


Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 Scheda tecnica	18436	PAGINA 1 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 4 ID 5

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>	
18436	PIPETTA PASTEUR IN POLIETILENE GRADUATA	
		
Lunghezza: Diametro esterno capillare Graduazione: Volume totale:	150 mm 5 mm 0,25 - 0,5 - 0,75 - 1 ml 3,5 ml	
<u>Confezionamento:</u>		
<u>Singolo presidio</u>	<u>Imballo intermedio</u>	<u>EVENTUALE imballo esterno</u>
===	confezione da 500 pezzi - etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore	cartone da 5000 pezzi – etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore
<u>Destinazione d'uso:</u>		
TRAVASO E DOSATURA MANUALE DI LIQUIDI BIOLOGICI Questo prodotto viene indirizzato agli operatori professionali di laboratori biomedici di analisi.		
<u>Materiale di composizione:</u>		
POLIETILENE Materiale atossico – traslucido, particolarmente resistente agli urti ed alla centrifugazione		
<u>Certificazioni materiali:</u>		
Tutte le materie prime e i materiali utilizzati, sono atossici, per usi alimentari e medicali certificati, secondo la legislazione Europea e FDA (USA) vigenti		
<u>Sterilizzazione:</u>		
Preparato da	Controllato da	Approvato da

Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 Scheda tecnica	18436	PAGINA 2 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 4 ID 5

Nessun trattamento

Sistema di qualità applicato per la fabbricazione e norme di riferimento:

UNI EN ISO 9001:2000 certificato ICIM n. 4264/0 emesso da ICIM S.p.a. in data 18/01/2007

UNI EN 13485:2004 certificato ICIM n. 4265/0 emesso da ICIM S.p.a. in data 18/01/2007

CE: Sistema di garanzia della qualità attraverso emissione della Dichiarazione di Conformità CE dopo la predisposizione dei fascicoli tecnico-produttivi secondo la Direttiva CEE 98/79/CE (D.L. 08/09/2000 N.332) a disposizione dell'autorità competente.

UNI EN 980 Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici

UNI EN 14971 Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici

Modalità di smaltimento:

Prima dell'uso sono da considerarsi rifiuti non pericolosi: CER 18 01 07 "sostanze chimiche diverse da quelle di cui alla voce 18 01 08".

Dopo l'uso sono rifiuti sanitari potenzialmente infetti: CER 18 01 03 rifiuti che devono essere raccolti e smaltiti, applicando precauzioni particolari per evitare infezioni.

Preparato da	Controllato da	Approvato da
--------------------	----------------------	--------------------