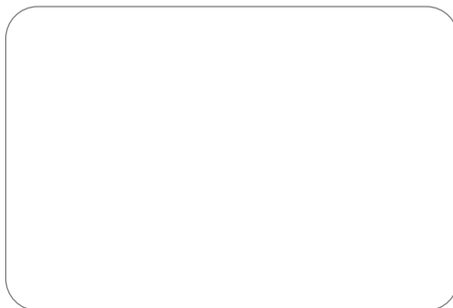


**Avant chaque utilisation, il est important de vérifier l'état du dispositif : Coutures, des sangles, du tissu.
Toute détérioration entraînera soit une réparation par NAUSICAA Médical, soit une mise au rebut.**

SANGLE ÉCO



La sangle se positionne au niveau de la ceinture pour évoluer vers un positionnement sous les bras du patient en fin de course.
Le réglage d'accroche se fait sangle en tension avec les bras du patient positionnés à 120°. Cette sangle est en taille unique.



**CE DISPOSITIF MÉDICAL DOIT ÊTRE
MIS EN ŒUVRE OU FAIRE L'OBJET
D'UNE FORMATION PAR UN
PROFESSIONNEL DE SANTÉ**



SXPECO-PF

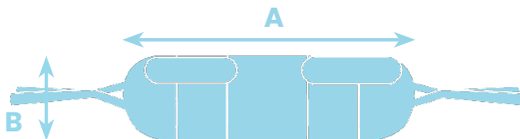
Recommandations importantes

- Afin d'assurer un maximum d'efficacité à l'utilisation des produits de cette gamme, il est indispensable :
 - de choisir la taille adéquate en fonction du patient
 - d'ajuster au mieux le produit sur le patient
- Ces produits ne doivent pas être mis en contact direct d'une peau lésée.

SANGLE ÉCO

TAILLE & DIMENSIONS (en cm)

TU	A	107
	B	29



Composition

Jersey 100% polyester
Sangle polyester 40 mm - 1450 DaN
Mousse PE 50 kg/m³
Mousse polyuréthane 18 kg/m³
Biais polyester 20 mm

NOTICE D'UTILISATION

Ne pas utiliser cette sangle si la taille ne convient pas au patient.

Positionner le bas du dossier au niveau des lombaires afin que les oreilles du système d'accrochage soient de part et d'autre de la personne. Passer les attaches du dossier sous les bras de la personne.

Accrocher les deux attaches du dossier aux crochets du releveur mobile.

RÉGLAGES

Le système d'accrochage, par suspentes multiples, permet d'ajuster la position de la personne.

PRÉCAUTIONS D'USAGE

Lire la notice d'utilisation avant de mettre en oeuvre les sangles. Les suspentes de dossier doivent être accrochées sur la même couleur.

Ne jamais modifier le réglage des oreilles d'accrochage aux crochets du releveur mobile, lorsqu'une personne est installée dans la sangle.

Avant de redresser une personne avec le releveur mobile, s'assurer que la sangle soit bien accrochée aux crochets.

v 03.03/2020



CE DISPOSITIF MÉDICAL DOIT ÊTRE MIS EN ŒUVRE OU FAIRE L'OBJET D'UNE FORMATION PAR UN PROFESSIONNEL DE SANTÉ