

Rev. 01
Maggio 2010

 **LifeMED**

Scheda tecnica

LITTMANN STC

Stetofonendoscopio per
l'auscultazione selettiva dei toni

 **INTERMED**
Attrezzature e strumenti medicali



Codice	Descrizione
3141	Stetofonendoscopio per l'auscultazione dei toni cardiaci e polmonari con testina in acciaio inossidabile e diaframma in fibra di vetro epossidica - Nero
3142	Stetofonendoscopio per l'auscultazione dei toni cardiaci e polmonari con testina in acciaio inossidabile e diaframma in fibra di vetro epossidica - Blu navy
3143	Stetofonendoscopio per l'auscultazione dei toni cardiaci e polmonari con testina in acciaio inossidabile e diaframma in fibra di vetro epossidica - Amaranto

Indicazioni	
Produttore	3M Health Care-St. Paul, Minnesota – U.S.A.
CND	C9005
Repertorio	21740
Conformità	Dispositivo medico Marcatura di conformità CE secondo Decreto Legislativo 46/97 e successive modifiche – Direttiva CEE 93/42 – Classe I

Indicazioni

Il fonendoscopio 3M™ Littmann™ STC è indicato per l'auscultazione dei toni cardiaci e polmonari a scopo medico-diagnostico.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Descrizione

Il fonendoscopio 3M™ Littmann™ STC, rappresenta lo fonendoscopio all'avanguardia nel campo dell'auscultazione, grazie alla sua esclusiva testina brevettata monofaccia che permette di auscultare selettivamente i suoni ad alta e bassa frequenza.

INTERMED s.r.l.

Via della Pace, 21 – 20098 San Giuliano Milanese (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Sede legale: Via Besana, 5 – 20122 Milano • Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142

Il fonendoscopio 3M™ Littmann™ STC consente una rilevazione acustica ottimale con attenuazione di ogni possibile interferenza sonora.

Le principali caratteristiche sono:

- la rifinitura manuale dello strumento
- la testina con diaframma in fibra di vetro epossidica di forma ovale per poter auscultare agevolmente anche nei punti più difficili da raggiungere
- la testina è rivestita con uno speciale materiale plastico in modo da minimizzare i rumori di fondo determinati dal movimento delle dita sulla testina stessa
- l'esclusivo "design due-tubi-in-uno", in PVC speciale, resistente alla fessurazione e all'invecchiamento
- la ghiera "anti-freddo" in neoprene
- le olivette morbide 3M™ Littmann™ brevettate, in silicone
- l'archetto bauricolare leggero in alluminio con doppia molla interna per il miglior adattamento.

La tecnologia "Master" permette di rilevare sia le basse che le alte frequenze, senza dover ruotare la testina.

Per la rilevazione delle basse frequenze è sufficiente esercitare una leggera pressione sulla testina.

Per la rilevazione delle alte frequenze, invece, è sufficiente esercitare una maggiore pressione.

Lo strumento non contiene lattice di gomma naturale nè gomma naturale lavorata.

Marchi di qualità

3M Health Care USA è stata certificata dal BSI conforme ai requisiti e alle norme tecniche EN ISO 9002 e EN 46002 inerenti i "sistemi di qualità" per la fabbricazione, il controllo, il confezionamento, ecc. dei dispositivi medici su scala industriale, in relazione alle prescrizioni della Direttiva n. 93/42/CEE.

La costante osservanza dei requisiti procedurali ed operativi riconosciuti dalla rilasciata certificazione di "Quality Assurance" è sorvegliata e mantenuta da un insieme di ispezioni periodiche interne ed esterne, allo scopo di assicurare nel tempo la rispondenza dei diversi lotti di produzione alle specifiche di prodotto predeterminate e quindi l'uniformità e la costanza del livello qualitativo di produzione.

Le unità produttive 3M Health Care sono inoltre assoggettate all'autorizzazione ed alle ispezioni periodiche dell'FDA, Food and Drug Administration – l'ente federale statunitense responsabile per il controllo e la vigilanza sulla produzione ed il commercio di farmaci, dispositivi medici, alimentari, ecc.- che richiede l'osservanza delle pertinenti "GMPs", Good Manufacturing Practices (Norme di Buona Fabbricazione).

3M Italia SpA, consociata italiana di 3M USA, è a sua volta certificata UNI EN ISO 9001 e UNI EN 46002 dall'Ente di Certificazione CSQ di Milano accreditato dal Sincert.

Controindicazioni e avvertenze

Seguire attentamente le istruzioni del libretto illustrativo annesso alla confezione.

Il fonendoscopio 3M™ Littmann™ STC può essere pulito con alcool o acqua leggermente insaponata.

Il fonendoscopio non va immerso in alcun liquido, ne sterilizzato a vapore.

Se la sterilizzazione fosse necessaria, bisognerebbe applicare la sterilizzazione a ossido di etilene.

Conservazione

Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra i 15 e i 30 °C, al riparo da condizioni estreme di umidità, da polveri, agenti inquinanti, ecc. . .

Evitare il calore eccessivo, il freddo, il contatto con solventi e sostanze oleose.

Il fonendoscopio 3M™ Littmann™ STC è garantito contro difetti dei componenti e di fabbricazione, per sette

INTERMED s.r.l.

Via della Pace, 21 – 20098 San Giuliano Milanese (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Sede legale: Via Besana, 5 – 20122 Milano • Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142

anni a decorrere dalla data di acquisto comprovata dall'invio della cartolina di garanzia regolarmente timbrata dal rivenditore e compilata.

Presso il vostro abituale rivenditore di stetoscopi 3M™ Littmann™ sono disponibili delle olivette di ricambio.

Modalità di smaltimento

Lo smaltimento dello strumento divenuto inutilizzabile deve essere effettuato in accordo alle normative vigenti relative ai rifiuti sanitari.

Il materiale utilizzato per il confezionamento dei singoli pezzi e delle unità di vendita è totalmente riciclabile.

Garanzia

2 anni per difetti di fabbricazione.



INTERMED s.r.l.

Via della Pace, 21 – 20098 San Giuliano Milanese (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it

Sede legale: Via Besana, 5 – 20122 Milano • Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142