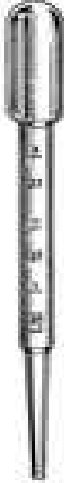


Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	18432	PAGINA 1 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 4 ID 5**

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>			
18432	PIPETTA PASTEUR IN POLIETILENE GRADUATA			
				
			<u>Dimensioni e specifiche:</u>	
			Lunghezza:	150 mm
			Diametro esterno capillare	8 mm
			Graduazione:	0,5-1-1,5-2-2,5-3 ml
Volume totale:	3,5 ml			
<u>Confezionamento:</u>				
Singolo presidio	Imballo intermedio	EVENTUALE imballo esterno		
	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>				

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

Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	18432	PAGINA 2 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 4 ID 5**

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

**Sterilizzazione:**

**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 .....
--------------------	----------------------	--------------------