



DISPOSITIVO PER IL TRATTAMENTO CHIRURGICO DELL'ALLUCE VALGO  
 DEVICE FOR SURGICAL TREATMENT OF HALLUX VALGUS

CODICE	DESCRIZIONE	MATERIALE
1500-044	ENDOLOG Chiodo Ø 4,5 x 40 mm <i>Endolog titanium nail Ø 4,5 x 40 mm</i>	Lega di titanio <i>ASTM F136</i> <i>Titanium alloy ASTM F136</i>
1500-045	ENDOLOG Chiodo Ø 4,5 x 45 mm <i>Endolog titanium nail Ø 4,5 x 45 mm</i>	Ti6Al4V
1500-046	ENDOLOG Chiodo Ø 4,5 x 46,9 mm <i>Endolog titanium nail Ø 4,5 x 46,9 mm</i>	

CND P9120201 - RDM 37978/R

CODICE	DESCRIZIONE	MATERIALE
1500-415	ENDOLOG Vite Ø 3,66 mm - L. 15 mm <i>Endolog titanium screw Ø 3,66 x 15 mm L.</i>	Lega di titanio <i>ASTM F136</i> <i>Titanium alloy ASTM F136</i>
1500-420	ENDOLOG Vite Ø 3,66 mm - L. 15 mm <i>Endolog titanium screw Ø 3,66 x 20 mm L.</i>	Ti6Al4V

CND P9120604 - RDM 20605/R

Classificazione del dispositivo medico	IIb
<i>Classification of medical device</i>	

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 0068 - Certificato N° QCO-DM/414-2021 - Organismo Notificato 0068 – MTIC INTERCERT S.r.l.  
*CE 0068 - Certificate N° QCO-DM/414-2021 - Notified body 0068 – MTIC INTERCERT S.r.l.*

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*