

	<b>FICHA TÉCNICA</b> <b>TUBO DE ENSAYO 13 x 100 mm x 250</b> <b>VIDRIO</b>	<b>23/11/2020</b>
		<b>FT-CID92</b>
		<b>Versión 01</b>
		<b>Página 1 de 2</b>

<b>FABRICANTE</b>	Jiangsu Huida Medical Instruments Co. Ltd
<b>MARCA</b>	IHR Diagnóstica

<b>CÓDIGO O REFERENCIA</b>	<b>PRESENTACIÓN</b>
08402	Caja x 250 tubos

<b>MATERIAL</b>	
Vidrio de borosilicato traslúcido.	
<b>DIMENSIÓN</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 13 x 100 mm</li> </ul>
<b>DESCRIPCIÓN / USO PROPUESTO</b>	
<p>Los tubos de ensayo tienen diversas funciones como lo son, la recolección de muestras en laboratorio, como medio de transporte o como medio de almacenamiento, entre otras actividades. Los tubos están listos para su uso y no deben reutilizarse, tener en cuenta la posibilidad de daños al manipular el tubo y tomar las medidas de seguridad correspondientes, por ejemplo usando guantes.</p>	
<b>ETIQUETA DE IDENTIFICACIÓN</b>	<p>Debe contener la siguiente información:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nombre del producto</li> <li>• Dimensión o volumen</li> <li>• Cantidad</li> </ul>
<b>ALMACENAMIENTO</b>	
Mantener seco el empaque, proteger el fondo del cartón de la humedad y evitar exposición a temperaturas extremas.	
<b>REUSO</b>	SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> N/A <input type="checkbox"/>
<b>RECOMENDACIONES</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Para su manipulación usar EPP.</li> <li>• No se esperan reacciones peligrosas si se cumplen las condiciones de uso y almacenamiento.</li> </ul>
<b>ELIMINACIÓN</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Sí el tubo tiene contacto con fluidos, sangre o algún tipo de muestra del paciente, su disposición final será en un recipiente de residuos peligrosos de riesgo biológico.</li> <li>- Sí el tubo no tiene contacto con ningún tipo de muestra del paciente, debe tratarse como residuo no peligroso según la normatividad aplicable.</li> </ul>	

	<b>FICHA TÉCNICA</b> <b>TUBO DE ENSAYO 13 x 100 mm x 250</b> <b>VIDRIO</b>	<b>23/11/2020</b>
		<b>FT-CID92</b>
		<b>Versión 01</b>
		<b>Página 2 de 2</b>

**CONTROL DE APROBACIONES**

SOL #	ELABORACIÓN	REVISIÓN	APROBACIÓN
438	V.Solarte Coordinador control de calidad, investigación y desarrollo	A.Zawadzky Analista control de calidad, investigación y desarrollo	L.Herrera Director técnico RDIV y DM
	Fecha: 22/10/2020	Fecha: 22/10/2020	Fecha: 22/10/2020