

LACCIO EMOSTATICO JETPULL

JETPULL TOURNIQUET

GARROT JETPULL

TORNIQUETE JETPULL

VENENSTAUER JETPULL






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.

Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden.

-  Only the **REF** number 25723 is latex free, **REF** 25722 and 25724 contain latex; for further information, contact the manufacturer HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH
-  Solo **REF** 25723 è privo **REF** di lattice, 25722 e 25724 contengono lattice; per ulteriori informazioni, contattare il fabbricante HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH
-  Seule la **REF** 25723 est sans latex, les **REF** 25722 et 25724 contiennent du latex; pour plus d'informations, contactez le fabricant HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH
-  Solo el **REF** 25723 está libre de látex, las **REF** 25722 y 25724 contienen látex; para obtener más información, póngase en contacto con el fabricante HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH
-  Nur die **REF** 25723 ist latexfrei, **REF** 25722 und 25724 enthalten Latex; für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an den Hersteller HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH



HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH
In den Faltern 13 - 65232 Taunusstein
Made in Germany
info@holsch-med.com
www.holsch-med.com

GIMA 25722 - 25723 - 25724

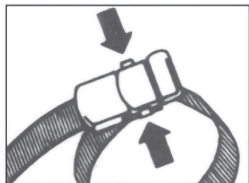


25722 - 25723 - 25724

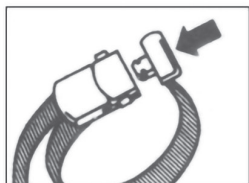


Gima S.p.A.
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com

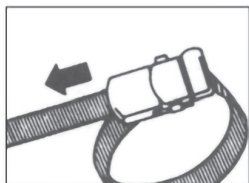




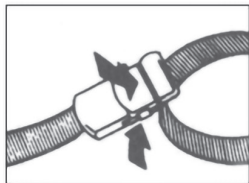
- IT** Aprire
- GB** Open
- FR** Ouvrir
- ES** Abrir
- DE** Öffnen



- IT** Chiudere
- GB** Close
- FR** Fermer
- ES** Cerrar
- DE** Anlegen



- IT** Stringere
- GB** Tighten
- FR** Tirer
- ES** Apretar
- DE** Festziehen



- IT** Rilasciare lentamente
- GB** Slow release
- FR** Desserrer légèrement
- ES** Lenta liberación
- DE** Langsam lösen/

ESPAÑOL










Este dispositivo tiene un mecanismo de apertura de seguridad especial de dos pasos:

1. Liberar empujando hacia abajo la llave acanalada.
2. A continuación, basta con pulsar los botones laterales.

El cierre se abrirá automáticamente. Nuestros torniquetes pueden lavarse a máquina hasta 90°C o tratarse con desinfectantes adecuados sin alcohol.

CONDICIONES DE GARANTÍA GIMA

Se aplica la garantía B2B estándar de Gima de 12 meses.

	<p>IT Codice prodotto GB Product code FR Code produit ES Código producto DE Erzeugniscode</p>
	<p>IT Numero di lotto GB Lot number FR Numéro de lot ES Número de lote DE Chargennummer</p>
	<p>IT Fabbricante GB Manufacturer FR Fabricant ES Fabricante DE Hersteller</p>
	<p>IT Data di fabbricazione GB Date of manufacture FR Date de fabrication ES Fecha de fabricación DE Herstellungsdatum</p>
	<p>IT Distributore GB Distributor FR Distributeur ES Distribuidor DE Verteiler</p>
	<p>IT Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745 GB Medical Device compliant with Regulation (EU) 2017/745 FR Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745 ES Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745 DE Medizinprodukt im Sinne der Verordnung (EU) 2017/745</p>
	<p>IT Dispositivo medico GB Medical Device FR Dispositif médical ES Producto sanitario DE Medizinprodukt</p>
	<p>IT Leggere le istruzioni per l'uso GB Consult instructions for use FR Consulter les instructions d'utilisation ES Consultar las instrucciones de uso DE Gebrauchsanweisung beachten</p>
	<p>IT Identificatore univoco del dispositivo GB Unique device identifier FR Identifiant unique de l'appareil ES Identificador de dispositivo único DE Eindeutige Kennung des Geräts</p>