

## SCHEDA TECNICA DISPOSITIVO

### BANDA BIADESIVA

REF	CND	RDM
FOR.007.990	U0780	29607

### IMMAGINE



### DESCRIZIONE GENERALE

La banda biadesiva permette di fissare i cateteri maschili. Sono facilmente applicabili e allo stesso tempo garantiscono un fissaggio sicuro della guaina. Dispositivo medico non sterile.

### ISTRUZIONI D'USO

1. Pulire ed asciugare il pene prima dell'applicazione, se necessario, eliminare i peli pubici. Non usare talco o creme.
  2. Rimuovere da un solo lato la pellicola protettiva della banda biadesiva.
  3. Applicare la banda a spirale attorno al pene e rimuovere la seconda pellicola.
- Accertarsi che la banda biadesiva non sia troppo stretta per evitare il blocco della circolazione.  
Sostituire all'occorrenza.

### CONTROINDICAZIONI

Non sono state rilevate controindicazioni salvo nei casi di accertata sensibilità ai materiali usati.  
Non mettere a contatto con oggetti taglienti, appuntiti o abrasivi.

### MATERIALI

Morbida spugna. Senza lattice.

### SPECIFICHE TECNICHE

Materiale	100% EVA (Etilene Vinil Acetato) e colla
Dimensioni	Lunghezza 15 cm Larghezza 2 cm
Colore	Bianco

## VALIDITA'

5 anni.

## AVVERTENZE

Non sterile, né sterilizzabile. Non riutilizzabile. Nel caso di possibile sensibilità ai prodotti contenuti consultare il proprio Medico. Dopo l'uso non disperdere nell'ambiente. Tenere fuori dalla portata dei bambini.

## CONFEZIONAMENTO


Sacchetto trasparente in polietilene (PE-LD) da 30 pezzi.

## CONSERVAZIONE

Conservare nella confezione originale, in un ambiente fresco e asciutto. Non esporre alla luce diretta del sole, al riparo da polveri e materiali nocivi.

## SMALTIMENTO

Smaltire in caso di sostituzione o rotture rispettando le norme locali in materia di smaltimento rifiuti. Non sono presenti sostanze tossiche nel materiale d'origine.

<b>Fabbricante</b> <i>Manufacturer</i>	For.me.sa. Srl
<b>Campo di applicazione</b> <i>Application advice</i>	Adulti (Adults)  Dispositivo di Classe I
<b>Conformità</b> <i>Compliance</i>	Dispositivo medico di classe I, conforme al Regolamento 2017/745 <i>(Medical device class I, in compliance with Regulation 2017/745)</i>