

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

NAME PRODUCT	Sponges for endodontic instruments
CODE	C90/C92/C99/C98
COMPONENT	PAE22 Poliuretane
THERMAL CHARACTERISTIC	The product resist in autoclave up to 134°C/ 4 min
PHYSICAL CHARACTERISTICS	Single use products. The product is used for cleaning the endodontic files and reamers. REF: C90 50 PCS ENDO SPONGE diameter: 50mm thick: 5mm REF: C92 25 PCS ENDO SPONGE diameter: 50mm thick: 10mm REF: C99 25 PCS ENDO SPONGE diameter: 65mm thick: 10mm REF: C98 25 PCS ENDO SPONGE square 45mmx45mm
CHEMICAL CHARACTERISTIC	It resists all chemical disinfectants
SAFETY DATA SHEET	N/A
PRECAUTION	Intended for use only by specialist doctors or highly specialized personnel. Comes in (non-sterile) condition.
ANALYSIS OF THE 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	Spugnette per endodonzia
NS CODICE	C90/C92/C99/C98
MATERIALE	PAE22 Poliuretano
PROPRIETÀ TERMICHE	Sterilizzabile in autoclave fino a 134°C
PROPRIETÀ MECCANICHE, FISICHE E CARATTERISTICHE	Il prodotto è monouso. C90: 50 pz a confezione diametro: 5 cm/h:0.5 C92: 25 pz a confezione diametro: 5 cm/h:1 C99: 25 pz a confezione diametro: 6.5 cm/h:1 C98: 25 pz a confezione quadrate: 4.5 cm x 4.5 cm
PROPRIETÀ CHIMICHE	Resiste a tutti gli agenti chimici disinfettanti
SCHEDA DI SICUREZZA	N/A
ISTRUZIONI PER L'UTILIZZO	Destinato ad essere utilizzato esclusivamente dal medico specialista o da personale 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, all'interno del F.T.
CLASSIFICAZIONE Regolamento (UE) 2017/745	È un dispositivo medico di classe I

N/A = NON APPLICABILE

N/N = NON NECESSARIA