

Larident Srl

Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENT

MADE IN ITALY
SINCE 1985



TECHNICAL SHEET

| | |
|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| PRODUCT NAME | Cotton clip |
| ITEM CODE | A48 (packaging 100 pcs) |
| COMPONENTS | Moplen ep 300k |
| THERMAL CHARACTERISTICS | The product is not sterilisable in autoclave machine |
| PHYSICAL CHARACTERISTICS | The product is sterilisable with cold disinfection liquids |
| CHEMICAL CHARACTERISTICS | It resists all chemical disinfectants |
| SAFETY DATA SHEET | N/A |
| PRECAUTION | Only to be used by a specialist doctor or highly qualified staff, it is not sterile when supplied. |
| ANALYSIS RISKS REF.D.L.46 24/2/97 | Available only in italian |
| CLAS. MDR (UE) 2017/745 | Class I° |

Larident Srl

Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENT

MADE IN ITALY
SINCE 1985



SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO

| | |
|-----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| PRODOTTO | Ferma rulli doppio in plastica |
| NS CODICE | A48 (confezione 100 pz) |
| MATERIALE | Moplen ep 300k |
| PROPRIETÀ TERMICHE | Non sterilizzabile in autoclave. Punto di fusione 180°C |
| PROPRIETÀ MECCANICHE, FISICHE E CARATTERISTICHE | Sterilizzare a freddo |
| PROPRIETÀ CHIMICHE | Resiste a tutti gli agenti chimici disinfettanti |
| SCHEDA DI SICUREZZA | N/A |
| ISTRUZIONI PER L' UTILIZZO | Destinati ad essere utilizzati esclusivamente dal medico specialista o da personale altamente specializzato |
| PRECAUZIONI | Viene fornito in condizione non sterile, pertanto deve essere accuratamente pulito e sterilizzato prima dell'uso |
| ANALISI DEI RISCHI IN RIF. D. L.46 24/2/97, 37/2010 | Si |
| CLASSIFICAZIONE Regolamento (UE) 2017/745 | È un dispositivo medico di classe I |

N/A = NON APPLICABILE

N/N = NON NECESSARIA