

Nome commerciale:

SILKOSPRAY

Destinazione d'uso:

Per impedire la formazione di incrostazioni

Codice:

556000

Fabbricante:

WILLY RÜSCH GmbH
Willy – Rüsche-Straße 4-10
D-71394 Kernen, Germania

Distributore esclusivo Italia:

TELEFLEX MEDICAL S.r.l.
Via Torino, 5
20814 Varedo – MB

Immagini del prodotto



L'immagine riportata ha puro scopo illustrativo.

Indicazioni per l'uso

Per impedire la formazione di incrostazioni.

Caratteristiche

Silkospray, spray universale di silicone, impedisce la formazione di incrostazioni sugli strumenti in gomma, lattice e RüscheLit, così come l'aderenza alla mucosa. Non è adatto per gli strumenti in silicone Silkomed. Non contiene idrocarburi cloro fluorurati (CFC).

Contenuto della Confezione	Silkospray.																				
Gamma Prodotto	<table><tr><td>Codice Prodotto</td><td>Capacità ml</td></tr><tr><td>556000</td><td>500</td></tr></table>			Codice Prodotto	Capacità ml	556000	500														
Codice Prodotto	Capacità ml																				
556000	500																				
Presenza di lattice, ftalati (DEHP), farmaci, sostanze, tessuti biologici	<table><tr><td>DESCRIZIONE</td><td>SI</td><td>NO</td></tr><tr><td>Lattice</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>DEHP</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Farmaci</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Sostanze</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Tessuti Biologici</td><td></td><td>X</td></tr></table> <div>Materiale di costruzione: Silicone spray.</div>			DESCRIZIONE	SI	NO	Lattice		X	DEHP		X	Farmaci		X	Sostanze		X	Tessuti Biologici		X
DESCRIZIONE	SI	NO																			
Lattice		X																			
DEHP		X																			
Farmaci		X																			
Sostanze		X																			
Tessuti Biologici		X																			
Specifiche di sterilizzazione	Validità prodotto: 5 anni dalla data di fabbricazione. La scadenza e il numero di lotto appaiono chiaramente sul fondo della bomboletta. Prodotto non sterile.																				
Modalità di confezionamento	La confezione del prodotto è stata studiata per consentire una buona conservazione della stessa e il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Ogni confezione riporta in modo chiaro e ben leggibile, in lingua italiana, la descrizione qualitativa e quantitativa del contenuto, il nome del produttore e ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso.																				
Materiale utilizzato per la confezione primaria	La confezione primaria consiste in una bomboletta spray.																				
Quantità per confezione secondaria	Una confezione secondaria contiene 10 pezzi , imbustati singolarmente. Dimensione scatola: cm 34 x cm 15x cm 25.																				

Modalità di conservazione	<p><u>Precauzioni:</u> Recipiente sotto pressione. Proteggere contro i raggi solari e non esporre ad una temperatura superiore a 50°C. Non perforare né bruciare neppure dopo l'uso. Non vaporizzare su una fiamma o su un corpo incandescente. Conservare al riparo da qualsiasi fonte di combustione. Non fumare nelle vicinanze. Conservare fuori dalla portata dei bambini. L'utilizzo del prodotto in ambienti non sufficientemente ventilati potrebbe sviluppare delle miscele esplosive. Non spruzzare sul pavimento (può diventare sdruciolevole). Evitare il contatto con gli occhi (pericolo di irritazioni). Non spruzzare a distanza ravvicinata sulla pelle (pericolo di assideramento epidermico).</p>
Modalità di smaltimento	<p>Verificare le indicazioni dettate dalle normative Italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.</p>
Controlli di Qualità	<p>I dispositivi sono progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori ed eventualmente di terzi, quando siano utilizzati alle condizioni e per i fini previsti.</p> <p>Il CONTROLLO QUALITÀ, realizzato secondo le Normative Internazionali, prevede una serie di verifiche ad ogni stadio della produzione. Ogni lotto di produzione subisce un costante controllo tecnico-chimico-biologico dal momento dell'utilizzo della materia prima sino alla sterilizzazione.</p> <p>L'azienda certificata opera secondo un Sistema di Qualità in accordo alle G.M.P., EN ISO 14001, ISO 13485, EN 550 e secondo le M.D.D. 93/42.</p>
Modalità di impiego e controindicazioni	<p>Pregasi fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto.</p>

Ente certificatore:	DEKRA 0124
Classe di appartenenza:	IIa
Certificato CE:	50017-16-04
Dichiarazione di conformità:	DC-556000_08.11.10
Nr. Repertorio:	33116/R
CND:	M9002
GMDN:	15-772