

Manici per lame chirurgiche



La linea di bisturi e lame FEATHER® è prodotta in acciaio inossidabile di alta qualità di grado medico utilizzando una tecnologia di affilatura ad alta precisione.

La tecnologia di affilatura ottimizzata e l'accurata selezione dei materiali consentono la produzione di lame con bordi di taglio regolari ed ultra affilati.

Il processo di produzione standardizzato garantisce una dimensione costante dell'incisione minimizzando il rischio di lesioni tissutali durante l'incisione.

Questo rende i bisturi realizzati da FEATHER®, produttore di lame di fama mondiale, strumenti di precisione ideali, con la garanzia di assoluta sicurezza sia per gli utilizzatori che per i pazienti. Tutti i bisturi sono sterilizzati a raggi gamma e pronti per l'uso subito dopo l'apertura della confezione.

Tutte le impugnature sono progettate per avere un peso ottimale per garantire una presa e manipolazione sicura dello strumento.

La linea di manici per lame chirurgiche Feather è stata progettata per consentire al chirurgo di ridurre al minimo la pressione esercitata sui tessuti durante gli interventi chirurgici ed è caratterizzata dall'elevata qualità dei materiali e dall'accuratezza della lavorazione.

I manici sono prodotti in acciaio inossidabile di grado medico.

Nome Commerciale

Feather manico per lama monouso

Indicazioni d'uso

Interventi invasivi e taglio tessuti in chirurgia, uso a breve termine.

Caratteristiche

I manici FEATHER® sono adatti per lame in acciaio al carbonio e acciaio inossidabile.

Design equilibrato, eccellente durata, disponibili in acciaio inossidabile, rivestimento in film di carbonio simile al diamante (trattamento DCL) e titanio.

Lunghezze standard, extra-lunghe e rotonde

Vantaggi

Le impugnature in acciaio inossidabile di alta qualità sono realizzate in diversi materiali per soddisfare le più svariate esigenze chirurgiche.

Le lame sono facili da usare e facili da inserire. Le impugnature FEATHER® sono perfettamente bilanciate e funzionali nell'uso.



Avvertenze

Dispositivo per utilizzo medico. Maneggiare con cura.

Confezionamento

Ogni confezione contiene 10 manici per lame.

Ogni manico è singolarmente racchiuso in apposito foglio di plastica.

Conservazione

A temperatura ambiente. Non richiede specifico posizionamento della confezione.

Presenza di lattice naturale o derivati

Latex Free.

Descrizione Prodotto	Codice Prodotto	Codice Fabbricante	Numero di registrazione Banca Dati Dispositivi Medici
Manico Feather standard tipo 3 in acciaio inossidabile per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH03	3	104421/R
Manico Feather standard tipo 4 in acciaio inossidabile per lame (Figura 20 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25)	FHH04	4	104422/R
Manico Feather standard tipo 7 in acciaio inossidabile per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH07	7	104423/R

Manico Feather "long" tipo 3L in acciaio inossidabile per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH03L	3L	104424/R
Manico Feather "long" tipo 4L in acciaio inossidabile per lame (Figura 20 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25)	FHH04L	4L	104425/R
Manico Feather standard tipo 3 in acciaio inossidabile con trattamento DLC anticorrosione per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH03DLC	3DLC	-
Manico Feather standard tipo 4 in acciaio inossidabile con trattamento DLC anticorrosione per lame (Figura 20 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25)	FHH04DLC	4DLC	-
Manico Feather standard tipo 7 in acciaio inossidabile con trattamento DLC anticorrosione per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH07DLC	7DLC	-
Manico Feather rotondo in titanio per lame (Figura 10 - 11 - 12 - 12D - 14 - 15 - 15C)	FHH03T	3T	-

Dispositivo non invasivo - Classe I - Rif. 1.1 Regola 1 All. IX del D.L. 46/97
 Classificazione Nazionale Dispositivi Medici CND - Codice L010103

Fabbricante

Feather Safety Razor CO. Ltd - Medical Division - Japan

Mandatario

pfm medical ag - Germany

Distributore autorizzato

C.B. Medical S.r.l.

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.



C.B. Medical Srl – Viale Europa 78, 20047 Cusago (MI) - Tel. 02 48601166 - Fax 02 48600290
 PEC: cbmedical@legalmail.it - email: cbmedical@cbmedical.com – www.cbmedical.com

Rev. 2-16/07/2020