



WB 1770

Bain marie pour histologie



CODE	DESCRIPTION	EDMN
40-300-000	Bain marie pour histologie	W02079001



Dispositif médical de diagnostic in vitro
IVD **Classe A**, Règ. UE 2017/746
UDI-DI: 08034120271462
Basic UDI: 080341202W02079001D3



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

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

Bain marie utilisé pour recueillir et sécher les coupes d'échantillons histologiques.

Conçu pour compléter le microtome de laboratoire, il maintient l'eau à la température souhaitée afin que les coupes flottent et s'étirent de manière optimale.

CARACTÉRISTIQUES DIMENSIONNELLES

Dimensions en mm				Dimensions plaque de séchage des lames en mm	
Poids	Largeur	Profondeur	Hauteur	Largeur	Profondeur
env. 8 kg	350	365	155	350	100

CARACTÉRISTIQUES DE CONSTRUCTION

- Structure en tôle peinte.
- Sonde NTC10K avec bras mobile et dispositif de sécurité qui interrompt l'alimentation électrique et le chauffage de la cuve lors du retrait de la cuve interne.
- Cuve interne amovible en pyrex (capacité env. 1,2 litre) pour une simple opération de remplissage et de vidange.
- Une lampe néon de 6 W éclaire la cuve pour faciliter le prélèvement des coupes.
- Plaque de séchage pouvant accueillir jusqu'à 24 lames, située à l'arrière.

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

- Réglage de la température de fonctionnement (Bain marie) : De +20°C à +70°C par thermostat électronique à microprocesseur. Précision de lecture $\pm 1^\circ\text{C}$. Contrôle proportionnel de la température (PID).
- Méthode de détection de la température : Par sonde NTC10K directement immergée dans l'eau.
- Modification et affichage des paramètres de fonctionnement : Via le panneau de contrôle avec écran numérique décimal.
- Réglage de la température de fonctionnement (Plaque de séchage des lames) : De +20°C à +65°C par thermostat manuel analogique. La pleine échelle jusqu'à 90°C ne peut pas être utilisée.

Caractéristiques techniques

Branchements électriques	Tension	230 V~
	Fréquence	50/60 Hz
	Puissance nominale	350 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.

Date de publication : 18/11/2022

Rév. 002

Composants compris dans l'offre

CODE	DESCRIPTION	QTÉ
40-300-050.0	CUVE EN PYREX	1
40-300-051.0	COUVERCLE BLANC EN OPALINE	1

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