

| | | | |
|--|---|-------------|-----------------|
| Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD) |  Scheda tecnica | 181705 | PAGINA 1 DI 2 |
| | | REVISIONE 0 | DATA 01/06/2004 |

LOTTO 11 ID 6

| <u>Codice</u> | | <u>Descrizione</u> | |
|--|--|--|--|
| 181705 | | PUNTALE GIALLO CON CORONA ZIGRINATA PER AUTOPIPETTA TIPO EPPENDORF-BRAND-SOCOREX IN RACK | |
| <u>Dimensioni e specifiche del puntale:</u> | | | |
| Altezza: | | 48,70 mm | |
| Volume: | | 0:200 ul | |
|  | | | |
| <u>Confezionamento:</u> | | | |
| <i>Singolo presidio</i> | | <i>Imballo intermedio</i> | |
| ===== | | 27 confezioni da 384 pezzi (ogni confezione è composta da 2 rack da 192 posti) - etichetta applicata con CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore | |
| | | <i>Imballo esterno indivisibile di vendita</i> | |
| | | Cartone da 10368 pz – etichetta applicata con CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore | |
| <u>Destinazione d'uso:</u> | | | |
| TRAVASO E DOSATURA DI LIQUIDI BIOLOGICI CON MICROPIPETTE | | | |
| Questo prodotto viene indirizzato agli operatori professionali di laboratori biomedici di analisi. | | | |
| <u>Materiale di composizione:</u> | | | |
| POLIPROPILENE | | | |
| (materiale atossico – traslucido, resistente alla centrifugazione fino a circa 2500 G, flessibile, fa barriera all’umidità, resiste ad oli e solventi, e a temperature fino a circa 130 °C – in campo medicale viene usato per provette e contenitori in genere) | | | |
| <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) |  Scheda tecnica | 181705 | PAGINA 2 DI 2 |
| | | REVISIONE 0 | DATA 01/06/2004 |

LOTTO 11 ID 6

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

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 |
|--------------------|----------------------|--------------------|