

	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL COLOMBIA	CÓDIGO	HS-GGC-057
		PÁGINA	1 de 2
	HOJA DE SEGURIDAD	VERSIÓN	00
		FECHA APROBACIÓN	25-10-2019
		FECHA VIGENCIA	25-10-2022

1. NOMBRE DEL PRODUCTO

BLOOD GLUCOSE MONITORING SYSTEMS/SISTEMA DE CONTROL DE GLUCOSA EN SANGRE NIPRO PREMIER ALPHA

2. IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

El medidor de glucosa en sangre Nipro Premier Alpha mide la cantidad de glucosa en la muestra de sangre.

3. IDENTIFICACIÓN DE PELIGROS

Puede causar riesgos potenciales por uso incorrecto, se recomienda alinearse al instructivo de uso e inserto del producto.

4. COMPOSICIÓN E INFORMACIÓN

COMPONENTES	MATERIAL
Caja superior	PC
Tapa de batería	
Botón lateral	
LCD	Vidrio
Botón	Goma
Base	

5. MEDIDAS DE PRIMEROS AUXILIOS

No se prevén efectos adversos, a la fecha no se conocen síntomas y efectos.

6. MEDIDAS CONTRA INCENDIOS

No existe riesgo de explosión o incendio de fuego en condiciones normales de uso. Emite humo tóxico en caso de incendiarse. Si esto ocurre, evacuar la zona de inmediato. Si se detecta explosión de personal al humo que implica riesgo de inhalación, brindar asistencia médica.

7. MEDIDAS EN CASO DE DERRAME

En caso de derrame unidades del producto, de modo que queden afectadas, descartar inmediatamente, evitar su uso en pacientes.

Elaborado por		Revisado por		Aprobado por	
Sandra Cortes		María Teresa Doría		Valeria Melul	
Nombre	Sandra Cortes	Nombre	María Teresa Doría	Nombre	Valeria Melul
Cargo	Inspector de Calidad	Cargo	Director Técnico	Cargo	Gerente General
Fecha	25-10-2019	Fecha	25-10-2019	Fecha	25-10-2019

 NIPRO MEDICAL CORPORATION COLOMBIA	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL COLOMBIA	CÓDIGO	HS-GGC-057
		PÁGINA	2 de 2
	HOJA DE SEGURIDAD	VERSIÓN	00
		FECHA APROBACIÓN	25-10-2019
		FECHA VIGENCIA	25-10-2022

8. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Manipular de acuerdo a las indicaciones las condiciones de inserto y etiqueta de producto para su correcta conservación. Almacenar entre 0-50 °C (32-122°F).

9. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD

Los materiales se mantienen estables en las condiciones recomendadas en la etiqueta del producto.

10. CONTROL DE CAMBIOS

VERSIÓN	FECHA DE APROBACIÓN	DESCRIPCIÓN GENERAL DEL CAMBIO REALIZADO
00	25-10-2019	Documento nuevo.

"INFORMACIÓN ELECTRÓNICA DEL DOCUMENTO ORIGINAL"