

Piastre monouso antiustione per pazienti adulti ET3010



Descrizione

Le piastre adesive pregellate monouso antiustione sono disponibili solo per utilizzo su pazienti adulti. Il confezionamento è in scatole da 50 coppie. La busta si apre velocemente.

Le piastre sono idonee all'uso con qualsiasi modello e marca di elettrodi fissi per defibrillatore. Gli angoli sono arrotondati e l'isolamento elettrico è totale ad eccezione dell'area ricoperta dall'hydrogel™ conduttivo.

Le piastre LECTRO™ hanno superato tutti i test previsti dalle normative e risultano biocompatibili, non irritanti e stabili.

Il prodotto è privo di lattice di gomma e non si conoscono materiali di accertata incompatibilità.

Dati Tecnici

MATERIALE	<ul style="list-style-type: none"> - supporto: schiuma flessibile a tenuta stagna con adesivo acrilico biocompatibile - area conduttiva: pellicola stagnola con hydrogel a base acrilica - protezione: PET - busta: PET/alluminio/pellicola in PE 		
TEST DI BIOCOMPATIBILITA'	<ul style="list-style-type: none"> - irritazione cutanea (ISO 10993-10): non irritante - sensibilizzazione cutanea (ISO 10993-10): non sensibilizzante - citotossicità (ISO 10993-5): non citotossico 		
DIMENSIONI	<ul style="list-style-type: none"> - area attiva: 140cm² - dimensione totale: 165mm x 133mm - dimensione attiva: 135mm x 104mm 		
	TEST	SPECIFICHE	VALORE
PROPRIETA' ELETTRICHE: (ANSI/AAMI DF-80)	- Impedenza AC 10Hz	< 3.000 Ω	< 10 Ω
	- Impedenza AC 30kHz	< 5 Ω	< 5 Ω
	- Impedenza AC a ampio segnale	< 3 Ω	2 Ω
	Instabilità e rumore	< 100 μV	< 4 μV
IMMAGAZZINAMENTO:	Recupero da sovraccarico	< 400 mV (dopo 4'') < 300 mV (dopo 60'')	< 50 mV < 30 mV
	Offset voltaggio DC	< 100 mV	< 10 mV
	Tolleranza alla corrente	< 100 mV (in 8h)	< 1 mV
	Temperatura: 10°C ÷ 40°C – Umidità relativa: 20% ÷ 80%. Tenere lontano da fonti di calore		
PRODOTTO DA:	Telic S.A. - Spagna		

Modalità di utilizzo

Utilizzare le piastre solo dopo aver letto attentamente le istruzioni d'uso riportate sulla confezione attenendosi al contenuto delle stesse. Non riposizionare mai la piastra dopo la sua applicazione alla cute del paziente.

Il prodotto è per singolo uso. Dopo l'uso gettare in appositi contenitori per materiali potenzialmente contaminanti.

Conformità e Norme

Dispositivo medico di classe IIb, Direttiva 93/42/CEE (D.L. 46/97) e successive modifiche.

Prodotto secondo gli standard ANSI / AAMI DF-80.

Reg. Rep. DM: 46466/R; CND: C 020401