

ЧЕТКИ ЗА МИКРОТОМ



КОД	ОПИСАНИЕ	ОПАКОВКА	UDI-DI
08-0822	Малки, за срезове от биопсии	4 бр.	08033976236267
08-0823	Малки, за срезове	4 бр.	08033976236274
08-0824	Средни, за срезове	4 бр.	08033976236281
08-0825	Средни, за почистване на ножа на микротом	2 бр.	08033976236298
08-0826	Големи, за почистване на микротом	2 бр.	08033976236304
08-0827	Големи, за почистване на криостат	2 бр.	08033976236311
08-0828	Комплект от 5 четки за криостат (включва кодове 08-0822, 08-0823, 08-0824, 08-0824 и 08-0826)	1 бр.	08033976236328
08-0829	Комплект от 5 четки за микротом (включва кодове 08-0822, 08-0823, 08-0824, 08-0824 и 08-0825)	1 бр.	08033976236335



IVD: Инвитро диагностика – медицинско изделие
IVD от клас А, Регламент (ЕС) 2017/746



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

Basic UDI: 080339762W05030580ZA

Дата на публикуване: 16/05/2022

Ред. 001

Четки за употреба при микротомия и криомикротомия.

Технически данни

	Код	Врх	Дръжка
Материал	08-0822, 08-0823, 08-0824	Кравешки косъм	Дърво
	08-0825, 08-0826	Косъмчета (30% животински, 70% синтетични)	Полипропилен
	08-0827	Косъмчета (30% животински, 70% синтетични)	Дърво
Опаковка	Оригинална фабрична опаковка	Полиетиленов плик	
	Етикет	Хартиен етикет	
	Външна опаковка	Не се изисква	
Съхранение	Условия за съхранение	Няма	
	Температура на съхранение	Няма конкретни ограничения.	
	Метод за почистване	Почиствайте с кърпа или хартиена салфетка. Не използвайте разтворители.	
	Стабилност	След първото отваряне, продуктът е стабилен.	
	Годност	Неприложимо.	
Предупреждения и предпазни мерки	Инструкции за употреба	Не са предоставени за този продукт.	
	Класификация на продукта	Продуктът е предназначен за професионална лабораторна употреба от медицински специалисти. Продуктът не е химически опасен. Не са необходими предупредителни и предпазни мерки.	
	Изхвърляне	Спазвайте всички държавни и местни екологични разпоредби относно изхвърлянето на отпадъци.	
	Препоръки	В случай на сериозна злоупотрека препоръчваме незабавно да информирате Bio-Optica Milano S.p.A и компетентните власти.	

РЕДАКЦИЯ №	ОСНОВАНИЕ	ДАТА НА РЕДАКЦИЯТА
001	Корекция на Регламент (ЕС) 2017/746 за медицинските изделия за инвитро диагностика (IVDR)	16.5.2022 г.

Дата на публикуване: 16/05/2022

Ред. 001