



## DESCRIÇÃO GERAL

São concebidos para proporcionar conforto e ajudar a controlar infecções.

A sua estrutura também ajuda a reduzir o risco de contaminação cruzada por lavagem de roupa de cama.

## USO PRETENDIDO

Ideal para hospitais e gama médica.



## CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

<b>REGULAMENTAÇÃO</b>	Regulamento (EU) 2017/745
<b>NORMA</b>	EN ISO 14971:2019 ; EN ISO 15223-1:2016 ; EN ISO 20417:2021 ; ISO 10993-1:2018 ; EN ISO 10993-5:2009 ; EN ISO 10993-10:2013
<b>FABRICANTE</b>	FEIXI HONGWEI MEDICAL DEVICES CO., LTD 2nd Floor, Building 6, Junction of Chuangxin Ave and Changgu Rd, Economic Development Zone, Feixi County, Hefei City, Anhui, China
<b>REPRESENTANTE EUROPEU</b>	SUNGO EUROPE B.V. Olympich Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Netherlands Tel: +49 (0) 211 97634133   Email: de.rep@sungoglobal.com
<b>REF</b>	WATAS001
<b>NOME DO PRODUTO</b>	Resguardo Descartável
<b>MATERIAL</b>	TNT, Papel, Algodão e SPA. 100% hidrofílico
<b>COR</b>	Azul, Branco
<b>EMBALAGEM</b>	50 unidades/ embalagem
<b>DIMENSÕES</b>	45x45cm
<b>DATA DE EMISSÃO DAS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO</b>	Mai 2022

## DESIGN

Cobertura interna com celulose absorvente.  
Tecido não tecido, 100% hidrofílico para evitar humidade.  
Cobertura externa resistente à água.

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Abra o saco, retire o resguardo.  
Cubra a cama com o lado de algodão para cima para absorver a humidade.  
O lado com película de PE é colocado sobre a cama ou outros locais necessários para evitar que a cama ou outros locais se molhem.

## CARACTERÍSTICAS

Macio, leve, não tóxico, durável, ecológico.  
Boa respirabilidade, sem acumulação de humidade, prevenindo a erupção cutânea causada pelo calor húmido e eczema.  
Respirável e à prova de água.

## INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO E MANUTENÇÃO

Os artigos que aguardam utilização devem ser guardados num local seco, fechado e resguardadas de potencial contaminação. Em caso de defeito ou dano não use o artigo, substitua por outro.

## LIMITAÇÕES AO USO

O artigo é de utilização única.

## EM CASO DE INCIDENTE

Em caso de incidente grave ocorrido com o dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que os utilizadores e/ou doentes estão estabelecidos.

## ELIMINAÇÃO

Cada resguardo deve ser eliminado de acordo com o processo de gestão de resíduos.