



TITANOX s.r.l. - via Canove 2/A - Loc. Canove dé
Biazzì -26038 Torre dé Picenardi (CR) - Italy -
www.titanox.it info@titanox.it MADE IN ITALY

Manuale d'uso

Tutti i prodotti sono realizzati eliminando fonti di eventuale rischio per l'utente in caso di urto involontario, come bordi taglienti o spigoli vivi

Il prodotto è destinato all'uso esclusivo da parte di personale medico specializzato istruito su utilizzo e cura degli strumenti. Non è consentito l'utilizzo per scopi estranei alla sua destinazione. L'uso scorretto o la scarsa o non appropriata manutenzione possono far deteriorare rapidamente gli strumenti.

- Controllare il corretto serraggio di tutte le parti mobili prima e durante l'uso;
- Per la pulizia non utilizzare sostanze abrasive, acidi, alcool, detergenti a base di cloro, disinfettanti ed acetone: il fabbricante non sarà responsabile per il danneggiamento causato dall'utilizzo di materiali che possano deteriorare la superficie del prodotto o da corrosivi chimici utilizzati durante la pulizia.

CONDIZIONI DI GARANZIA TITANOX

Si applica la garanzia Titanox di 12 mesi dalla data di fatturazione.

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.



	IT Fabbricante ENG Manufacturer FR Fabricant
	IT Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso ENG Caution: read instructions (warnings) carefully FR Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements)
	IT Leggere le istruzioni per l'uso ENG Consult instructions for use FR Consulter les instructions d'utilisation
	IT Conservare al riparo dalla luce solare ENG Keep away from sunlight FR Á conserver à l'abri de la lumière du soleil
	IT Conservare in luogo fresco ed asciutto ENG Keep in a cool, dry place FR Á conserver dans un endroit frais et sec
	IT Codice prodotto ENG Product code FR Code produit
	IT Numero di lotto ENG Lot number FR Numéro de lot
	IT Dispositivo medico ENG Medical Device FR Dispositif médical
	IT Il dispositivo è conforme ai requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 ed è classificato come dispositivo medico di classe I ENG The product complies with the requirements of the regulation on medical devices (EU) 2017/745 and is classified as a Class I medical device FR Le produit est conforme aux exigences du règlement sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 et est classé comme dispositif médical de classe I

 **M600696/V**