

SFIGMOMANOMETRO AD ANEROIDE KONSTANTE I

Ref. 9011.20.1XXMR



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

Descrizione

Sfigmomanometro ad aneroide di tipo palmare con sistema di misura a 1 tubo.

Quadrante graduato in metallo, con anello di protezione in gomma nera, con cifre nere su sfondo bianco.

Lente del quadrante in durevole materiale plastico.

Il manometro garantisce misurazioni stabili anche ad elevate pressioni.

Meccanismo di misura protetto contro la corrosione.

Valvola di regolazione dell'aria in ottone cromato.

Bracciale con cuciture e chiusura a velcro, calibrato per adulti, realizzato in Nylon e privo di lattice.

Monopalla realizzata in PVC priva di lattice.

Provvisto di astuccio morbido con chiusura a cerniera, per contenere sfigmomanometro e bracciale.

Sfigmomanometro disponibile con bracciale e monopalla in colori coordinati come indicato in tabella:

Codice prodotto	Colore
9011.20.110MR	Arancio
9011.20.117MR	Blu
9011.20.105MR	Burgundy
9011.20.109MR	Giallo
9011.20.112MR	Nero
9011.20.116MR	Rosso
9011.20.108MR	Verde

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

Destinazione d'uso

Sfigmomanometro ad aneroide per la misura della pressione arteriosa nello studio medico, in ambito medico ospedaliero e nei casi di emergenza.

Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	C9006	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	98186/R	
Conformità alla Direttiva Europea 93/42/CEE (s.m.i. 2007/47/CE)	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico - 93/42/CEE	<input type="checkbox"/> I <input checked="" type="checkbox"/> Im <input type="checkbox"/> Is <input type="checkbox"/> IIa <input type="checkbox"/> IIb <input type="checkbox"/> III	
Marcatura CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Dichiarazione di Conformità del Fabbricante	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Ente Certificatore	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Sterile	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO
Latex Free	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Garanzia	60 mesi per difetti di fabbricazione ad esclusione delle parti soggette a usura.	
Fabbricante	Friedrich Bosch GmbH & Co. KG.	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	n/a	
Distributore	INTERMED S.r.l.	

Caratteristiche Tecniche

Range pressione di gonfiaggio	Da 0 a 300 mmHg
Protezione sovrappressione	Fino a 600 mmHg
Precisione	± 3 mmHg
Divisione	2 mmHg
Parametri rilevati	Pressione arteriosa
Metodo di misura	Auscultatorio Riva Rocci Korotkoff
Metodo di gonfiaggio	Manuale mediante monopalla
Diametro quadrante	48 mm
Dimensioni numeri del quadrante	Circa da 4 a 6 mm
Monopalla	Completa di valvola distale – lunghezza 80 mm circonferenza massima 140 mm

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

Materiali	Bracciale per adulti Tubi e camera d'aria Monopalla Chassis e anello di protezione Cucchiaino Lancetta calibrata Meccanismo aneroide	Nylon PVC PVC Plastica satinata Acciaio inossidabile Materiale amagnetico Ottone
Condizioni di utilizzo	Temperatura da +10°C a +40°C Umidità relativa da 30% a 85%	
Condizioni di stoccaggio	Temperatura da -20°C a +60°C Umidità relativa da 10% a 95%	
Peso:	189 g. senza bracciale	
Standard tecnici	EN 1060-1 – EN 1060-2 – EN ISO 81060-1 Sfigmomanometri non invasivi	

Informazioni utili*

CONTROINDICAZIONI E AVVERTENZE	Non sono state rilevate controindicazioni salvo nei casi di accertata sensibilità ai materiali componenti.
CONSERVAZIONE	Conservare l'unità in un ambiente asciutto e fresco. Evitare l'esposizione diretta ai raggi solari e alla polvere. Arrotolare il tubo prolunga del bracciale con cautela evitando di formare angoli.
MANUTENZIONE E PULIZIA	Far eseguire i lavori di manutenzione e di riparazione solo da personale specializzato. Per la pulizia utilizzare un panno morbido leggermente imbevuto di detergente non aggressivo né schiumoso. L'utilizzo di detersivi e disinfettanti non adatti può provocare danni alle superfici delicate dell'apparecchio.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela ambientale e raccolta differenziata.

*Per ulteriori dettagli attenersi alle istruzioni d'uso a corredo con il dispositivo.

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
qualità aziendale certificato:
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
9011.20.1XXMR	Sfigmomanometro ad aneroide <i>Konstante I</i> con bracciale per adulti e custodia di trasporto. Codice prodotto variante secondo il colore scelto.	1
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo	1

Accessori opzionali

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
5001.01.050	Bracciale per adulti a 1 tubo – 54 x 14,5 cm – Colore nero	1
5001.01.053	Bracciale per adulti obesi a 1 tubo – 60 x 14,5 cm – Colore nero	1
5001.01.054	Cosciale a 1 tubo – 86 x 14,5 cm – Colore nero	1
5001.01.055	Bracciale per bambini a 1 tubo – 35 x 11 cm – Colore nero	1
5001.01.057	Bracciale per bambini a 1 tubo – 35 x 11 cm – Multicolore	1
5001.01.060	Bracciale per infanti a 1 tubo – 32 x 7 cm – Colore nero	1
5001.01.062	Bracciale per infanti a 1 tubo – 32 x 7 cm – Multicolore	1
5001.01.160	Bracciale per neonati a 1 tubo – 26,5 x 5 cm – Multicolore	1

Cronologia delle revisioni

REV.	DATA	MODIFICA
1.0	10/06/2016	Emissione della scheda tecnica secondo il nuovo formato definito.
2.0	03/11/2016	Modifica al layout delle tabelle di identificazione e caratteristiche tecniche di prodotto; aggiunta simbolo CE.
2.1	13/01/2020	Aggiunta peculiarità del prodotto



Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
 Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
 Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
 qualità aziendale certificato:
 UNI CEI EN ISO 13485:2016