

Anvendelse

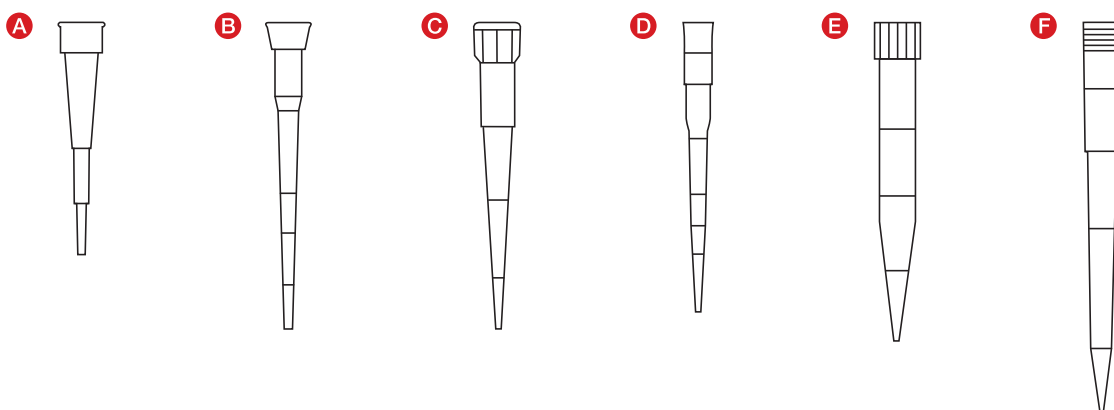
SARSTEDT pipettespidserne er velegnede til overførsel af svagt kontaminerede væsker, der anvendes til *in vitro*-diagnostiske undersøgelser. Spidserne er beregnet til engangsbrug og til anvendelse af kvalificeret fagpersonale.

Der kræves ingen særlige miljøbetingelser.

Produktbeskrivelse

Pipettespidserne tilbydes i forskellige varianter. De adskiller sig primært ved pipetteringsvolumen og kompatibilitet med de pipetter, der er tilgængelige på markedet, og som er testet i henhold til DIN EN ISO 8655-6. En oversigt over de testede kombinationer (pipettespids – pipette) findes på www.sarstedt.com. Derudover fås forskellige emballagevarianter, pipettespidser med og uden filter, spidser med Low Retention overfladegenskab, og i forskellige renhedsstandarder, såsom PCR Performance Tested og Biosphere® plus.

Produktoversigt



Pipettespidser

Type	Art. nr.	Beskrivelse
A	70.3010.xxx	10 µl pipettespids
B	70.3020.xxx / 70.3021.xxx	20 µl pipettespids
C	70.3030.xxx / 70.3031.xxx	200 µl pipettespids
D	70.3040.xxx	300 µl pipettespids
E	70.3050.xxx	1000 µl pipettespids
F	70.3060.xxx	1250 µl pipettespids

Sikkerheds- og advarseloplysninger

- Håndtering af diagnostiske prøver eller farlige stoffer skal ske med brug af personlige værnemidler.
- Brug ikke pipettespidserne efter udløb af holdbarhedsdatoen.
- Biologiske prøver skal håndteres i overensstemmelse med de gældende hygiejne- og sikkerhedsbestemmelser.
- Pipettespidserne er beregnet til engangsbrug. Efter brug skal de bortskaffes i overensstemmelse med de gældende bestemmelser. Ved genanvendelse er der risiko for kontaminering.

Opbevaring

Opbevar pipettespidserne ved stuetemperatur og udsæt dem ikke for direkte sollys.

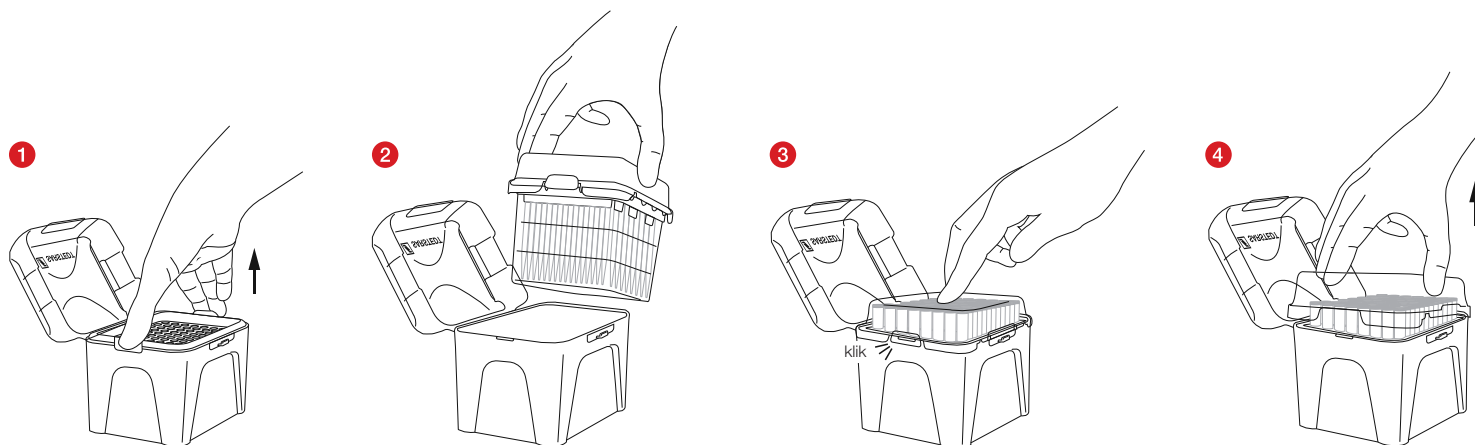
Begrænsninger

Må kun anvendes sammen med de pipetter, der er testet for kompatibilitet. En oversigt over de testede kombinationer (pipettespids – pipette) findes på www.sarstedt.com.

