

# INDICAZIONI DEL PRODUTTORE PER IL TRATTAMENTO DEI DISPOSITIVI MEDICI SECONDO LA NORMA EN ISO 17664:2017

**PRODUTTORE:** Larident Srl

**REF:** C30

---

**AVVERTENZE:** VERIFICARE CHE IL PENNELLINO SIA BEN INSERITO A PRESSIONE ALL'INTERNO DEL MANICO IN MODO CHE RESTI BEN FISSATO

---

**Limitazione sui trattamenti:** max 100 volte

**Conservazione e trasporto:** il prodotto non ha esigenze particolari

**Pulizia:** utilizzare solamente detergenti adatti. Dopo il lavaggio eliminare tutti i resti del detergente sotto acqua corrente. In caso di lavaggio meccanico in termo disinfettori non superare i 93 gradi centigradi

**Disinfezione:** utilizzare lozioni disinfettanti adatte. Dopo il lavaggio eliminare tutti i resti del disinfettante sotto acqua corrente. In caso di passaggio in termo disinfettori non superare i 93 gradi centigradi

**Manutenzione:** nessun requisito specifico

**Imballaggio:** confezionato in sacchetto mini grip a pressione

**Sterilizzazione:** a vapore in autoclave per 5 min a 134°C, oppure per 15 min a 121°C

**Controllo e test di funzionamento:** controllo visivo eventuali danni o deformazioni del prodotto. Controllo che il pennellino sia ben aderente (inserimento a pressione) all'interno del manico.

**Stoccaggio e Immagazzinamento:** il prodotto non ha esigenze particolari

Le istruzioni sopra elencate sono state validate dal fabbricante dei dispositivi medici come idonee per la preparazione del dispositivo all'utilizzo.

E' responsabilità dell'utente assicurare che il processo di preparazione, le attrezzature, i materiali utilizzati ed il personale ottengano i risultati desiderati.

Questo processo richiede una convalida oltre ai normali controlli di routine.

Qualsiasi deviazione dalle istruzioni consigliate deve essere analizzata accuratamente in merito alla sua efficienza e possibili conseguenze svantaggiose.



**LARIDENT S.r.l.**

Via Lamaineigra 12R (Ponte Rimassa)

16030 Tribogna (Genova) - ITALY

Tel +39 0185 939481 - Fax +39 0185 938595

info@larident.it - www.larident.it

# MANUFACTURER INFORMATION ON REPROCESSING OF MEDICAL DEVICES ACCORDING TO EN ISO 17664:2017

**MANUFACTURER:** Larident Srl

**REF:** C30

---

**WARNING NOTICE:** CHECK THAT THE BRUSH  
IS FIXED SECURELY INTO THE HANDLE

---

**Limitation of reprocessing:** max 100 times

**Storage and transport:** no special requirement

**Cleaning:** use cleaning agent that takes into account the instructions for cleaning the product. After cleaning, remove cleanser thoroughly under running water. When disinfecting in a thermo disinfectant do not exceed 93 °C

**Disinfection:** use disinfecting solutions that take into account the instructions for disinfecting the product. remove cleanser thoroughly under running water. When disinfecting in thermo disinfectant do not exceed 93 °C

**Maintenance:** no special requirement

**Packaging:** the product must be packed in a mini-grip package

**Sterilisation:** autoclavable vapor sterilisation at 134°C for 5 minutes or at 121°C for 15 minutes

**Control / functional check:** check for possible damage and possible distortion of the product. Check that the brush is fixed securely into the handle.

**Storage:** no special requirement

The above-mentioned instructions have been validated as SUITABLE for the preparation of the medical device and its re-use by the medical device manufacturer. It is the reprocessor's responsibility that the actual reprocessing achieves the required results with the equipment and materials applied and personnel involved in the reprocessing.

Normally, validation and routine checks are necessary.

Furthermore, the reprocessor should evaluate any deviation from the provided instructions regarding efficiency and possible adverse consequences.



**LARIDENT S.r.l.**

Via Lamaineigra 12R (Ponte Rimassa)

16030 Tribogna (Genova) - ITALY

Tel +39 0185 939481 - Fax +39 0185 938595

info@larident.it - www.larident.it