



SCHEDE INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO ( per ogni lotto)		
1	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
2	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
3	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
4	Denominazione del FORNITORE , indirizzo, cap, località, luogo di produzione. (SE DIVERSO DAL FABBRICANTE)	
5	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
6	Codice DM attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
7	Confezione minima di vendita (Si intende la confezione minima o multipli di essa ordinabile)	
8	Identificazione del dispositivo: descrizione, numero di codice, gamma di misure, dimensioni.	
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
10	Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo, ove previsti	
11	Indicazione del tempo massimo di permanenza in sede del DM, se del caso.	
12	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza. Specificare se latex free e deph free.	
13	Indicazione del tipo di sterilizzazione	
14	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
15	Doppio confezionamento <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
16	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
17	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
18	Compatibilità con RMN	
19	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici ) e n° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	