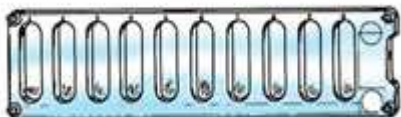


Roll Sas di Finotto M. & C. Via Leonardo da Vinci n.24/A 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	659100	PAGINA 1 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 17 ID 4**

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>		
659100	PIASTRA IN POLISTIROLO PER GRUPPI SANGUIGNI A 10 POSTI		
<u>Dimensioni e specifiche:</u>			
Altezza:	7 mm (4 mm piede + 3 mm piastra)		
Lunghzza:	173 mm		
Larghezza:	45 mm		
<u>Confezionamento:</u>			
<i>Singolo presidio</i>	<i>Imballo intermedio</i>	<i>Imballo esterno indivisibile di vendita</i>	
===	Sacchetti da 20 pezzi	Cartone da 400 pezzi – etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore	
<u>Destinazione d'uso:</u>			
DETERMINAZIONE DEI GRUPPI SANGUIGNI MEDIANTE TEST DI AGGLUTINAZIONE			
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>	659100	PAGINA 2 DI 2
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 17 ID 4**

### **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 .....
--------------------	----------------------	--------------------