

Larident Srl

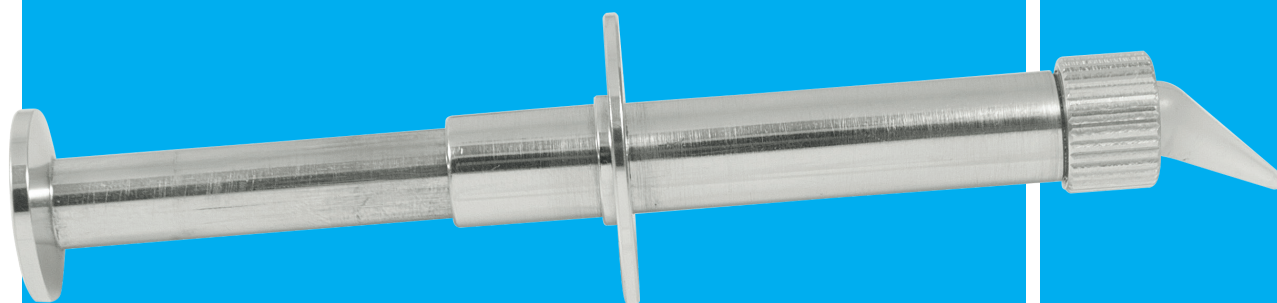
Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENT

MADE IN ITALY
SINCE 1985



TECHNICAL SHEET

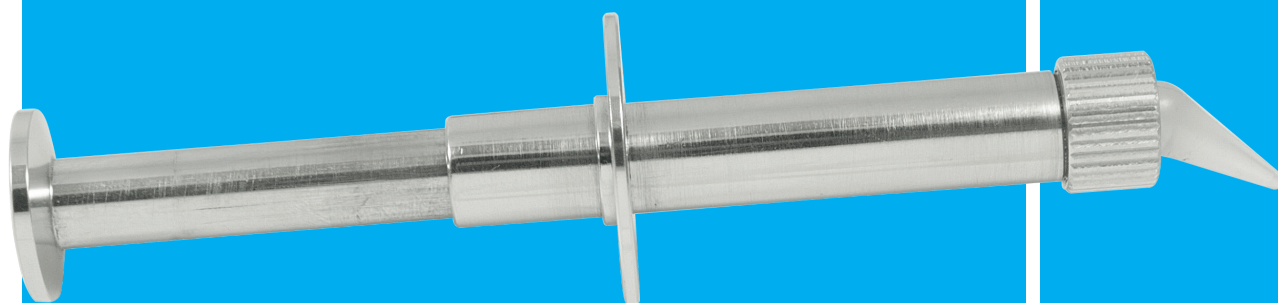
PRODUCT	Syringe in anodized aluminium for elastomers
ITEM CODE	A25
MATERIAL	Aluminum EN-AW 6060 anticorrosive
MEASUREMENTS	Capacity 2.5 ml
PACKAGING	1 syringe per pack supplied with 3 replacement tips (A25.1), 1 brush for cleaning (A25.2) and 5 o-rings for replacement
MECHANICAL CHARACTERISTICS	The syringe in anodized aluminium for elastomers is a medical device used for positioning silicone directly onto the patients' teeth
THERMAL CHARACTERISTICS	It is sterilizable in an autoclave machine up to 134°C for 4 minutes
CHEMICAL CHARACTERISTICS	Resistant to all chemical disinfectants
SAFETY SHEET	N/A
PRECAUTION	It is supplied non-sterile, so must be cleaned thoroughly and sterilized before use
RISKS ANALYSIS IN REF. D.L. 46 24/2/97, 37/2012	Yes, inside the Technical File
CLASSIFICATION REGULATION (UE) 2017/745	It is a Medical Device 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

LARIDENTMADE IN ITALY
SINCE 1985

SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO

PRODOTTO	Siringa in alluminio anodizzato per elastomeri
NS CODICE	A25
MATERIALE	Alluminio EN-AW 6060 anticorodal
MISURE	Capienza 2.5 ml
CONFEZIONAMENTO	1 siringa per confezione fornita con 3 beccucci (A25.1) di ricambio, 1 spazzolino per la pulizia (A25.2) e 5 o-ring da sostituire
PROPRIETÀ MECCANICHE	La siringa in alluminio anodizzato per elastomeri è un dispositivo medico utilizzato per posizionare il silicone direttamente sulla dentatura del paziente
PROPRIETÀ TERMICHE	È sterilizzabile in autoclave fino a 134°C per 4 minuti
PROPRIETÀ CHIMICHE	Resiste a tutti gli agenti chimici disinfettanti
SCHEDA DI SICUREZZA	N/A
PRECAUZIONI	Viene fornita in condizione non sterile, pertanto deve essere accuratamente pulita e sterilizzata prima dell'uso
ANALISI DEI RISCHI IN RIF. D. L.46 24/2/97, 37/2010	Sì, all'interno del F.T.
CLASSIFICAZIONE Regolamento (UE) 2017/745	È un dispositivo medico di classe I