

Larident Srl

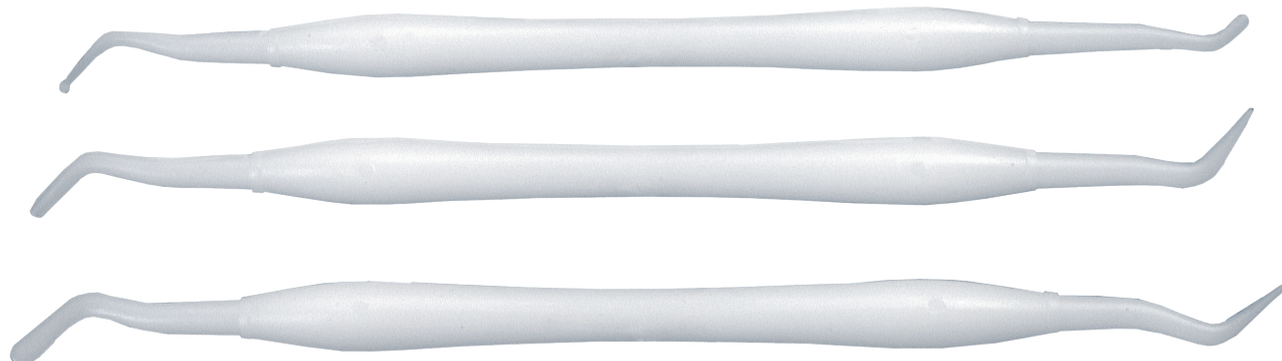
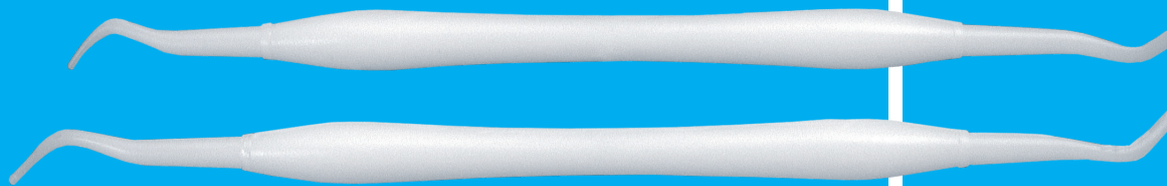
Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENT

MADE IN ITALY
SINCE 1985



TECHNICAL SHEET

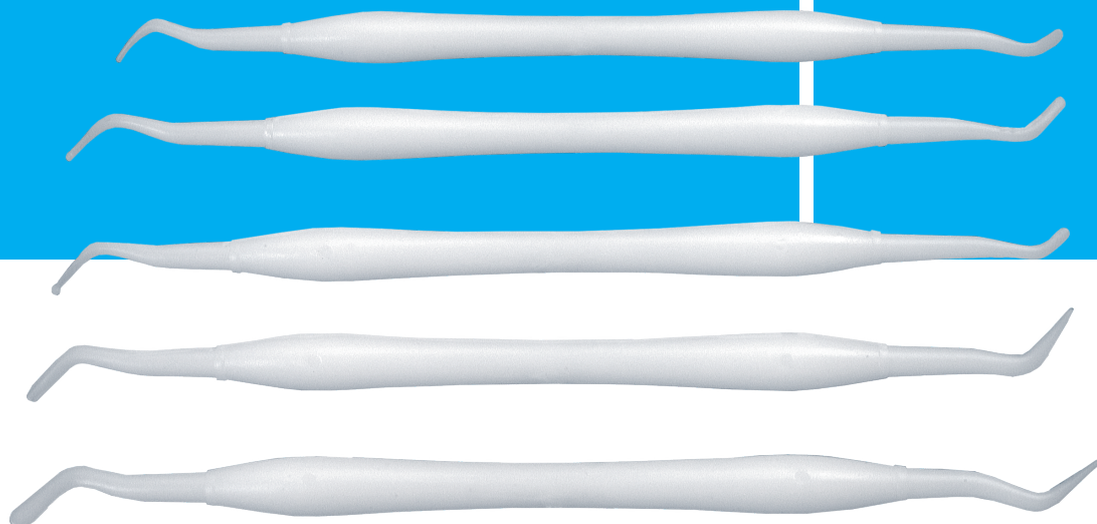
NAME PRODUCT	5 plastic composite instruments autoclavable
CODE	A1
COMPONENT	Acetilic resin
THERMAL CHARACTERISTIC	The product resists in autoclave up to 140°C - Do not use dried air -
PHYSICAL CHARACTERISTICS	Contains 5 composite brushes: <ul style="list-style-type: none">· composite tool, big spatula· composite tool, small spatula· composite tool, spatula with big hole· composite tool, spatula with medium sized hole· composite tool, spatula with small hole Self-lubrificant material, non-stick
CHEMICAL CHARACTERISTIC	It resists chemical disinfectants
SAFETY DATA SHEET	N/A
PRECAUTION	None
ANALYSIS OF THE RISKS REF.D.L.46 24/2/97	Available only in italian
CLAS. MDR (UE) 2017/745	Class I°

Larident Srl

Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENTMADE IN ITALY
SINCE 1985

SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO

PRODOTTO	Serie 5 spatolini per composito in plastica
NS CODICE	A1
MATERIALE	Resina acetlica/kocetal k100
PROPRIETÀ TERMICHE	Sterilizzabile in autoclave fino a 134°C. Punto di fusione 180°C
PROPRIETÀ MECCANICHE, FISICHE E CARATTERISTICHE	<p>Contiene 5 spatole per composito:</p> <ul style="list-style-type: none"> · strumento composito spatola grossa · strumento composito spatola piccola · strumento composito spatola con otturatore grosso · strumento composito spatola con otturatore medio · strumento composito spatola con otturatore piccolo <p>Materiale autolubrificante; no stick</p>
PROPRIETÀ CHIMICHE	Resiste a tutti gli agenti chimici disinfettanti
SCHEDA DI SICUREZZA	N/A
ISTRUZIONI PER L'UTILIZZO	Destinati ad essere utilizzati esclusivamente dal medico specialista o da personale altamente specializzato
PRECAUZIONI	Viene fornito in condizione non sterile, pertanto deve essere accuratamente pulito e sterilizzato prima dell'uso
ANALISI DEI RISCHI IN RIF. D. L.46 24/2/97, 37/2010	Si
CLASSIFICAZIONE Regolamento (UE) 2017/745	È un dispositivo medico di classe I

N/A = NON APPLICABILE

N/N = NON NECESSARIA