

DEPRESSORE LINGUALE

Prodotto utilizzato come abbassalingua per ottenere una corretta visualizzazione della zona orale e per prevenire la contaminazione durante il prelievo faringeo e rinofaringeo. Prodotto monouso. Gli depressore linguale sono dispositivi medici (MD). Solo per uso professionale.

Scopo previsto:

Prodotto destinato allo spostamento della lingua per facilitare l'esplorazione di organi o tessuti adiacenti. Il sedativo è destinato all'uso in ambito clinico-ospedaliero.

Presentazione:

Commercializzato in due materiali:

- Legno di alta qualità, con consistenza infrangibile e bordi arrotondati per evitare aggressioni nella zona orale. Sono confezionati in scatole di cartone.
- Plastica (polistirene) atossica e biocompatibile con bordi arrotondati per prevenire l'aggressione nella zona orale. Sono confezionati in buste con serratura minigrip.

Precauzioni generali:

1. Il riutilizzo di questo prodotto può causare infezioni.
2. L'uso del sedativo non presenta alcuna difficoltà per gli utilizzatori previsti.
3. Non adatto per qualsiasi applicazione diversa dall'uso previsto.
4. Non deve essere utilizzato se si osserva sporcizia nel depressore.
5. Eliminare il prodotto se risulta rotto o scheggiato.
6. Ha una consistenza meccanica sufficiente a garantire l'impossibilità di rompersi durante l'uso. Sebbene improbabile, l'applicazione di una pressione eccessiva durante l'uso potrebbe rompere il depressore. In caso di rottura, scartare immediatamente.
7. I sedativi non richiedono particolari condizioni di conservazione.
8. A causa dell'uso previsto del prodotto, i destinatari appartengono al settore sanitario e dispongono di contenitori per rifiuti organici, dove il prodotto utilizzato deve essere smaltito e gestito come rifiuto organico. I sedativi, una volta utilizzati, devono essere decontaminati o trattati come rifiuti ospedalieri contaminati. È responsabilità di ciascun laboratorio gestire, trattare e smaltire i rifiuti secondo le normative. I sedativi inutilizzati possono essere considerati beni non pericolosi e possono essere smaltiti in base a questo criterio.



Non riutilizzare



Marchato CE



Fabbricante



Dispositivi medici



deltalab.es/eifus

Consultare le istruzioni per l'uso sul sito Web www.deltalab.es/eifus



Data di scadenza



Numero di catalogo



Identificatore univoco del dispositivo



Codice di lotto

In caso di incidente grave* relativo al prodotto, avvisare sia Deltalab, S.L. nonché l'autorità competente dello Stato in cui è stabilito l'utente. *Per "incidente grave" si intende quello che comporta un decesso o un grave peggioramento della salute del paziente o dell'utilizzatore o una grave minaccia per la salute pubblica.



DELTALAB, S.L.
Plaza de La Verneda 1, Pol. Ind. La Llana,
08191 Rubí, Barcelona. España/Spain.
info@deltalabgroup.com - www.deltalab.es