

## SFIGMOMANOMETRO AD ANEROIDE

*Ref. ACCUPRESS*



### Descrizione

Sfigmomanometro ad aneroide con manometro sul bracciale, sistema di misura a 2 tubi e custodia di trasporto.

Struttura resistente alle sollecitazioni meccaniche con quadrante dal diametro di 48 mm, chassis in ABS e lente di protezione del quadrante in Policarbonato. Manometro realizzato con ottime finiture e componenti costruiti rispettando severi standard qualitativi.

Il manometro è fissato sul bracciale e risulta quindi essere più protetto rispetto al modello con impugnatura.

La valvola di scarico dell'aria, in metallo, è facilmente azionabile e molto sensibile.

Bracciale con fodera in cotone anallergico, privo di lattice, calibrato per adulti, con anelli metallici e chiusura a tiranti.

### Destinazione d'uso

Strumento per la misura indiretta e non invasiva della pressione sanguigna arteriosa, adatto a persone adulte con arti di circonferenza compresa fra i 22 e i 32 cm. Il dispositivo medico non è destinato ad uso neonatale. Utilizzabile sia in ambito domestico che medico-ospedaliero.

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

## Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	C9006	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	1520805/R	
Conformità alla Direttiva 93/42/CEE modificata dalla Direttiva 2007/47/CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico	<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 IMQ (0051)	<input type="checkbox"/> NO
Sterile	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> n/a
Latex Free	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Anno immissione in commercio	2012	
Garanzia	24 mesi per difetti di fabbricazione ad esclusione delle parti soggette a usura.	
Fabbricante	Te.Ma di Alberto Mozzarelli	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	n/a	
Distributore	INTERMED S.r.l.	

## Caratteristiche Tecniche

Dimensioni quadrante	Diametro interno 48 mm
Dimensioni bracciale	Range circonferenza 22-32 cm (adulti)
Componenti	Materiali
Chassis quadrante	ABS
Lente quadrante	Policarbonato
Fodera bracciale	Cotone
Anelli bracciale e valvola di scarico	Metallo
Camera d'aria e tubi di connessione	Plastisol
Monopalla	Gomma
Peso	circa 400 g
Display manometro	Quadrante con scala graduata
Range di pressione	0 – 300 mmHg con divisione 2 mmHg
Accuratezza	± 2 mmHg
Metodo di gonfiaggio	Manuale, mediante monopalla
Parametro rilevabile	Pressione arteriosa

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.

Metodo di rilevazione della pressione	Auscultatorio Riva Rocci Korotkoff
Condizioni ambientali d'uso	Temperatura: da 10°C a 40°C Umidità relativa: 85 % (non condensante)
Condizioni ambientali di stoccaggio	Temperatura: da 10°C a 45°C Umidità relativa: 85 % (non condensante)
Custodia	Maggiorata per contenere anche il fonendoscopio
Normative di riferimento	EN ISO 81060-1:2012

### Informazioni utili\*

CONTROINDICAZIONI E AVVERTENZE	Non sono state rilevate controindicazioni salvo nei casi di accertata sensibilità ai materiali componenti.
CONSERVAZIONE	Conservare in luogo fresco e asciutto. Evitare l'esposizione diretta ai raggi solari. Maneggiare il tubo prolunga del bracciale con cautela, evitando di formare angoli.
MANUTENZIONE E PULIZIA	Per la pulizia utilizzare un panno morbido e asciutto. Non utilizzare solventi, benzine o panni umidi.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela ambientale e raccolta differenziata.

\*Per maggiori dettagli sulle indicazioni sopra descritte, attenersi alle istruzioni d'uso a corredo con il dispositivo.

### Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ / CONFEZIONE
ACCUPRESS	Sfigmomanometro ad aneroide con manometro sul bracciale, sistema di misura a 2 tubi e custodia per il trasporto.	1
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo.	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	02/07/2018	Aggiornamento del sistema gestione qualità nel footer della scheda.



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.