

Tests senso cromatico Farnsworth Lanthony



I tests senso cromatico Luneau sono disponibili in due versioni:

- Farnsworth D-15 per la valutazione delle discromatopsie.
- Lanthony D-15 desaturato per la valutazione delle discromatopsie di basso grado.

Completi di astuccio in legno, manuale d'istruzione e blocco da 100 schemi.

Presenza di lattice naturale o derivati

Latex Free.

| Descrizione Prodotto | Codice Prodotto | Codice Fabbricante | Numero di registrazione Banca Dati Dispositivi Medici |
|--|-----------------|--------------------|---|
| Test Farnsworth D-15 completo | LU29941 | - | - |
| Test Lanthony D-15 desaturato completo | LU23978 | - | - |
| Blocco di 100 schemi per Test Farnsworth D-15 | LU38754 | - | - |
| Blocco di 100 schemi per Test Lanthony D-15 desaturato | LU45920 | - | - |
| Blocco di 100 schemi per Test Roth 28 Hue | LU58690 | - | - |
| Blocco di 100 schemi per Test Lanthony 40 Hue | LU01311 | - | - |
| Blocco di 100 schemi per Test Farnsworth-Munsell 100 Hue | LU23897 | - | - |

Dispositivo non invasivo - Classe I - Rif. 1.1 Regola 1 All. IX del D.L. 46/97
Classificazione Nazionale Dispositivi Medici CND - Codice Z12120120 - Codice
CIVAB NON CLASSIFICATO

Il Decreto Ministeriale del 21 Dicembre 2009 pubblicato sulla G.U. della Repubblica Italiana del 22 gennaio 2010, che ha sostituito integralmente il D.M. 20 febbraio 2007, illustra le nuove modalità per gli adempimenti per la registrazione dei DM e dei DM impiantabili attivi nella Banca Dati e nel Repertorio dei Dispositivi Medici. Il Decreto è in vigore dal 6 febbraio 2010.

Tale decreto è stato emanato per rispondere ad una nota della Commissione Europea, contenente alcune obiezioni sollevate da Fabbricanti esteri nei confronti delle Autorità Competenti italiane, tra le quali l'obbligo di registrare anche DM di Classe I.

Il suddetto D.M. stabilisce che se i Fabbricanti o i loro Mandatari hanno sede legale in uno Stato Membro (esclusa l'Italia), la registrazione dei loro DM di classe I nella Banca Dati del Ministero della Salute non è più obbligatoria, sebbene possa essere effettuata su base volontaria, qualora i Fabbricanti lo desiderino.

Fabbricante

Luneau Technology Operations - 2 rue Roger Bonnet - 27340 Pont de l'Arche - France

Distributore autorizzato

C.B. Medical S.r.l.

