



MATRIS

Berceau pédiatrique pour le rooming-in



- Berceau avec structure en polyéthylène, barrières rabattables rembourrées en vertical en plexiglass transparent atoxique et incassable, amovibles pour la stérilisation.

- Plan de couchage en laminé stratifié, inclinable en Déclive et Proclive, avec des trous d'aération dans le fond et plaquette signe-nom sur les deux côtés frontaux.

- Chariot avec structure en acier peint époxy, couverte en ABS avec 4 roues jumelés Ø 100 mm avec auto-freinage, déblocage par la poignée de poussé intégré dans la structure, pour maintenir le berceau automatiquement freiné.

- Régulation de la hauteur avec pompe à gaz commandé par poignées de déblocage situées sur côté tête et côté pieds, activable de l'opérateur et/ou de la maman détendue au lit.

- Les ailettes rembourrées garantissent continuité entre le matelas du berceau et celui du lit pour le déplacement sûr du bébé de berceau au lit et vice versa.

- Il est possible mettre le berceau soit à droite qu'à gauche à côté du lit de la maman.





BERCEAU PÉDIATRIQUE

Berceau



Utilisation simple



Couleurs



Bleu



Jaune



Vert

Rester à côté du bébé est important pour le rassurer, lui donner un sens de protection et transmettre combien de la maman lui veut bien.

Pour le bébé il est important de pouvoir reconnaître la maman, l'observer, écouter sa voix et se nourrir par elle. Le berceau Matris répond à cette nécessité, en étant apte à être mis à côté en toute sûreté au n'importe quel type de lit de production Malvestio ou d'autre producteur.

Le bébé est protégé en sa place et la maman peut se remuer et dormir sans craindre de nuire au son enfant.



Caractéristiques

Dimensions totales

Long. 89 x Larg. 52 x haut. 91/99 cm

Réglage en hauteur du plan de couchage

de 49 à 71 cm

Inclinaison en Déclive du plan de couchage

12°

Inclinaison en Proclive du plan de couchage

6°

Matelas en mousse de polyuréthane expansé flexible. Housse extérieure en fibre de polyester Flame Retardant permanent (Trevira CS) irrétrécissable. Approuvé CL. UNO-I-EMME D.M. 26/6/84.

Dispositif médical, classe I, conforme à la directive européenne 93/42 CEE, modifiée par la 2007/47 / CE

