

SET RES-Q-SPLINT

Atele vacuum – Set 3 dimensiuni cu pompa si geanta



Atelele Res-Q-Splint sunt dispozitive folosite la imobilizarea membrelor în cazul suspiciunii de leziuni sau fracturi ale acestora.

Trasaturi specifice

Folie PVC usor de curatat

Canalele separate evita mișcarea și acumularea materialului de umplutură, asigurând o mai bună distribuție a acestuia, făcând mai eficientă imobilizarea membrului

Închidere rapidă datorită centurilor velcro

Supapa unisens caracterizată prin pasaje care permit volume mari de aer, astfel se atinge mai repede nivelul de vid dorit

Geantă de transport cu mânăre și suport pentru pompă pe partea din spate; pompa furnizată se caracterizează prin dimensiuni reduse și eficiență ridicată

Date tehnice

Dimensiuni marime S	560 x 460 ± 10 mm
Dimensiuni marime M	490 x 380 x 700 ± 10 mm
Dimensiuni marime L	750 x 540 x 900 ± 10 mm
Greutate marime S	295 ± 50 g
Greutate marime M	630 ± 50 g
Greutate marime L	1050 ± 50 g
Dimensiuni geanta	550 x 410 x 160 ± 20 mm
Materiale	PVC, Al, PS
Greutate set	3,16 ± 0,2 kg

QM22500A

RES-Q-SPLINT - SET 3 DIMENSIUNI CU POMPA SI GEANTA

SET format din urmatoarele DM conform Reg. UE. 2017/745

QM22530A – Atela vacuum marime S cu camere separate	Reg. n. 102933	CND V0804
QM22520A – Atela vacuum marime M cu camere separate	Reg. n. 102924	CND V0804
QM22510A – Atela vacuum marime L cu camere separate	Reg. n. 102852	CND V0804

Rev.0 (04/05/2021)

UNCHECKED COPY – further revisions will be available on <http://support.spencer.it>
Spencer Italia S.r.l. Sala Baganza (PR) Italia Tel. +39.0521.541111 Fax +39.0521.541222

www.spencer.it

RES-Q-SPLINT KIT

Vacuum splints – Kit 3 sizes with pump and bag



Res-Q-Splint splints are devices used to immobilise limbs in the event of suspected injuries or fractures of the limbs, to avoid additional strain during the pre-hospital phase.

Specific features

- PVC sheet easy to clean
- Separate channels avoid movement and accumulation of filling material, ensuring its better distribution making more effective the immobilization of the limb
- Fast closure thanks to the integrated tear-off straps
- Non-return valve characterized by large air passages allow to reach the desired vacuum level faster
- Carry bag with handles and housing for pump on the rear side
- The supplied pump is characterized by small size and high efficiency

Technical data

Dimensions size S	560 x 460 ± 10 mm
Dimensions size M	490 x 380 x 700 ± 10 mm
Dimensions size L	750 x 540 x 900 ± 10 mm
Weight size S	295 ± 50 g
Weight size M	630 ± 50 g
Weight size L	1050 ± 50 g
Bag dimensions	550 x 410 x 160 ± 20 mm
Materials	PVC, Al, PS
Weight of the kit	3,16 ± 0,2 kg

QM22500A

RES-Q-SPLINT - KIT 3 SIZES W/PUMP AND BAG

SET consisting of the following MD compliant with UE Reg. 2017/745

QM22530A – RES-Q-SPLINT SIZE S - VAC.SPL. WITH SEPAR. CHAMB.	Reg. n. 102933	CND V0804
QM22520A – RES-Q-SPLINT SIZE M - VAC.SPL. WITH SEPAR. CHAMB.	Reg. n. 102924	CND V0804
QM22510A – RES-Q-SPLINT SIZE L - VAC.SPL. WITH SEPAR. CHAMB.	Reg. n. 102852	CND V0804

Rev.0 (04/05/2021)

UNCHECKED COPY – further revisions will be available on <http://support.spencer.it>
 Spencer Italia S.r.l. Sala Baganza (PR) Italia Tel. +39.0521.541111 Fax +39.0521.541222

www.spencer.it

EU DECLARATION OF CONFORMITY/ DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE
Regulation/Regolamento UE 2017/745

The declaration is released under the sole responsibility of the manufacturer
La dichiarazione è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante

Manufacturer/*Fabbricante*: **Spencer Italia s.r.l.**
Via Provinciale, 12 – 43038 Sala Baganza (PR) – Italy

Unique registration number/
Numero di registrazione unico: IT-MF-000027507

Medical Device/*Dispositivo Medico*: RES-Q-SPLINT SIZE L - VAC. SPL. WITH SEPAR. CHAMB.
RES-Q-SPLINT - STECCOBENDA DEPRESSIONE MIS.L

Code /*Codice*: QM22510A

BASIC UDI-DI /*UDI-DI di base*: 805771123STECCOBENDE4T

Lot/ *Lotto* SN/ *Matricola*: Not available before the production/
Non disponibile prima della produzione

Quantity/*Quantità*: 1

Risk class /*Classe di rischio*: I
(Annex VIII/*Allegato VII*)

Conformity assessment procedure/
Procedura valutazione conformità: Not present/Non presente

Rule/*Regola*: 1

Spencer Italia S.r.l. declares under its sole responsibility that the above mentioned medical device is in compliance with the requirements of the Regulation 2017/745 and with the applicable regulations and common specifications.

Spencer Italia S.r.l. dichiara sotto la sua sola responsabilità che il Dispositivo Medico sopra menzionato, è conforme ai requisiti del Regolamento 2017/745, alle norme e alle specifiche comuni applicabili.

The list of applicable standards is reported in the Technical File.
La lista delle norme applicabili è riportata nel relativo Fascicolo Tecnico.

Sala Baganza (PR) - IT, 21/11/2022

First name and surname /*Nome e cognome*: _____

Role/*Ruolo*: _____ Signature/*Firma*: _____

Person in whose name and on whose behalf this declaration of conformity has been signed/
Persona a nome e per conto della quale è stata firmata la presente Dichiarazione UE :

Antonio Ciardella
(Legal Representative /*Legale Rappresentante*)

