www.lumed.com



"EUROSPIRO" Boccagli Monouso In Cartone





DESCRIZIONE

I boccagli monouso in cartone LUMED "EUROSPIRO" sono realizzati con cartoncino Kraft di qualità e progettati per l'uso su un singolo paziente. Ogni boccaglio viene confezionato singolarmente all'origine in film plastico alimentare per garantire il massimo livello di igiene. Sono disponibili in diversi formati per essere adattati agli spirometri più usati sul mercato e sono confezionati in comodi dispenser richiudibili da 100 o 150 pezzi o, per i grandi consumi, in scatole di cartone da 500 pezzi. I boccagli monouso in cartone LUMED "EUROSPIRO" sono conformi ai requisiti di sicurezza previsti dalla normativa 93/42/CEE al fine di ottenere la marcatura CE.

SPECIFICHE TECNICHE

CODICE LUMED	MODELLO SPIROMETRO	MF	DIAMETRO INTERNO	DIAMETRO ESTERNO	LUNGHEZZA	PZ. x CONFEZIONE
TS0048	JAEGER	М	29,7 ±0,1	32,0 ±0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS3456	Sibelmed	М	22,2 ±0	25,0 -0; +0,2	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS3962	MIR, Vitalograph, Micromedical	М	28,0 ±0,2	30,0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS3963	Fukuda Sangyo, Medical Graphics, Biomedin, Custo-Vit	М	25,3 ±0,2	27,0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS5218	COSMED	М	28,0 ±0,2	30,5 ±0,2	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS5422	Custo-Vit M	F	29,2 +0; -0,2	32,0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS8182	SensorMedics, Microgard	F/(M)	30,3 ±0,2	33,0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS8248	Sibelmed, BTL	М	26,2 ±0,2	28,0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS8551	Universal Pediatric Size	F/M	18,5 ±0,2	22,5 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 150*
TS8822	VB filters	М	25,4 ±0,2	26,8 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
TS9190	Sorin LifeWatch, Fukuda Denshi, Welch Allyn	М	24,2 ±0,2	26.0 -0; +0,5	70 ±2	standard: 500 dispenser: 4 x 100*
*TSxxx/1	Nota: Per l'ordine di boccagli in dispenser, specificare la dicitura "/1" alla fine del codice LUMED					

MATERIALE BOCCAGLIO

Carta Kraft

Pellicola di Polipropilene

COMFORMITA' & NORME

Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche. Dispositivo Medico di classe Ila

Registrazione al Repertorio Dispositivi Medici:

49378/R; CND: R 9001; GMDN: 44545; CE: 0476

Dispostivo Medico Non Attivo

PRODUTTORE

LUMED srl

Via Staffora, 18/9 - 20090 Opera (MI) - ITALY

CONSERVAZIONE

Conservare in luogo fresco e asciutto

Scheda Tecnica TSxxxx Rev. 1.0 del 18/01/2017