

KEFKY NA MIKROTÓMY



KÓD	OPIS	BALENIE	UDI-DI
08-0822	Malé, na zber bioptických rezov	4 ks	08033976236267
08-0823	Malé, na zber rezov	4 ks	08033976236274
08-0824	Stredné, na zber rezov	4 ks	08033976236281
08-0825	Stredné, na čistenie mikrotómových čepelí	2 ks	08033976236298
08-0826	Veľké, na čistenie mikrotómov	2 ks	08033976236304
08-0827	Veľké, na čistenie kryostatov	2 ks	08033976236311
08-0828	Súprava 5 kefiel pre kryostat (zahŕňa kódy 08-0822, 08-0823, 08-0824, 08-0824 a 08-0826)	1 ks	08033976236328
08-0829	Súprava 5 kefiel pre mikrotóm (zahŕňa kódy 08-0822, 08-0823, 08-0824, 08-0824 a 08-0825)	1 ks	08033976236335



Diagnostická zdravotnícka pomôcka in vitro
IVD, trieda A, nariadenie (EÚ) 2017/746



Výrobca: Bio-Optica Milano S.p.A.

Basic UDI: 080339762W05030580ZA

Dátum vydania: 16/05/2022

Rev. 001

Kefky na použitie pri mikrotómii a kryomikrotómii.

Technické údaje

	Kód	Špička	Rukoväť
Materiál	08-0822, 08-0823, 08-0824	Kravská koža	Drevo
	08-0825, 08-0826	Štetiny (30 % zvieracie, 70 % syntetický materiál)	Polypropylén
	08-0827	Štetiny (30 % zvieracie, 70 % syntetický materiál)	Drevo
Balenie	Primárna nádoba	Plastové vrečko	
	Štítok	Papierový štítok	
	Sekundárna nádoba	Nepožaduje sa	
Skladovanie	Skladovacie podmienky	Žiadne	
	Teplota skladovania	Neexistujú žiadne konkrétne obmedzenia.	
	Spôsob čistenia	Čistite tkaninou alebo papierom. Nepoužívajte rozpúšťadlá.	
	Stabilita	Produkt je po prvom otvorení stabilný.	
	Trvanlivosť	Neuplatňuje sa.	
Varovania a bezpečnostné opatrenia	Návod na použitie	Pre tento produkt sa neposkytujú.	
	Klasifikácia produktu	Produkt je určený na profesionálne laboratórne použitie pre odborných zdravotníckych pracovníkov. Produkt nie je chemicky nebezpečný. Nie sú stanovené žiadne varovania a bezpečnostné opatrenia.	
	Likvidácia	Dodržiavajte všetky národné a miestne predpisy týkajúce sa likvidácie odpadov.	
	Odporúčania	V prípade závažnej nehody odporúčame, aby ste okamžite informovali spoločnosť Bio-Optica Milano S.p.A. a príslušné úrady.	

Č. REVÍZIE	DÔVOD	DÁTUM REVÍZIE
001	Novelizácia nariadenia (EÚ) 2017/746 – IVDR	16. 5. 2022

Dátum vydania: 16/05/2022
Rev. 001