

ISTRUZIONI PER L'USO

Le presenti istruzioni per l'uso forniscono all'utilizzatore, in accordo al Reg. UE 2017/745, le informazioni relative alla destinazione d'uso ed all'uso corretto del dispositivo medico sottoindicato e le eventuali precauzioni da adottare:

Nome commerciale	CUSCINO PILLOW LATTICE H.13 6.0
Codice del prodotto	C.LMOPX2SL6#42X72
Tipologia del prodotto	Guanciale
Destinazione d'uso	Guanciale ad esclusivo utilizzo per il riposo e per il sonno. L'utilizzo del guanciale come cuscino di seduta - ad esempio su sedie, poltrone, sedie a rotelle, ecc. - costituisce uso non previsto ed esula dalle funzioni cliniche per cui il dispositivo è concepito.
Benefici clinici attesi	Guanciale idoneo ad essere utilizzato come ausilio di prevenzione statica di difetti posturali del collo durante il sonno o il riposo a letto, attraverso l'ottimizzazione della disposizione vertebrale e il rilassamento della muscolatura del collo.
Caratteristiche di prestazione	Si raccomanda di scegliere l'altezza del cuscino in base alla posizione di riposo (supina, prona o sul fianco) ed alle proprie caratteristiche corporee: si suggerisce una prova pratica preliminare per la scelta dell'altezza.
Specifiche di adeguato utilizzo e controindicazioni	Guanciale riservato all'utilizzo da parte di adulti e adolescenti. Utilizzo sconsigliato per bambini da 3 a 12 anni, salvo diversa indicazione medica, e fortemente sconsigliato per neonati e bambini fino a 3 anni. Evitare il contatto di liquidi con il guanciale. Non avvicinare al guanciale fiamme libere o altri possibili inneschi di combustione.
Casi in cui consultare un operatore sanitario	Consultare un operatore sanitario al presentarsi di qualsiasi problematica alla muscolatura del collo ed in caso di ogni necessità di chiarimento in merito alle modalità di prevenzione delle stesse.

Per quanto non esplicitamente dichiarato nel presente documento, incluso le modalità di installazione, movimentazione e pulizia, si rimanda al *Certificato di Garanzia e manuale d'uso*, allegato alle presenti istruzioni.

Al fine di consentire una corretta sorveglianza post-commercializzazione del dispositivo medico, si invita l'utilizzatore a segnalare immediatamente alla presente Società qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al presente prodotto.



Pistoia, 17/10/2025