

FORBICE LEVAPUNTI 3M SR3

Ref. SR3



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

Descrizione

3M SR3 è una forbice monouso per la rimozione dei punti di sutura cutanea di qualsiasi tipo.

Provvista di manici in materiale plastico e punte in acciaio inox.

Rimuove facilmente i punti di sutura cutanea nella stessa direzione in cui sono stati applicati, rendendo la rimozione semplice e a-traumatica.

3M SR3 Levapunti è un prodotto monouso sterile la cui sterilità è garantita fino a che la confezione viene aperta o danneggiata.

Il prodotto non può essere nuovamente sterilizzato.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Il prodotto non contiene né lattice di gomma naturale né gomma naturale lavorata.

Per esclusivo uso professionale.

Sterilità

3M SR3 è un prodotto sterile.

La sterilità è garantita fino a che la confezione venga aperta, purché il prodotto sia correttamente conservato nella confezione di vendita originaria.

Destinazione d'uso

3M Levapunti è un dispositivo monouso per la rimozione dei punti di sutura cutanea di qualsiasi tipo.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
qualità aziendale certificato:
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	H02010106	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	118130	
Conformità alla Direttiva 93/42/CEE modificata dalla Direttiva 2007/47/CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico - 93/42/CEE	<input checked="" type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/> Im <input type="checkbox"/> Is <input type="checkbox"/> IIa <input type="checkbox"/> IIb <input type="checkbox"/> III	
Marchatura CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Dichiarazione di Conformità del Fabbricante	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Sterile	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Latex Free	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Fabbricante	3M U.S.A.	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	3M Germania	
Distributore	INTERMED S.r.l. – Milano – Italy	

Caratteristiche Tecniche

Composizione	Manici in materiale plastico Lame in acciaio inox
Confezionamento primario	In singola busta di plastica

Informazioni utili*

CONTROINDICAZIONI E AVVERTENZE	Prima del posizionamento la cute deve essere pulita ed asciutta. Per evitare irritazioni cutanee dovute a tensione, applicare il nastro chirurgico a partire dal centro e poi premere verso i bordi.
CONSERVAZIONE	Conservare il prodotto a temperatura ambiente e compresa tra 15° e 30° C, al riparo da condizioni estreme di umidità, da polvere, agenti inquinanti, ecc.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Lo smaltimento del prodotto utilizzato deve essere effettuato in accordo alle normative vigenti relative ai rifiuti sanitari. Il materiale utilizzato per il confezionamento dei singoli pezzi e delle unità di vendita è totalmente riciclabile.

*Per ulteriori dettagli attenersi alle istruzioni d'uso a corredo con il dispositivo.

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
 Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
 Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
 qualità aziendale certificato:
 UNI CEI EN ISO 13485:2016

Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
SR3	Forbice levapunti monouso <i>3M SR3</i>	10
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo	1

Cronologia delle revisioni

REV.	DATA	MODIFICA
1.0	10/06/2016	Emissione della scheda tecnica secondo il nuovo formato definito.
2.0	03/11/2016	Modifica al layout delle tabelle di identificazione e caratteristiche tecniche di prodotto; aggiunta simbolo CE.
2.1	23/04/2020	Aggiunta peculiarità del prodotto



Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
qualità aziendale certificato:
UNI CEI EN ISO 13485:2016