

Rev. 01  
Ottobre 2014



# Scheda tecnica

Urinale per uomo



<b>Codice del prodotto: PM-572</b>			
<b>Codice VND: Y091299</b>			
<b>Descrizione:</b>			
<b>URINALE PER UOMO 1000 ML, GRADUATO, IN POLIETILENE NEUTRO CON TAPPO AGGANCIATO CONFEZIONATO SINGOLARMENTE IN SACCHETTO</b>			
<b>Dimensioni e specifiche:</b>			
Larghezza max: 113,5 mm	Volume: 1000 ml	Validità prodotto: 5 anni	
Altezza: 155 mm	Diam. Est. Bocca 69 mm	Temperature tollerate: + 87°	
Profondità: 280 mm	Peso 67,0 gr. circa	Spessore: non ≤ 1 mm	
<b>Graduazioni:</b>			
Esterna in rilievo 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10 Cl			
<b>Stato microbiologico:</b>			
Normalmente non sterile se esplicitamente richiesto il prodotto viene irraggiato mezzo Raggi Beta o Gamma in accordo alle norme, UNI EN ISO 11737-2:2001, UNI EN 552:2002, UNI EN 556-1:2002, 556-2:2005			
<b>Confezionamento:</b>			
Singolo	Sottoconfezione	Imballo	Specifiche imballo
SI in sacchetto HDPE mis. 23x45 in colore bianco con istruzioni ITA/ING	1	60	Cartone ondulato doppia onda rif. 13 misura 600x400x660 mm Peso lordo: kg. 6,5 - Volume: 0,158 m <sup>3</sup>
<b>Destinazione d'uso:</b>			
Raccolta di liquidi biologici per successivi trattamenti-analisi chimiche, cliniche e/o microbiologiche Prodotto indirizzato ad operatori professionali di ospedali, case di cura e/o di riposo			
<b>Sistema di qualità applicato per la produzione e norme di riferimento:</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- UNI EN ISO 9001:2008 "Sistema di gestione per la qualità: Requisiti" certificato nr. 6574/0 emesso da ICIM S.p.a. MI</li> <li>- Marcatura CE: apposizione del marchio CE ed emissione della Dichiarazione di Conformità in seguito alla redazione dei fascicoli tecnici secondo la Direttiva CEE 93/42/CE (D.Lgs. nr. 46 del 24/02/97 e successivamente modificato dal D. Lgs. nr. 95 del 25/02/98) ed a disposizione dell'autorità competente, per assicurare che il processo di fabbricazione soddisfi i requisiti della garanzia di qualità di produzione.</li> <li>- UNI EN 980:2004 "Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici"</li> <li>- UNI EN 1041:2000 "Informazioni fornite dal fabbricante con i dispositivi medici"</li> <li>- UNI CEI EN ISO/IEC 17050-1:2005 "Valutazione della conformità - Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore - Parte 1: Requisiti generali"</li> <li>- UNI CEI EN ISO/IEC 17050-2:2005 "Valutazione della conformità - Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore - Parte 2: Documentazione di supporto"</li> </ul>			
<b>Materiali utilizzati e Certificazione:</b>			
<b>POLIETILENE</b>			
Materiale atossico, per morbido, translucido e particolarmente resistente agli urti. Le materie prime utilizzate sono atossiche, per usi alimentari e medicali certificate secondo le normative Europee e FDA (USA) vigenti			
<b>Modalità di smaltimento:</b>			
Ante uso si considera rifiuto non pericoloso: CER 18 01 07 "sostanze chimiche diverse da quelle di cui alla voce 18 01 08". Dopo l'uso si considerano rifiuti sanitari potenzialmente infetti: CER 18 01 03 rifiuti che devono essere raccolti e smaltiti, applicando precauzioni particolari per evitare infezioni.			

**INTERMED s.r.l.**

via Ludovico d'Aragona, 11 - 20132 Milano (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it  
Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142