



DISPOSITIVO PER ARTRORISI ENDOSENOTARSICA KONE-LOG
KONE-LOG SINUS TARSII ARTHROEREISIS DEVICE

CODICE/REF	DESCRIZIONE/DESCRIPTION	MATERIALE/MATERIAL
KL-06	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 6 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 6 mm</i>	Lega di titanio <i>Titanium alloy</i> ASTM F136 Type II Anodizing Surface treatment Ti6Al4V
KL-07	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 7 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 7 mm</i>	
KL-08	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 8 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 8 mm</i>	
KL-09	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 9 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 9 mm</i>	
KL-10	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 10 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 10 mm</i>	
KL-11	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 11 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 11 mm</i>	
KL-12	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 12 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 12 mm</i>	
KL-13	Dispositivo per artrorisi endosenotarsica Kone-Log \varnothing 13 mm / <i>Kone-Log sinus tarsi arthroereisis device \varnothing 13 mm</i>	

CND P090605 - RDM 1505374/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