Håndtering

1. Åbn pipettespidsæskens emballage og tag dem ud.
2. Åbn æskens låg ved et let tryk på markeringen "PRESS".
3. Sæt nu pipettespidsen på din pipette.

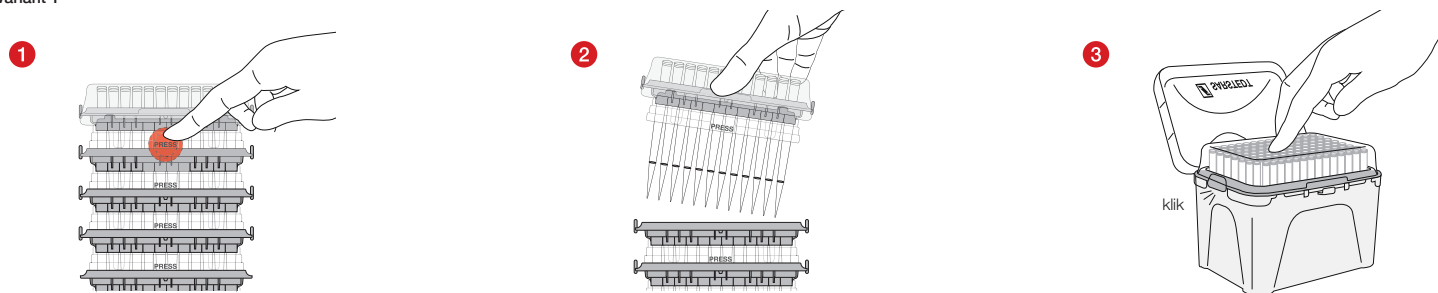
Efterfyldning af æsken via SingleRefill:



1. Frigør den tomme bakke ved samtidig at trykke på sideclipsene.
2. Overfør SingleRefill ind i æsken.
3. Ved at trykke på midten af låget går SingleRefill i hak med et horbart "KLIK".
4. Nu skal låget blot fjernes ved at løfte det opad.

Efterfyldning af æsken via StackPack:

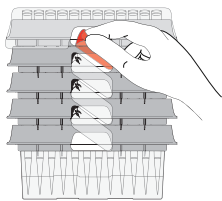
Variant 1



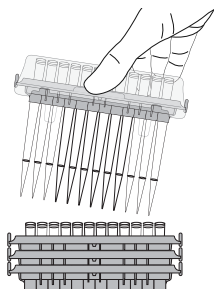
1. Tryk på trykpunkterne "PRESS" på for- og bagsiden lige efter hinanden.
2. Tag hver enkelt bakke op og læg den i æsken.
3. Et let tryk på lågets midte sørger for, at bakken går sikkert i hak.

Variant 2

1



2



3



- 1 Løsn den øverste etiket på begge sider efter hinanden.
- 2 Tag hver enkelt bakke op og læg den i æsken.
- 3 Et let tryk på lågets midte sørger for, at bakken går sikkert i hak.

Bortskaffelse

1. Brug af engangshandsker og andre personlige værnemidler reducerer risikoen for infektion. Følg din institutions regler.
2. De generelle hygiejneretningslinjer og de lovmæssige bestemmelser for korrekt bortskaffelse af smitsomt materiale skal respekteres og overholdes.
3. Kontaminerede pipettespidser skal bortskaffes i passende beholdere til bortskaffelse af miljøfarligt affald. Følg din institutions regler.

Amerikanske standarder / ISO-standarder i den til enhver tid gældende version

Produktspecifikke normer:

DIN EN ISO 8655-2: Volumetriske instrumenter med frem- og tilbagegående stempel - Del 2: Kolbepipetter

DIN EN ISO 8655-6: Volumetriske instrumenter med frem- og tilbagegående stempel - Del 6: Gravimetrisk referencemetode til bestemmelse af volumen

Symbol- og identifikationsnøgler:

 Varenummer

 Batchbetegnelse

 Mindst holdbar til

 CE-mærke

 Til *in vitro*-diagnostik

 Følg brugsanvisningen

 Ved genanvendelse: Fare for kontamination

 Opbevares beskyttet mod sollys

 Opbevares tørt

 Producent

 Fremstillingsland

Derudover gælder følgende for sterile produkter:

 ETO steril

 Enkelt sterilt barriersystem med beskyttende yderemballage

Der tages forbehold for tekniske ændringer.

Alle alvorlige hændelser, der er opstået i forbindelse med dette produkt, skal meddeles producenten og den ansvarlige nationale myndighed.