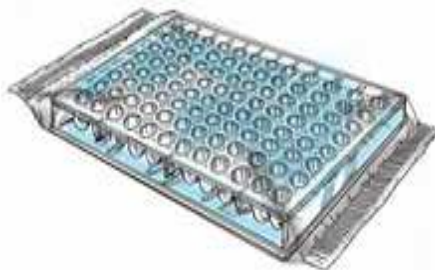


Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	650101	PAGINA 1 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 17 – ID 7**

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>	
650101	PIASTRA IN POLISTIROLO PER MICROMETODI A 96 CELLETTE SISTEMATE IN 12 FILE NUMERATE PER 8 POSTI INDICATI DA LETTERE. FONDO A U	
		
<u>Dimensioni e specifiche:</u>		
Altezza:	14 mm	
Lunghzza:	123 mm	
Larghezza:	81 mm	
<u>Confezionamento:</u>		
Singolo presidio	Imballo intermedio	Imballo esterno indivisibile di vendita
SI	=====	Cartone da 50 pezzi – etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore
<u>Destinazione d'uso:</u>		
TRATTAMENTO DI SIERO CON AUTOMAZIONI		
Questo prodotto viene indirizzato agli operatori professionali di laboratori biomedici di analisi.		
<u>Materiale di composizione:</u>		
POLISTIROLO		
Materiale atossico – trasparente, poco resistente agli urti ed ai solventi a base di idrocarburi aromatici e clorurati – Particolarmente indicato per contenitori, tazzine e piastre di Petri – in centrifuga resiste fino a circa 1500G (consultare il normogramma per ricavare la velocità in RPM)		
<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		

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>	650101	PAGINA 2 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 17 – ID 7**

### **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.**