

FICHA TÉCNICA

INSTRUMENTOS QUIRÚRGICOS BONTEMPI

de conformidad con la Directiva 47/2007, sobre productos sanitarios

CND

Repertorio de registro

L031308

638210/R

ALEACIÓN UTILIZADA:

- acero inoxidable austenítico (AISI 300)
- acero inoxidable martensítico (AISI 400/420/440 / 440C)

NORMAS APLICABLES AL PRODUCTO:

Directiva de la CE 47/2007, basado en la regla del Anexo IX del producto se ha clasificado en la clase I.

VALIDACIÓN CLÍNICA:

Revistas, publicaciones científicas, la literatura médica y cartas de los doctores dan pruebas de validación clínica.

ENVASADO:

El producto se envasa individualmente en sobres de plástico transparentes no estériles. Este embalaje garantiza una protección adecuada y permite que el producto llegue al consumidor final en condiciones higiénicas seguras.

ADVERTENCIAS:

Almacenar en un lugar seco. Cada herramienta **BONTEMPI** está destinado a personal cualificado y el uso para el que fue diseñado e implementado. Las herramientas desgastadas, dañadas oxidadas no deben utilizarse, ya que están en condiciones de realizar su función. Tenga en cuenta que algunos tipos de daños (corrosión, manchas de óxido y similares) se transmiten a los instrumentos intactos para el contacto.

INSTRUCCIONES DE USO:

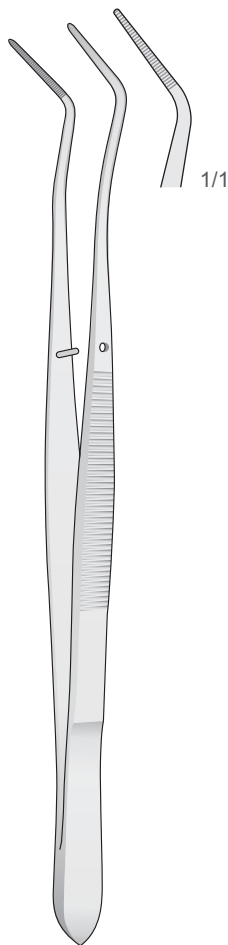
El instrumento viene en condición esterilizar y debe ser verificada, limpiado, lavado y esterilizado antes de cada uso y después de cada intervención. Eliminar cualquier depósito de residuos orgánicos y otras sustancias corrosivas con productos específicos en las concentraciones y tiempos especificados por el fabricante. Realizar revisiones periódicas del funcionamiento de los equipos de esterilización, autoclave u otros sistemas utilizados por ti.

Para la esterilización por vapor (autoclave) no exceda 134 ° C.

El incumplimiento de estas reglas básicas pueden dañar irreparablemente el instrumento y se anula cualquier derecho de sustitución de garantía o compensación de la BMED Srl.

La garantía no cubre el mantenimiento general (por ejemplo: placas de afilado, primavera sustitución / tornillo / TC).

Los instrumentos Bontempi están sujetos a la Directiva CEE 47/2007 y por lo tanto deben eliminarse de acuerdo con las normativas regionales.



MERIAM
160 mm

BONTEMPI
CHIRURGISCHE INSTRUMENTE

BMED Srl - Via Mincio, 166
47842 San Giovanni in Marignano RN
C.F. e P.Iva 04006860409

T +39 0541 1799990
F +39 0541 1794330
bmedsurgery.it / info@bmedsurgery.it