

Larident Srl

Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it

LARIDENT

MADE IN ITALY
SINCE 1985



TECHNICAL SHEET

NAME PRODUCT	Holder for sponge
CODE	G29/G44
COMPONENT	Poliamyde with a percentage of fibre glass
THERMAL CHARACTERISTIC	The product resist in autoclave up to 134°/ 4 min
PHYSICAL CHARACTERISTICS	The product supplied support for endodontic sponge. The product is autoclavable and it can contain disinfectant liquids. REF: G44_1 pcs black or blue, autoclavable endostand in plastic for big endodontic sponges. REF: G29_1 pcs red, blue or green, autoclavable endostand in plastic for normally endodontic sponges.
CHEMICAL CHARACTERISTIC	It resists all chemical disinfectants
SAFETY DATA SHEET	N/A
PRECAUTION	Intended for use only by specialist doctors or specialized personnel. Comes in (non-sterile) condition.
ANALYSIS OF THE RISKS REF.D.L.46 24/2/97	Available only in italian
CLAS. MDR (UE) 2017/745	Class I°

Larident Srl

Via Lamaneigra, 12 r (Ponte Rimassa) - 16030 Tribogna Genova

Tel. +39 0185 939 481 - Fax +0185 938 595

info@larident.it - www.larident.it



SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO

PRODOTTO	Supporto in plastica autoclavabile per spugnette endodontiche
NS CODICE	G29/G44
MATERIALE	Poliamide caricato lana vetro
PROPRIETÀ TERMICHE	Sterilizzabile in autoclave fino a 134 ° x 4 min
PROPRIETÀ MECCANICHE, FISICHE E CARATTERISTICHE	Il prodotto è un supporto per spugnette endodontiche riutilizzabile e può contenere al suo interno liquidi di disinfezione. REF: G44_1 pz. supporto in plastica autoclavabile per spugnette endodontiche grandi. Colore: nero o blu REF: G29_1 pz. supporto in plastica autoclavabile per spugnette endodontiche. Colore: rosso, blu o verde
PROPRIETÀ CHIMICHE	Resiste a tutti gli agenti chimici disinfettanti
SCHEDA DI SICUREZZA	N/A
ISTRUZIONI PER L'UTILIZZO	Destinato ad essere utilizzato esclusivamente dal medico specialista o da personale specializzato
PRECAUZIONI	Viene fornito in condizione non sterile, pertanto deve essere accuratamente pulito e sterilizzato prima dell'uso
ANALISI DEI RISCHI IN RIF. D. L.46 24/2/97, 37/2010	Si, all'interno del F.T.
CLASSIFICAZIONE Regolamento (UE) 2017/745	È un dispositivo medico di classe I

N/A = NON APPLICABILE

N/N = NON NECESSARIA