



Biosigma S.r.l.

Via Valletta, 6 - 30010 Cantarana di Cona (VE)Italy

Tel.:++39 0426 302224 - Fax:++39 0426 302228

E-mail: info@biosigma.com - www.biosigma.com

M521D

Ultimo aggiornamento
21/11/2007

SCHEDA TECNICA PRODOTTO

REF: BSA0269



CONETTO CON TAPPO VOL. 2ML , GRADUATO, IN PP NEUTRO

CONE VOL. 2 ML, WITH CAP, GRADUATED, IN PP NEUTRAL

Conf/Box 8 X 1.000 Pz/Pcs



CARATTERISTICHE

Diametro	11 mm
Altezza	40 mm
Materiale	polipropilene
graduazione	0,5 -1,0 -1,5 - 2,0 ml
Banda di scrittura	si
Tappo perforabile	si

DISPOSITIVO MEDICO DIAGNOSTICO IN VITRO CE

Destinato esclusivamente ad uso professionale

- Utilizzare esclusivamente per analisi di laboratorio in vitro
- In caso di fuoriuscita del contenuto usare i guanti: pericolo di contaminazione
- Non avvicinare il dispositivo alla fiamma o a fonti di calore che lo potrebbero danneggiare
- Non utilizzare il prodotto scaduto
- Non variare la destinazione d'uso
- Prodotto non adatto ai bambini
- Conservare in luogo asciutto, temperatura consigliata min -10 °C max +50 °C
- Velocità di rotazione in centrifuga a 16.400 rpm - 25.000 x g
- Smaltimento: utilizzare gli appositi D.P.I. e smaltire secondo la normativa vigente



Biosigma S.r.l.

Via Valletta, 6 - 30010 Cantarana di Cona (VE) Italy
Tel.: ++39 0426 302224 - Fax: ++39 0426 302228
E-mail: info@biosigma.com - www.biosigma.com

M521D

Ultimo aggiornamento
21/11/2007

SCHEMA TECNICA PRODOTTO

DEFINIZIONE DEL FABBRICANTE

BIOSIGMA s.r.l.

Via Valletta, 6

30010 - Cantarana di Cona (VE) - ITALY

Tel. +39.0426.302224 - Fax +39.0426.302228

E-mail: info@biosigma.com - <http://www.biosigma.com>

DESTINAZIONE D'USO

IL CONETTI appartengono alla famiglia "PROVETTE E TAPPI", sono prodotti monouso destinati a contenere campioni di origine biologica per analisi di laboratorio.

ESCLUSIVAMENTE PER USO IN VITRO.

L'uso e la manipolazione dei dispositivi è **riservata al personale medico e tecnico** con le necessarie abilitazioni e preparazione professionale.

CLASSIFICAZIONE

Ai fini della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro recepita in Italia con D.L. n. 332, G.U.R.I. n. 269 del 17 novembre 2000, Biosigma S.r.l. classifica i suddetti prodotti come dispositivi medico-diagnostici in vitro e li classifica come "Altri dispositivi medico-diagnostici in vitro", quindi da rendere conformi all'allegato III della direttiva.

MATERIALI

I materiali utilizzati per la produzione dei dispositivi medico-diagnostici in vitro sono stati selezionati sulla base delle proprietà indicate per le destinazioni d'uso individuali.

I dispositivi sono prodotti in Polipropilene (PP).

Il polipropilene è un materiale traslucido, leggero, resistente alla sterilizzazione in autoclave. Ha ottime caratteristiche di resistenza chimica (a temperatura ambiente non viene sciolto da alcun solvente).

La Dichiarazione di conformità alla **Direttiva 98/79/CE** è disponibile, su richiesta, presso l'Ufficio Qualità Biosigma S.r.l.

Interpretazione dei simboli sull'imballaggio



Simbolo per "non riutilizzare"
Symbol for "do not reuse"



Simbolo per "codice del lotto"
Symbol for "batch code"



Simbolo per "Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso"
Symbol for "caution, consult accompanying documents"



Simbolo per "utilizzare entro"
Symbol for "use by"



Simbolo per "limite di temperatura"
Symbol for "temperature limitation"



Simbolo per "fabbricante"
Symbol for "manufacturer"



Simbolo per "Dispositivo Medico-Diagnostico In Vitro"
Symbol for "In Vitro Diagnostic Medical Device"



Questo prodotto è conforme alla Direttiva 98/79/CE sui Dispositivi Medico Diagnostici In Vitro
This product fulfils the requirements of Directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices