Rev. 01 Ottobre 2014



# Scheda tecnica

Contenitore per urina



## **SCHEDA TECNICA**

Codice del prodotto: PM-576 CND W05010203

Descrizione:

# CONTENITORE PER LA RACCOLTA DELLE URINE, IN POLIPROPILENE GRADUATO CON SUPERFICIE DI SCRITTURA VOL. 120 ML CON TAPPO A VITE IN POLIETILENE ROSSO INSERITO ED ETICHETTA DATI PAZIENTE APPLICATA RIPORTANTE LOTTO E DATA DI SCADENZA

Specifiche e dimensioni:		
Contenitore	Тарро	
Diametro bocca.: 53,3mm	Diametro interno: 59,0 mm	
Altezza: 69,55 mm	Altezza: 13,25 mm	
Volume: 120 ml	Colore: bianco o rosso	
Spessore: non ≤ 0,75 mm	Peso: 4,8 gr.	
Peso: 9,0 gr.	Spessore: non ≤ 0,9 mm	
Resistenza termica: + 121°C		

#### Graduazioni:

Interna leggermente in rilievo MI 20-40-60-80-100-120 (sul collare del sottotappo)

C: : : : : : : :

# Stato microbiologico:

Prodotto sterile a mezzo radiazioni ionizzanti (Raggi Beta) 10 kGy

Comezionamento			
Singolo	Sottoconfezione	Confezionamento	Specifiche imballo:
/	/	300 pezzi	Cartone ondulato doppia onda Rif. 12
			Misura 600x400x365 mm
			Peso Lordo: kg. 5.50
			Volume: 0.088 m <sup>3</sup>

# Destinazione d'uso:

Raccolta di liquidi biologici (urina), per successive trattamenti-analisi chimiche, cliniche e/o microbiologiche.

Prodotto indirizzato ad operatori professionali di laboratori biomedici di analisi.

#### Sistema di qualità applicato per la produzione e norme di riferimento:

- UNI EN ISO 9001:2008 "Sistema di gestione per la qualità: Requisiti" certificato nr. 6574/0 emesso da ICIM S.p.a. MI
- Marcatura CE: apposizione del marchio CE ed emissione della Dichiarazione di Conformità in seguito alla redazione dei fascicoli tecnici secondo la Direttiva CEE 98/79/CE (D.Lgs. n. 332/2000) ed a disposizione dell'autorità competente, per assicurare il processo di fabbricazione soddisfi i requisiti della garanzia di qualità di produzione.
- UNI EN 980 "Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici".
- UNI EN 1041:2000 "Informazioni fornite dal fabbricante con i dispositivi medici".
- UNI CEI EN ISO/IEC 17050-1:2005 "Valutazione della conformità Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore Parte 1: Requisiti generali".
- UNI CEI EN ISO/IEC 17050-2:2005 "Valutazione della conformità Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore Parte 2: Documentazione di supporto."

#### Certificazione dei materiali utilizzati:

### POLIPROPILENE per il barattolo e POLIETILENE per il tappo.

Materiale atossico, morbido, translucido, flessibile e resistente agli urti.

Buona resistenza a solventi chimici.

Le materie prime utilizzate sono atossiche, per usi alimentari e medicali certificate secondo le normative Europee e FDA (USA) vigenti

#### Modalità di smaltimento:

Ante uso si considera rifiuto non pericoloso: CER 18 01 07



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

"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.

