

Validazione di ICE WAVE, Ministero della Salute, 215027 -- 23.7.09

ESTRATTO da:

https://nsis.sanita.it/CLFE/DispositiviMedici.new/AdapterHTTP?PAGE=FUNZ_LIS.....

Progressivo di Sistema: 215027

Tipo DM: DISPOSITIVO

Nome commerciale e modello: ICE WAVE

Codice attribuito dal fabbricante (identificativo catalogo): ICE WAVE

Ruolo dell'utente che ha inserito il DM: MANDATARIO

Fabbricante: LIFE WAVE LLC.

Mandatario: OBELIS S.A.

Classificazione CND: CEROTTI - ALTRI

Nomenclatore GMDN completo: GMDN non dichiarato

Classificazione CE: Classe I non sterile e senza funzioni di misura

Allegati secondo cui è stato marcato il dispositivo: Allegato VII

Legame con altri DM: No

Documentazione Allegata

Etichetta: IW Patch Labels_ALL EURO INT'L.pdf

Scheda tecnica del DM: (Schema di funzionamento/utilizzo, manutenzione, conservazione e manipolazione del dispositivo, precauzioni di utilizzo, controindicazioni e interazioni, eventuale tossicità dichiarata, modalità di trasporto e smaltimento): IW Patch Labels_ALL EURO INT'L.pdf

Bibliografia scientifica di supporto all'evidenza clinica delle prestazioni e della sicurezza: www.lifewave.com

Dati Tecnici

Descrizione: Ice Wave is a drug free non-transdermal patch.

Destinazione d'uso ai sensi del D.Lgs.46/97: Ice Wave is a non-transdermal patch system utilizing new technology to gently stimulate acupuncture points literally improving the flow of energy in the body for **reduction of pain and discomfort.**

Presenza Tessuti/Sostanze: No

Presenza Medicinali: No

I materiali prevalenti costituenti il confezionamento primario del DM necessitano di condizioni speciali di smaltimento: No

Sterile: No

Monouso: SI

Latex free: No

Materiali costituenti il DM a diretto contatto con il Paziente

Materiale: COTONE + LATTICE e COLLANTE anallergenico.

Condizioni speciali di smaltimento: No