



GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

TUBI SILICONE
SILICONE TUBE
TUYAU EN SILICONE
TUBO DE SILICONA
TUBO DE SILICONE
ΣΩΜΑΤΑΣ ΣΙΑΙΚΟΝΗΣ
RURY SILIKONOWE
FURTUNURILE DE SILICON
SILIKÓNOVÉ HADICE
SILIKONSKE CIJEVI
SILIKONA CAURULES
SILIKONIPUTKET

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.

Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.

É necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós.

Σε περίπτωση που διαπιστώσετε οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό σε σχέση με την ιατρική συσκευή που σας παρέχουμε θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεστε.

Należy poinformować producenta i kompetentne władze danego Kraju członkowskiego o każdym poważnym wypadku związanym z wyrobem medycznym naszej produkcji.

Orice accident grav produs, privitor la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorităților competente în statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul.

Každú vážnu udalosť, ktorá sa vyskytla v súvislosti s nami dodanou zdravotníckou pomôckou, je potrebné nahlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom máte sídlo.

Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi.

Par nopietnu negadījum, kas notiek saistībā ar mūsu piegādāto medicīnisko ierīci, jāziņo ražotājam un tās dalībvalsts kompetentā iestādei, kurā negadījums ir radies.

Kaikista vakavista tapaturmista, jotka liittyvät toimittamamme lääkinnällisen laitteen käyttöön, on ilmoitettava valmistajalle sekä oman asuinpaikan jäsenmaan toimivaltaiselle viranomaiselle.



Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com

www.gimaitaly.com

Made in Spain



Ulkoisen lääkinällisen käytön silikoniputket on tarkoitettu käyttäviksi lääkinällisten laitteiden lisävarusteina (kirurginen aspiraattori jne.) aineiden siirtämiseen.

Tekniset ominaisuudet

Raaka-aine: HCR ,
 Väri: kirkas
 Kovuus 60° ±5 % Shore
 Tiheys: 1,17 g/ccm
 Pituus: 490/530 %
 Vetolujuus: 34–35 N/mm

- Teknisten ominaisuuksien ohjeiden lisäksi tarkista yhteensopivuus käytettyjen nesteiden kanssa sekä mahdollinen heikkeneminen ajan kuluessa.
- Tarkista, että putkea leikattaessa ei synny kulumia tai teräviä reunoja, jotka voivat aiheuttaa tapaturmia.
- Tarkista putken tiiviys erityisesti lukuisten uudelleenkäyttöjen jälkeen.
- Putken mittojen (sisähalkaisija, ulkohalkaisija ja pituus) tulee olla yhteensopivia liitännöiden ja/tai sen aukon kanssa, johon putki asetetaan.



- Älä käytä virheellisesti.
- Älä aseta soveltumattomasti, jolloin vaarana on, että se on tiellä.
- Älä sulje päätä sitomalla.
- Tuote myydään EI-steriilinä.

	Säilytettävä kuivassa ja viileässä		Tuotekoodi
	Pidä kaukana auringonvalosta		Eränumero
	Tutustu käyttöohjeisiin		Lääkinällinen laite, joka vastaa asetusta (EU) 2017/745
	Valmistaja		Varovaisuutta: lue ohjeet (varoitukset) huolella
	Lääkinällinen laite		Valmistuspäivä

GIMAN TAKUUEHDOT

Tuotteeseen sovelletaan Giman vakiomuotoista 12 kuukauden B2B-takuuta.