



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.

È 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 lääkinällisen 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



Les tubes en silicone à usage médical externe sont destinés à être utilisés pour la collecte de substances qui ne sont pas destinées à être réinjectées dans l'organisme.
Son domaine d'utilisation typique est celui de la conduite de gaz ou de liquides, mais seulement pour usage EXTERNE








Caractéristiques techniques

Matière première : HCR,
Couleur : transparent
Dureté : 60° ± 5% Shore
Densité : 1,17 g/cm³
Extension : 490/530%
Résistance à la traction : 34-35 N/mm

- En plus de ce qui est indiqué dans les caractéristiques techniques, vérifier la compatibilité avec les fluides utilisés et l'éventuelle détérioration au fil du temps.
- Vérifier que la coupe du tuyau ne génère pas d'arêtes vives ou de lamelles qui peuvent causer des blessures.
- Vérifier l'étanchéité du tuyau
- Les dimensions du tuyau (diamètre intérieur, diamètre extérieur et longueur) doivent être compatibles avec les raccords et/ou l'orifice dans lequel le tuyau doit être introduit.



- Ne pas utiliser de façon impropre
- Ne pas disposer de manière inadéquate qui puisse générer un danger ou une entrave
- Ne pas nouer pour fermer une extrémité
- Le produit est vendu NON stérile.

	À conserver dans un endroit frais et sec.	REF	Code produit
	À conserver à l'abri de la lumière du soleil	LOT	Numéro de lot
	Consulter les instructions d'utilisation	CE	Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745
	Fabricant		Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements)
MD	Dispositif médical		Date de fabrication
	Ne pas réutiliser	UDI	Identifiant unique de l'appareil

CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie B2B standard Gima de 12 mois s'applique.