



**Biosigma s.r.l.**

**a Dominique Dutscher Company**

Via Valletta, 6 | 30010 Cantarana di Cona (VE), Italy | Tel. ++39 0426 302224 (r.a.) |

Fax ++39 0426 302228 | SMS ++39 348 4077376 |

E-mail info@biosigmaeu.com | http://www.biosigma.com |

**M521D**

Aggiornamento

12/01/2016

**SCHEDA TECNICA PRODOTTO - TECHNICAL DATA SHEET**

**REF: BSM440** **CE**

**PROVETTA FONDO PIATTO VOL. 10 ML, IN PS, TAPPO A VITE.  
FLATBOTTOM TEST-TUBE, VOL. 10 ML IN PS SCREW-CAP.**



Codice CND W050301020102 PROVETTE SENZA ADDITIVI IN MATERIALE PLASTICO PER ANALISI

Altezza provetta	102 mm	<i>Tube body height</i>
Peso provetta	6,0 g	<i>Tube body weight</i>
Diametro provetta	15 mm	<i>Tube diameter</i>
Volume totale	7,5 ml	<i>Total volume</i>
Gradazione	n.a.	<i>Scale area</i>
Altezza del tappo	12 mm	<i>Screw cap height</i>
Diametro esterno del tappo	22 mm	<i>Screw cap outer diameter</i>
Velocità max in centrifuga	5000 (rpm)	<i>Centrifugal max speed</i>
Confezionamento	20 X 100 pz/pcs	<i>Package</i>

**DISPOSITIVO MEDICO DIAGNOSTICO IN VITRO CE**  
**Destinato esclusivamente ad uso professionale**

- Utilizzare esclusivamente per analisi di laboratorio in vitro

**IN VITRO DIAGNOSTIC MEDICAL DEVICE CE**  
**for professional use only**

- Use only for laboratory analysis
- Use gloves: contamination risk if contents leaks



**Biosigma s.r.l.**

**a Dominique Dutscher Company**

Via Valletta, 6 | 30010 Cantarana di Cona (VE), Italy | Tel. ++39 0426 302224 (r.a.) |

Fax ++39 0426 302228 | SMS ++39 348 4077376 |

E-mail [info@biosigmaeu.com](mailto:info@biosigmaeu.com) | <http://www.biosigma.com> |

**M521D**

Aggiornamento

12/01/2016

## SCHEDA TECNICA PRODOTTO - TECHNICAL DATA SHEET

- In caso di fuoriuscita del contenuto usare i guanti: pericolo di contaminazione
  - Non avvicinare il dispositivo alla fiamma o a fonti di calore che lo potrebbero danneggiare
  - Non utilizzare il prodotto scaduto
  - Non variare la destinazione d'uso
  - Prodotto non adatto ai bambini
  - Conservare in luogo asciutto, temperatura min -10°C max + 50 °C
  - Smaltimento: utilizzare gli appositi D.P.I. e smaltire secondo la normativa vigente
- *Keep out of flame or heat sources which might damage the product*
  - *Do not use after expiry date*
  - *Do not vary the intended purpose of the product*
  - *Keep out of reach of children*
  - *Store in dry place, temperature range: min. - 10°C max 50°C*
  - *Disposal: use appropriate personal protective equipment and act according to applicable regulations*

### DEFINIZIONE DEL FABBRICANTE / MANUFACTURER DEFINITION

**BIOSIGMA s.r.l.**

Via Valletta, 6

30010 - Cantarana di Cona (VE) - ITALY

Tel. +39.0426.302224 - Fax +39.0426.302228

E-mail: [info@biosigma.com](mailto:info@biosigma.com)

[www.biosigma.it](http://www.biosigma.it) ; [www.biosigma.com](http://www.biosigma.com)

### DESTINAZIONE D'USO

Prodotti monouso destinati a contenere campioni di origine biologica per analisi di laboratorio.

**ESCLUSIVAMENTE PER USO IN VITRO.**

L'uso e la manipolazione dei dispositivi è **riservata al personale medico e tecnico** con le necessarie abilitazioni e preparazione professionale.

### DESTINATION USE

*Disposable labware intended to be used on laboratory to contain biological liquids for in vitro diagnostic analysis.*

### FOR IN VITRO USE ONLY

*The use and the manipulation of the devices **are reserved to the medical and technical staff** with the necessary professional qualification.*

### CLASSIFICAZIONE

Ai fini della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro recepita in Italia con D.L. n. 332, G.U.R.I. n. 269 del 17 novembre 2000, Biosigma S.r.l. classifica i suddetti prodotti come dispositivi medico-diagnostici in vitro e li classifica come "Altri dispositivi medico-diagnostici in vitro", quindi da rendere conformi all'allegato III della direttiva.

### CLASSIFICATION

*In order to the Directive 98/79/CE concerning medical-diagnostic in vitro devices receipt in Italy with D.L. n. 332 G.U.R.I. n. 269 dated 17<sup>th</sup> November 2000, Biosigma s.r.l., defines all the components of the above-state family as medical-diagnostic in vitro devices and classifies it as "Other medical-diagnostic in vitro devices"; in order to make conformable the attachment III of the directive.*

La Dichiarazione di conformità alla **Direttiva 98/79/CE** è disponibile, su richiesta, presso l'Ufficio Qualità Biosigma S.r.l.

*The Declaration of Conformity in accordance to the **Directive 98/79/CE** is available, on request, to the Quality Department Biosigma S.r.l.*