



**LOTTO N. 52**

**SCHEDA TECNICA**

**DISPOSITIVO MEDICO DI CLASSE I (NON INVASIVO) NON STERILE**

**Fabbricante:**

**Daser S.r.l.** - Società Unipersonale  
Via Trentino n. 4 - 31038 Paese (TV) - Italia -  
Telefono +39 0422 951339 - Telefax +39 0422 453912 | [www.daser.it](http://www.daser.it) - [daser@daser.it](mailto:daser@daser.it)  
C.F. - P.IVA. e Iscrizione al Registro Imprese della C.C.I.A.A. di Treviso: 02471550265

**Nome del dispositivo: COLLARE CERVICALE SOFFICE A ROTOLO BASSO**

**Codice CND:** Y060312

**N. Iscrizione Repertorio D.M.**

|                |                         |          |
|----------------|-------------------------|----------|
| <b>Codice:</b> | C103#407 mt. 4 x 7 cm.  | 482179/R |
|                | C103#409 mt. 4 x 9 cm.  | 482179/R |
|                | C103#411 mt. 4 x 11 cm. | 482179/R |
|                | C103#413 mt. 4 x 13 cm. | 482179/R |

**Taglia:** Spessore collare cm. 2,5  
mt. 4 x 7 cm.  
mt. 4 x 9 cm.  
mt. 4 x 11 cm.  
mt. 4 x 13 cm.  
altre misure a richiesta.

**Monouso:** NO

**LATEX FREE:** SI

**Caratteristiche:** Dispositivo realizzato con una sagoma in poliuretano rivestita in maglina di cotone. Studiata per realizzare presidi perfettamente adattabili alla circonferenza del collo del paziente, tagliandolo alla misura desiderata. Dotato di fascia in velcro per la chiusura. Indicato per cervicoalgie di modesta e media entità.

**Destinazione d'uso:** Immobilizzazione del collo, traumi lievi.

**MATERIE PRIME UTILIZZATE**

|           |                                |                        |
|-----------|--------------------------------|------------------------|
| <b>A:</b> | Poliuretano espanso flessibile | (Poliuretano standard) |
| <b>B:</b> | Cotone 100%                    | (Maglia tubolare)      |
| <b>C:</b> | Nastro Velcro® PA              | (Hook e loop)          |
| <b>D:</b> | Poliestere Polypoly 50/3       | (Filo per cucitura)    |



**DISPOSITIVO MARCATO CE**



**LOTTO N. 52**

**SCHEDA TECNICA**

Confezione e  
imballaggio: Confezione singola in sacchetto di polietilene, NON STERILE. Considerata la tipologia del prodotto non è richiesta la sterilizzazione.  
L'imballaggio consente di conservare uno stato igienico adeguato, ripara dalla polvere, non ripara dalla luce diretta.  
Conservare nella sua confezione originaria in luogo asciutto, lontano da fonti di calore e da luce diretta.

Smaltimento  
rifiuti: Rifiuti speciali assimilati ai rifiuti urbani.

Avvertenze L'applicazione del dispositivo deve essere effettuata SOTTO CONTROLLO MEDICO e attenendosi alle istruzioni d'uso che lo accompagnano.

Non esistono effetti collaterali, controindicazioni o tossicità rilevati o relazionati con il dispositivo, tenendo conto dell'uso previsto dal fabbricante, come riportato sulle istruzioni e sotto controllo medico.

Controllo  
qualità: Il controllo sui prodotti viene effettuato in fase primaria su tutti i componenti del prodotto (materie prime), e successivamente ad assemblaggio avvenuto viene effettuato un controllo di qualità finale molto selettivo e, solo se il prodotto corrisponde a tutte le garanzie di sicurezza, viene posto in commercio.

**Si dichiara che il suddetto dispositivo medico, appartenente alla Classe I, è conforme alla Direttiva 93/42 CEE integrata dalla direttiva 2007/47/CEE relativa ai Dispositivi Medici.**