



WB 100

Bain marie pour histologie rond



CODE	DESCRIPTION	CODICE CND/EMDN
40-300-002	Bain marie pour histologie	W02079001



Dispositif médical de diagnostic in vitro
IVD **Classe A**, Règ. UE 2017/746



Fabricant : Bio-Optica Milano S.p.A.

UDI-DI: 08034120271745
Basic UDI: 080341202W02079001D3

Date de publication : 18/11/2022
Rév. 002

Instrument permettant de déposer des coupes de tissus inclus en paraffine issus des microtomes. Cuve interne en aluminium anodisé noir pour faciliter la visibilité des coupes flottantes, boîtier externe en acier peint avec une poudre époxy antiacide, la cavité entre la cuve et la partie extérieure présente une isolation thermique pour minimiser la dispersion de la chaleur tout en maintenant une température uniforme, qui est régulée et contrôlée par un thermostat avec sonde d'expansion du liquide.

L'instrument est équipé d'un thermostat de sécurité intégré à la résistance qui intervient en cas de dysfonctionnement ou de surchauffe supérieure à 100°C en coupant l'alimentation du chauffage.

Il est également doté d'un couvercle anti-poussière en aluminium anodisé.

CARACTÉRISTIQUES DIMENSIONNELLES

Dimensions en mm			Dimensions plaque de séchage des lames en mm	
Poids	Diamètre	Hauteur	Diamètre	Hauteur
env. 3,5 kg	345	100	225	50

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

- Capacité cuve : 1,5 l
- Température : Réglable de +30°C à +80°C
- Précision : A +40°C ±2°C
- Puissance de chauffage : 200 W
- Classe de protection : IP54

Caractéristiques techniques

Branchements électriques	Tension	230 V~
	Fréquence	50/60 Hz
	Puissance nominale	200 W
Autres raccordements	Raccordements hydrauliques	Facultatifs
	Évacuation des fumées	Facultatif
Avertissements et précautions	Classification du produit	Le produit est destiné à être utilisé en laboratoire par des professionnels de la santé. Le produit n'est pas classé comme chimiquement dangereux. Aucune instruction et aucune précaution particulières n'ont été prévues pour ce type de produit.
	Recommandations	En cas d'accident grave, il est recommandé d'informer immédiatement Bio-Optica Milano S.p.A. et les autorités compétentes.

N° RÉVISION	MOTIVATION	DATE DE RÉVISION
001	Adaptation Réglementation UE 2017/746 – IVDR	16/05/2022
002	Mise à jour EMDN	18/11/2022

Date de publication : 18/11/2022

Rév. 002