

Istruzioni generali per l'uso

Destinazione d'uso

Gli strumenti sterili MHP sono monouso e sono destinati all'esecuzione di [ad es. interventi chirurgici, diagnostici o terapeutici].

Utilizzo riservato esclusivamente a personale qualificato in ambito medico.

Campi di applicazione

- Vedere i campi di applicazione nella scheda tecnica
- Adatto per applicazioni sterili
- Non adatto al riutilizzo o a interventi non previsti

Avvertenze e precauzioni

- **Prodotto monouso:** smaltire immediatamente dopo l'uso in modo adeguato. **Non riutilizzare.**
- **Sterilità:** utilizzare il prodotto solo se la confezione è integra e l'indicatore di sterilizzazione è corretto.
- **Conservazione:** conservare a temperatura ambiente, in luogo asciutto e al riparo dalla luce. Non conservare a temperature inferiori a 0 °C o superiori a 40 °C.
- **Controllare prima dell'uso:** controllare che lo strumento non presenti danni visibili o difetti materiali. **I prodotti difettosi non devono essere utilizzati.**
- **Non danneggiare la confezione:** aprire la confezione solo immediatamente prima dell'uso in condizioni asettiche.

Preparazione:

- aprire la confezione sterile rispettando le norme di asepsi.
- Verificare l'integrità e la pulizia dello strumento.

Utilizzo:

- Utilizzare lo strumento in base alle specifiche esigenze chirurgiche e nel rispetto degli standard medici.
- Evitare di esercitare una pressione impropria o un carico eccessivo sullo strumento per prevenire danni o rotture.

Dopo l'uso:

- Lo strumento non deve essere pulito, sterilizzato o riutilizzato dopo l'uso.
- Smaltire lo strumento secondo le normative locali relative ai rifiuti sanitari.

Smaltimento

Il prodotto deve essere smaltito in conformità con le normative sui rifiuti medici monouso. Assicurarsi di separarlo correttamente dagli altri rifiuti per evitare rischi per l'ambiente e il personale.

Esclusione di responsabilità

Il produttore/importatore non si assume alcuna responsabilità per danni o lesioni causati da un uso improprio o dal riutilizzo dello strumento.

Nota sulla segnalazione di eventi:

Gli incidenti gravi relativi a questo dispositivo medico devono essere segnalati al produttore e all'importatore, nonché all'autorità competente dello Stato membro in cui risiede l'utilizzatore.

Contatto per le segnalazioni:

Produttore:

RB Medikal Instruments
S.I.E , Fateh Ghar, Near Umer Town, 51310
Sialkot, PK

Organismo

notificato: SGS
Belgium NV Notified
Body n. 1639
Noorderlaan 87
2030 Anversa, Belgio



Rappresentante autorizzato UE

CMC Medical Devices & Drugs S.L Horacio
Lengo 18
29006 Malaga,
Spagnainfo@cmcmedicaldevices.com
www.cmcmedicaldevices.com

Importatore

**MHP-Handelsgesellschaft Deutschland
mbH**
Franz-Schädler-Str. 10 | 67071
Ludwigshafen am Rhein | Germania
beschwerde@mhp-gmbh.com
+49 (0) 621 54562793