

## FONENDOSCOPIO PER ADULTI PLANOPHON

**Ref. 9601.04.XXX**



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

### Descrizione

Fonendoscopio per adulti con testina piatta, in alluminio.

Ideale per essere utilizzato in combinazione con gli sfigmomanometri ad aneroide ed ibridi per misurare la pressione arteriosa.

Realizzato con materiali privi di lattice.

Sistema a tubo singolo.

Archetto auricolare in ottone cromato.

Olive auricolari rigide a pressione.

Disponibile nei colori come indicato in tabella:

Codice prodotto	Colore
9601.04.000	Nero
9601.04.008	Verde
9601.04.002	Rosa
9601.04.016	Rosso
9601.04.017	Blu
9601.04.009	Giallo
9601.04.005	Borgogna

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

## Destinazione d'uso

Fonendoscopio per l'auscultazione di suoni proveniente dagli organi del corpo umano e per la misurazione della pressione arteriosa, in combinazione con sfigmomanometri ad aneroide e "ibridi", in ambito medico ospedaliero e privato.

## Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	C9005	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	98123 /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 checked="" type="checkbox"/> I <input 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 type="checkbox"/> SI	<input checked="" 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	24 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

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

Materiali	Testina Archetto auricolare Lira Membrana	Alluminio Ottone cromato PVC PVC
Diametro membrana	45 mm	
Lunghezza lira senza archetto	60 cm	
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%	

## 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 la lira 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.

## Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
9601.04.XXX	Fonendoscopio per adulti <i>Planophon</i> . Codice prodotto variante secondo il colore scelto.	1
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo	1

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.

## Accessori opzionali

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
0017.01.200	Lira in PVC Latex Free	1
0022.01.002	Membrana in PVC Latex Free	1
9603.19.000	Olive auricolari morbide - colore nero	1 pa

## Cronologia delle revisioni

REV.	DATA	MODIFICA
1.0	13.03.2020	Emissione della scheda tecnica secondo il nuovo formato definito.



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