

it

SPATOLE AYRE

Prodotto destinato a facilitare il prelievo di campioni cervicali da parte di personale sanitario specializzato e nelle adeguate condizioni igieniche.
Prodotto monouso. Le spatole Ayre sono dispositivi medici (MD).

Scopo previsto:

Prodotto destinato alla raschiatura e all'estrazione di materiale citologico dalla superficie della cervice o dell'area vaginale per l'esame patologico. Destinato all'uso in ambito clinico-ospedaliero. Hanno una consistenza meccanica sufficiente a garantire l'impossibilità di rompersi durante l'uso.

Presentazione:

Presentazione alla rinfusa. Viene venduto in 2 materiali:

- Legno di alta qualità, con consistenza infrangibile e spigoli arrotondati per evitare aggressività su mucose e tessuti.
- Plastica (Polipropilene) con bordi arrotondati per evitare l'aggressività su mucose e tessuti.

Precauzioni generali:

1. L'uso della spatola non presenta alcuna difficoltà per gli utilizzatori previsti.
2. Non adatto per qualsiasi applicazione diversa dall'uso previsto.
3. Il riutilizzo di questo prodotto può causare infezioni.
4. Non utilizzare se lo sporco è visibile sulla spatola. Scartare il prodotto se risulta rotto o scheggiato.
5. Non esercitare una forte pressione durante l'uso poiché la spatola potrebbe rompersi (poco probabile poiché la forza necessaria per romperla è considerevole). In caso di rottura, scartare immediatamente.
6. Le spatole non richiedono particolari condizioni di conservazione.
7. A causa della destinazione d'uso del prodotto, i destinatari appartengono al settore sanitario e dispongono di contenitori per rifiuti biologici in cui il prodotto utilizzato deve essere smaltito e gestito come rifiuto biologico. Le spatole, una volta utilizzate, devono essere decontaminate o trattate come rifiuti ospedalieri contaminati. È responsabilità di ciascun laboratorio gestire, trattare e smaltire i rifiuti secondo le normative. Le spatole non utilizzate possono essere considerate merce non pericolosa e possono essere smaltite secondo questo criterio.



Non riutilizzare



Marcato 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