

Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 Scheda tecnica	COD.18429	PAGINA 1 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 17 ID 3

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>			
18429	Contenitore in polietilene (PE) con tappo a vite e sottotappo a pressione, indicato per pezzi istologici. Volume 1000 ml.			
<u>Dimensioni e specifiche:</u>				
	Contenitore translucido	Tappo Standard colore nero		
Diametro: Diametro della bocca: Altezza: Volume:	110 mm 86 mm 127 mm 1000 ml			
<u>Confezionamento:</u>				
<i>Singolo presidio</i>	<i>Imballo intermedio</i>	<i>Imballo esterno indivisibile di vendita</i>		
No	Sacco interno di protezione	Cartoni 105 pz - etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore		
<u>Destinazione d'uso:</u>				
CONTENIMENTO DI CAMPIONI ISTOLOGICI <u>Questo prodotto viene indirizzato agli operatori professionali di laboratori biomedici di analisi.</u>				
<u>Materiale di composizione del sottotappo a pressione:</u>		<u>Materiale di composizione del contenitore e del tappo:</u>		

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

Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 Scheda tecnica	COD.18429	PAGINA 2 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 17 ID 3

<p>POLIPROPILENE</p> <p>Materiale atossico – traslucido, resistente alla centrifugazione fino a circa 3000 G (consultare il normogramma per ricavare la velocità in RPM), flessibile, fa barriera all’umidità, resiste ad oli e solventi, e a temperature fino a circa 130 °C – in campo medico viene usato per provette e contenitori in genere</p>	<p>POLIETILENE</p> <p>Materiale atossico – traslucido, particolarmente resistente agli urti ed alla centrifugazione</p>
--	---

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.

Certificazioni materiali:

Tutte le materie prime e i materiali utilizzati, sono atossici, per usi alimentari e medicali certificati, secondo la legislazione Europea e FDA (USA) vigenti

Preparato da

Approvato da