

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

PRODUTTORE: Larident Srl

REF: MT ASS.

AVVERTENZE: IL PRODOTTO DEVE ESSERE STERILIZZATO A FREDDO

Limitazione sui trattamenti: prodotto monouso

Conservazione e trasporto: il prodotto non ha esigenze particolari

Pulizia: sterilizzare a freddo utilizzando solamente i detergenti adatti seguendo le istruzioni. Dopo il lavaggio eliminare tutti i resti del detergente sotto acqua corrente

Disinfezione: utilizzare lozioni disinfettanti adatte secondo le istruzioni del rispettivo prodotto. Dopo il lavaggio eliminare tutti i resti del disinfettante sotto acqua corrente

Manutenzione: nessun requisito specifico

Imballaggio: confezionato in un sacchetto mini grip a pressione

Sterilizzazione: il prodotto è sterilizzabile a freddo

Controllo e test di funzionamento: controllo eventuali danni o deformazioni del prodotto

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 di assicurare che il processo di preparazione, le attrezzature, i materiali utilizzati ed il personale ottengano i risultati desiderati.

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

VAI AL VIDEO

Inquadra o clicca



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: MT ASS.

WARNING NOTICE: THE PRODUCT MUST BE COLD STERILIZED

Limitation of reprocessing: single use

Storage and transport: no special requirement

Cleaning: cold sterilisation use cleaning agent that takes into account the instructions for cleaning the product. After cleaning, remove cleanser thoroughly under running water

Disinfection: use disinfecting solutions that take into account the instructions for disinfecting the product. remove cleanser thoroughly under running water

Maintenance: no special requirement

Packaging: the product must be packing in the package mini-grip

Sterilisation: cold sterilisation with disinfection liquids

Control / functional check: check the possible damages and possible distortion

Storage: no special requirement

The instructions listed above have been validated by the manufacturer of the medical devices as suitable for preparing the device for use.

It is the user's responsibility to ensure that the preparation process, the equipment the materials used and the staff obtain the desired results.

Any deviation from the recommended instructions must be carefully checked with regards to its efficiency and possible adverse consequences.

WATCH VIDEO

Scan or click



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