



Lotto 59

SCHEDA TECNICA

Descrizione	: Compresse per medicazione oftalmica
Codice	: CO0608
Classificazione CND	: M040301
N° Repertorio	: 56955/R
Materiali	: Strati esterni in garza idrofila di cotone FU (a norma L. 883 del 26/11/73) Strato intermedio in ovatta di cotone idrofilo FU (a norma L. 883 del 26/11/73) <u>Latex Free</u>
Rapporto armatura	: 12/8 (Tipo 20 F.U.)
Filato e Titolo	: Filato tipo America I° - Titolo Inglese 32 / 40
Peso	: 30 g/mq circa
Dimensioni	: cm 6 x 8 circa, misura unica
Confezionamento	: Singolo in busta di carta-laminato . Scatole <u>da 50 pz.</u> Cartoni da 20 Scatole Etichetta conforme a quanto previsto dalla F.U. vigente e dal D.Lvo. 46/97
Sterilizzazione	: Ossido di etilene con metodo validato in conformità alla normativa vigente. Ossido di Etilene residuo inferiore a 1 mg/Kg (pari a 1 ppm) Validità 5 anni
Conservazione	: Conservare nella confezione originale in luogo fresco, asciutto ed al riparo dalla luce solare diretta.
Destinazione d'uso	: Dispositivo sterile per medicazione oftalmica per uso temporaneo o a breve termine
Fabbricante	: Benefis s.r.l. ai sensi art. 1 Direttiva 93/42 CEE
Conformità	: Prodotto conforme alla norma UNI EN 14079:2004 ed alla Direttiva 93/42 CEE.
Marchio CE	: D.M. Classe di rischio II A N. Certificato G2 11 07 36403 018 del 09/08/2011 – TÜV SÜD PS
Certificazioni ISO	: ISO 13485:2003 - N. Certificato Q2N 11 07 36403 017 del 01/09/2011 – TÜV SÜD PS ISO 9001:2008 – N. Certificato 50 100 9908 Rev.01 del 31/08/2011 – TÜV SÜD PS

Rif. Ns. Prot.

N° ME435/12

Responsabile Assicurazione Qualità

Il Responsabile Ass. Qualità

BENEFIS S.r.l.
L'Amministratore
[Signature]

pag. 1 di 1

Data 06/06/13