

## Vassoio per sterilizzazione



**NOTA:** Gli strumenti mostrati non sono inclusi e possono essere ordinati separatamente.

### **Nome Commerciale**

Sterilizzatrice Feather

### **Indicazioni d'uso**

Sterilizzatrice per utilizzo medicale

### **Caratteristiche**

Il vassoio di sterilizzazione è progettato per facilitare la procedura di rielaborazione e l'accesso agli strumenti da taglio microchirurgici FEATHER® durante le procedure chirurgiche.

Strumenti pronti all'uso dopo la sterilizzazione:

- ▶ Facile montaggio della lama e dell'impugnatura
- ▶ Manipolazione ottimale degli strumenti durante la pulizia, la sterilizzazione e lo stoccaggio
- ▶ Eccellente sicurezza durante il processo di sterilizzazione
- ▶ Migliori risultati nel processo di lavaggio grazie alla perforazione esagonale

### **Dati tecnici**

Dimensioni (Largh./Lungh./Altezza): 240 x 240 x 40 mm

Peso: 1,1 kg

Acciaio inossidabile di grado medicale

Volume: 2.900 cm<sup>3</sup>

### **Avvertenze**

Sterilizzatrice per utilizzo medicale. Maneggiare con cura.

### **Sterilizzazione**

Un'efficace pulizia/disinfezione costituisce il prerequisito indispensabile per un'efficace risterilizzazione dei prodotti. Assicurarsi che per la pulizia/disinfezione e la sterilizzazione vengano utilizzati esclusivamente processi specifici per il dispositivo/prodotto opportunamente omologati e che i parametri convalidati vengano rispettati in ciascun ciclo.

## Confezionamento

Ogni confezione contiene 1 sterilizzatrice.

## Conservazione

A temperatura ambiente. Non richiede specifico posizionamento della confezione.

## Presenza di lattice naturale o derivati

Assenza di lattice e ftalati

## Descrizione

### Prodotto

Vassoio di sterilizzazione per strumenti FEATHER

## Codice

### Prodotto

PFN20065

Dispositivo non invasivo - Classe I - Rif. 1.1 Regola 1 All. IX del D.L. 46/97  
Classificazione Nazionale Dispositivi Medici CND - Codice V0499 contenitori per uso clinico non ivd

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

Feather Safety Razor CO. Ltd - Medical Division - Japan

## Mandatario

pfm medical ag - Germany

## Distributore autorizzato

C.B. Medical S.r.l.

