato e utilizzato lontano da fiamme libere e fonti di calore.
- Non spostare il dispositivo mentre è in funzione o collegato alla corrente.
- Non si è a conoscenza di eventuali effetti collaterali.

### SMALTIMENTO

Il dispositivo deve essere smaltito secondo le normative vigenti nel paese.

### CODICE ARTICOLO

05.03.R7

05.03.R7e

### CODICE ISO

03.33.06.021

**RDM:** 113866/R - **CND:** Y033306

### NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

- CLASSIFICAZIONE CE - (DIRETTIVA 93/42/CEE) - Classe I non in vitro e senza funzione di misura.
- EN-ISO 12182:2012
- UNI CEI EN ISO 14971:2012
- IEC 60601-1-2:2007

