



SUPERFICIE VISCOELÁSTICA NP150

PREVENCIÓN DE LESIONES POR PRESIÓN
AUTORREGULABLE

CARACTERÍSTICAS Y BENEFICIOS

- Se adapta a la forma del cuerpo y reduce los puntos de presión.
- Funda con costuras soldadas y asas de transporte integradas
- Fácil de limpiar.
- Las secciones laterales de alta densidad están diseñadas para ofrecer apoyo al paciente durante la salida y la entrada.
- Se adapta a la mayoría de estructuras y a todas las posiciones de cama.
- Radiolucente y sin látex.
- La funda opcional integrada de chasis para rayos X ayuda a reducir la incomodidad del paciente cuando cambia de posición durante la realización de procedimientos radiográficos portátiles.



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

| | |
|---|---|
| Longitud | 190, 198, 203 o 210 cm* |
| Colchón (disponibilidad de tamaños personalizados)* | Anchura 80, 85 o 90 cm* |
| | Altura 14 cm |
| Carga segura de trabajo | 250 kg |
| Peso terapéutico recomendado | De 30 a 150 kg |
| Costuras | selladas |
| Desinfección | Se pueden usar soluciones cloradas. La concentración debe ser inferior o igual a 1000 ppm (o 10 000 ppm en el caso de la versión XT). |

* Según el modelo seleccionado.

COLCHÓN DE ESPUMA VISCOELÁSTICA SENSIBLE A LA TEMPERATURA

El colchón viscoelástico NP150 está diseñado para ayudar a prevenir las lesiones por presión. El colchón de espuma viscoelástica está recomendado para pacientes con un riesgo moderado de desarrollar una úlcera por presión. El colchón es completamente hermético y dispone de una funda de poliuretano multielástica, impermeable, pero transpirable, bacteriostática y fungistática fácil de limpiar que garantiza la higiene para los pacientes y los cuidadores.

PARA OBTENER MÁS INFORMACIÓN, PÓNGASE EN CONTACTO CON SU REPRESENTANTE LOCAL DE BAXTER.

La superficie NP150 de Baxter contribuye a prevenir las lesiones por presión en pacientes sin riesgo o hasta riesgo moderado, con pesos de entre 30 kg y 150 kg en diversos entornos sanitarios.

No se conocen contraindicaciones para este producto.

Las advertencias y precauciones específicas se encuentran descritas en las instrucciones de uso oficiales del producto.

Producto sanitario [2017/745]: Clase I. Fabricante: Hill-Rom S.A.S. – ZI du Talhouët, 56330 Pluvigner, Francia.

Este dispositivo médico es un producto sanitario regulado que lleva el marcado CE de acuerdo con dicho reglamento. Baxter le recomienda leer atentamente las instrucciones detalladas para un uso correcto y seguro (se incluyen en los documentos que acompañan a los equipos médicos). El personal de los centros sanitarios es responsable del uso y mantenimiento adecuados de estos equipos médicos.

Hillrom.Baxter.eu

Baxter S.L. y Hill-rom Iberia S.L.U
Avenida Europa 4, Edificio Bruselas, 28108 Alcobendas, Madrid, Spain
Baxter es una marca comercial registrada de Baxter International Inc.
ES-CS153-250001 (v1.0) 07/2025