
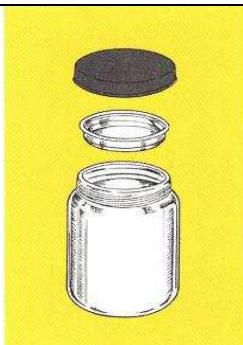


Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	COD.18430	PAGINA 1 DI 3
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 3 ID 4

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>		
18430	Contenitore in polietilene (PE) con tappo a vite e sottotappo a pressione, indicato per pezzi istologici. Volume 2000 ml.		
<u>Dimensioni e specifiche:</u>			
	Contenitore translucido	Tappo Standard colore nero	
Diametro: Diametro della bocca: Altezza: Volume:	125 mm  86 mm 185 mm 2000 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 60 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)	 <b>Scheda tecnica</b>	COD.18430	PAGINA 2 DI 3
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

LOTTO 3 ID 4

### **POLIPROPILENE**

**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**

### **POLIETILENE**

**Materiale atossico – traslucido, particolarmente resistente agli urti ed alla centrifugazione**

### **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 928 Sistemi diagnostici in vitro – Guida all'applicazione delle norme EN29001 ed EN46001 e delle EN 29002 ed EN46002 per i dispositivi medici per la diagnosi in vitro**

**EN 375 Sistemi diagnostici in vitro – Requisiti per le etichette e le informazioni sul prodotto relativi ai reagenti per la diagnostica in vitro ad uso professionale**

**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**

Preparato 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>	COD.18430	PAGINA 3 DI 3
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 3 ID 4**

**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 .....**