


 SCHEDA TECNICA / DATA SHEET

UNI CEI EN ISO 13485:2012

 VITI COMPRESSIVE PER CHIRURGIA DEL PIEDE E DELLA MANO  
 COMPRESSIVE SCREWS FOR FOOT AND HAND SURGERY

CODICE/REF	DESCRIZIONE/DESCRIPTION VITI CANNULATE SCREW-LOG / SCREW-LOG CANNULATED SCREWS CND P09120603 RDM 295593/R	MATERIALE/MATERIAL
2612-C	Vite Ø 2,6 x 12 mm / Screw Ø 2,6 x 12 mm	Lega di titanio  Titanium alloy ASTM F136
2614-C	Vite Ø 2,6 x 14 mm / Screw Ø 2,6 x 14 mm	
2616-C	Vite Ø 2,6 x 16 mm / Screw Ø 2,6 x 16 mm	
2618-C	Vite Ø 2,6 x 18 mm / Screw Ø 2,6 x 18 mm	
2620-C	Vite Ø 2,6 x 20 mm / Screw Ø 2,6 x 20 mm	
2622-C	Vite Ø 2,6 x 22 mm / Screw Ø 2,6 x 22 mm	
2624-C	Vite Ø 2,6 x 24 mm / Screw Ø 2,6 x 24 mm	
2626-C	Vite Ø 2,6 x 26 mm / Screw Ø 2,6 x 26 mm	
2628-C	Vite Ø 2,6 x 28 mm / Screw Ø 2,6 x 28 mm	
2630-C	Vite Ø 2,6 x 30 mm / Screw Ø 2,6 x 30 mm	

CODICE/REF	DESCRIZIONE/DESCRIPTION VITI NON CANNULATE TIPO WEIL / SCREW-LOG NOT CANNULATED SCREW LIKE WEIL CND P09120699 RDM 295594/R	MATERIALE/MATERIAL
1910-NC	Vite Ø 1,9 x 10 mm / Screw Ø 1,9 x 10 mm	Lega di titanio  Titanium alloy ASTM F136
1911-NC	Vite Ø 1,9 x 11 mm / Screw Ø 1,9 x 11 mm	
1912-NC	Vite Ø 1,9 x 12 mm / Screw Ø 1,9 x 12 mm	
1913-NC	Vite Ø 1,9 x 13 mm / Screw Ø 1,9 x 13 mm	
1914-NC	Vite Ø 1,9 x 14 mm / Screw Ø 1,9 x 14 mm	

Classificazione del dispositivo medico	IIb
Classification of medical device	

Confezionamento singolo sterile / Individual Sterile packaging

Metodo di sterilizzazione: OSSIDO DI ETILENE - Periodo massimo di utilizzo: 60 mesi

Method of sterilization: EtO (ethylene oxide) - Maximum usage period: 60 months

CE 0476 - Certificato N°24042 - Organismo Notificato 0476 - KIWA CERMET ITALIA S.P.A.

EC 0476 - Certificate No. 24042 - Certifying Organization 0476 - KIWA ITALIA CERMET S.P.A.

Condizioni di smaltimento : come rifiuto ospedaliero /

Disposal conditions : such as hospital waste

Dispositivo MONO USO / SINGLE USE device

Dispositivo LATEX-FREE / LATEX-FREE device

Durante il processo di lavorazione il dispositivo non è venuto a contatto con il lattice.

During the manufacturing process the device has not been in contact with the latex.

Istruzioni per l'uso (IFU): dentro la confezione / Instruction for use (IFU): inside the packaging

Informazioni aggiuntive: consultare la brochure della tecnica chirurgica

Additional information: see the brochure of the surgical technique