



# TRANSPORT BAGS

Sachets pour le transport d'échantillons



CODE	DESCRIPTION	EMBALLAGE	UDI-DI
44-9590	Sachets de transport	500 pièces	08033976239534



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

Basic UDI: 080339762W05020101XM



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



Produit jetable

Date de publication : 16/05/2022

Rév. 001

Sachets pour le transport d'échantillons biologiques (anatomiques ou liquides cytologiques).

### CARACTÉRISTIQUES GÉNÉRALES

Les sachets pour le transport d'échantillons potentiellement contaminés sont dotés d'une micro fermeture zip par pression et possèdent une poche externe pour protéger la documentation même en cas de perte du récipient.

Les sacs présentent également, sur un côté, le symbole des emballages contenant du matériel contaminé ainsi que les instructions d'utilisation.

### Caractéristiques

Données techniques	Matériau	LDPE (Polyéthylène Basse Densité)
	Dimensions totales du sachet	160 x 270 mm
	Dimensions du sachet jusqu'à la fermeture zip	160 x 240 mm
	Dimensions de la poche	160 x 180 mm
	Températures tolérées	-10 / +60°C
Conditionnement	Conditionnement primaire	Boîte en carton
	Étiquette	En papier
	Conditionnement secondaire	Non prévu
Conservation	Conditions de stockage	Compte tenu du type de produit, aucun mode de conservation ou de stockage particulier n'a été prévu.
	Température de stockage	Aucune limitation particulière.
	Stabilité	Le produit est stable dans le temps.
	Validité	Non applicable.
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.
	Élimination	Éliminer conformément aux normes en vigueur.
	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

Date de publication : 16/05/2022

Rév. 001