

AGO INTRODUTTORE COASSIALE

COD. # MCXS1610BP → MCXS1820BP

G.B.S. INSTRUMENTS
S.R.L.
Via dei Mille, 5
Tel. 0142-85021
Fax 0142-85260
15025 - Morano Sul Po (AI)

CODICI	DESCRIZIONE
MCXS1610BP	AGO INTRODUTTORE COASSIALE 15 GA - 6,8 CM
MCXS1615BP	AGO INTRODUTTORE COASSIALE 15 GA - 11,8 CM
MCXS1810BP	AGO INTRODUTTORE COASSIALE 17 GA - 6,8 CM
MCXS1815BP	AGO INTRODUTTORE COASSIALE 17 GA - 11,8 CM
MCXS1820BP	AGO INTRODUTTORE COASSIALE 17 GA - 16,8 CM

PRODOTTO: AGO INTRODUTTORE COASSIALE

PRODUTTORE: ARGON / MD TECH - USA

DISTRIBUTORE IN ITALIA: MED•ITALIA BIOMEDICA - RECCO (GE)

CARATTERISTICHE TECNICHE:

- SISTEMA COASSIALE A PARETI ULTRASOTTILI PER L'INTRODUZIONE DELL'AGO BIOPINCE
- COSTITUITO DA UNA CANNULA ESTERNA, CENTIMETRATA, A PUNTA TRONCA, E DA UN MANDRINO INTERNO, ECOGENICO, A PUNTA TROCAR
- SOTTO CONTROLLO FLUOROSCOPICO O ECOGRAFICO, O SOTTO TAC, IL SISTEMA VIENE FATTO AVANZARE FINO A MARGINE DELLA LESIONE. UNA VOLTA RAGGIUNTA L'AREA DA TRATTARE, SI RIMUOVE IL TROCAR E SULLA CANNULA VIENE INTRODOTTO COASSIALMENTE L'AGO.
- IL SISTEMA PERMETTE PRELIEVI MULTIPLI CON UN'UNICA PUNTURA, CON CONSEGUENTE DIMINUIZIONE DEL TRAUMA AL PAZIENTE. FORNISCE INOLTRE ALL'OPERATORE LA TRACCIA PER UN PIÙ PRECISO POSIZIONAMENTO DELL'AGO ATTRAVERSO LE MASSE DI TESSUTO MOLLE
- CONNETTORE CON CODICE COLORE PER L'INDIVIDUAZIONE IMMEDIATA DEL CALIBRO
- MARKERS PROGRESSIVI DI PROFONDITÀ OGNI 1 CM PER UN PRECISO POSIZIONAMENTO
- DISPONIBILE IN UN'AMPIA GAMMA DI MISURE
- STERILE (STERILIZZATO A ETO), RADIOPACO, MONOUSO, LATEX FREE
- FTALATI E LATEX FREE
- DISPOSITIVO MEDICO DI CLASSE IIA
- VALIDITÀ: 60 MESI
- CONFEZIONAMENTO: SINGOLO IN BOX MULTIPLO DA 5 PEZZI

<u>MATERIALE</u>	CANNULA: ACCIAIO
	STILETTO: ACCIAIO
<u>MISURE</u>	CALIBRI DISPONIBILI: 17 - 15 G
	LUNGHEZZE DISPONIBILI: 6.8 - 11.8 - 16.8 CM

CODICE COLORE CODIFICATO SECONDO NORME INTERNAZIONALI (ISO 6009)

MATERIALE DI CONFEZIONAMENTO

CONFEZIONE SINGOLA: BUSTA IN TYVEK
CONFEZIONE DA 5 PEZZI : CARTONE

AVVERTENZE PER L'USO, LO STOCCAGGIO E LO SMALTIMENTO

TUTTE LE AVVERTENZE E MODALITÀ SONO INDICATE SULL'ETICHETTA DEL PRODOTTO E RIPORTATE NELLE ISTRUZIONI PER L'USO ALL'INTERNO DELLA CONFEZIONE

TEST DI ATOSSICITÀ

IL PRODOTTO È STATO SOTTOPOSTO A TUTTI I TEST BIOLOGICI E DI VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEL DISPOSITIVO, IN CONFORMITÀ CON LE NORMATIVE ISO 10993, EEC 92/69M L383A, ALLEGATO V, B14 E I ADDENDUM ALLE LINEE GUIDA OECD, SEZ. 4

"MARCHIO CE"

CND : A018003

NUMERO DI REGISTRAZIONE REPERTORIO DISPOSITIVI MEDICI: 101666/R