

Boccalgi monouso in cartone per spirometria singolarmente confezionati



Descrizione:

Per i boccalgi da spirometria LUMED offre una scelta di modelli per gli spirometri più usati sul mercato. I boccalgi sono singolarmente confezionati e marcati CE Classe IIa e tutti i materiali impiegati nella fabbricazione sono certificati atossici e privi di rilascio di sostanze nocive. I materiali impiegati rispettano i requisiti di idoneità all'uso del confezionamento alimentare.

Per andare incontro alle abitudini di utilizzo, sono disponibili due tipi di confezionamento:

- per i grandi consumi in scatola di cartone
- in dispenser richiudibile

Le quantità delle confezioni possono variare a secondo del modello.

Caratteristiche tecniche:

Ref.	Marca spirometro	M/F	Diam. Int	Diam. Est	Lunghezza	Quantità
TS3963	fukuda sangyo, medical graphics	M	25,3 ±0,2	27,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS5218	cosmed	M	28,0 ±0,2	30,5 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS3962	mir, vitalograph, micromedical	M	28,0 ±0,2	30,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS8182	sensormedics microgard	F/(M)	30,3 ±0,2	33,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS8248	sibel	M	26,2 ±0,2	28,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS8551	pediatric	F/M	18,5 ±0,2	22,5 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 150
TS9190	sorin lifewatch, fukuda denshi	M	24,2 ±0,2	26,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS8822	Per filtri AVB	M	25,4 ± 0,2	26,8 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100
TS5422	custo vit M	F	29,2+0-0,2	32,0 -0; +0,5	70 ±3‰	base: 500 dispenser: 4 x 100

MATERIALE BOCCAGLI:

carta kraft per uso alimentare.

MATERIALE TERMOSALDATURA:

film polipropilene neutro per uso alimentare.

IMMAGAZZINAMENTO:

Temperatura: 0°C ÷ +50°C – Umidità relativa: 20% ÷ 80% .

Modalità di utilizzo:

Inserire il boccalgio nel sensore dell'apparecchio (turbina o pneumotacometro) senza forzare seguendo sempre le istruzioni d'uso del produttore dell'apparecchiatura. Non riutilizzare mai il boccalgio per altri pazienti.

Conformità alle normative:

Dispositivo Medico di classe IIa

Direttiva 93/42/CEE (D.L. 46/97) come modificato dalla Direttiva 2007/47 (D.L. 37/2010)

Reg. Rep. DM: 49378/R; CND: R 9001