

Rev. 01
Ottobre 2014



Scheda tecnica

**CONTENITORE PER LA RACCOLTA
DELLE FECI VOL. 60 ML**



Codice del prodotto: PM-577			
CND W05010203 – Rep. 1372855/R			
Descrizione:			
CONTENITORE PER LA RACCOLTA DELLE FECI VOL. 60 ML, IN POLIPROPILENE GRADUATO, CON TAPPO A VITE ROSSO IN POLIETILENE COMPLETO DI PALETTA, ETICHETTATO, CONFEZIONATO SINGOLARMENTE IN SACCHETTINO DI POLIPR. COESTRUSO.			
Specifiche e dimensioni:			
Barattolo:		Tappo:	
Diam. Bocca: 34,30 mm		Diam. Int.: 38,30 mm	
Altezza: 70 mm		Altezza: 13,10 mm	
Volume: 60 ml		Lunghezza paletta: 67,15 mm	
Peso: 6,1 gr.		Colore: bianco o rosso	
Spessore: non \leq 0,80 mm		Peso: 2,4 gr.	
Resistenza al calore: + 121°C		Spessore: non \leq 0,9 mm	
Graduazioni:			
Interna leggermente in rilievo 10-20-30-40-50 ml			
Stato microbiologico:			
Prodotto Sterile sottoposto a trattamento con Raggi Beta			
Confezionamento:			
Singolo	Sottoconfezione	Confezionamento	Specifiche imballo
1	/	500	Cartone ondulato doppia onda rif. 12 misura 600x400x365 mm Peso lordo: kg. 5.5 Volume: 0,087 m ³
Destinazione d'uso:			
Raccolta di materiale biologici umano e non, per successivi 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:			
<ul style="list-style-type: none"> - 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 che il processo di fabbricazione soddisfi i requisiti della garanzia di qualità di produzione. - UNI EN 980:2004 "Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici" - UNI EN 1041:2000 "Informazioni fornite dal fabbricante per 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 il barattolo e POLIETILENE il tappo			
Materiale atossico, morbido, traslucido, 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 "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