

Rev. 01  
Ottobre 2014



# Scheda tecnica

Provetta per urina - sterile



<b>Codice del prodotto: PM-578</b> <b>CND W050101010201 – Rep. 1372879/R</b>			
<b>Descrizione:</b>			
<b>PROVETTA PER LA RACCOLTA URINA, IN POLIPROPILENE, CONICA, GRADUATA, VOL. 10 ML CON ETICHETTA APPLICATA, CONFEZIONATA SINGOLARMENTE IN SACCHETTINO DI POLIPR. COESTRUSO ED IN ASTUCCIO.</b>			
<b>Dimensioni e specifiche:</b>			
Diametro esterno collo: 15,62 mm Altezza: 99,50 mm Volume: 10 ml Spessore: non $\leq$ 0,74 mm Peso: 4,4 gr			
<b>Graduazioni:</b>			
Interna in rilievo 0,5-1-1,25-5-10 ml			
<b>Confezionamento:</b>			
Singolo	Sottoconfezione	Imballo	Specifiche imballo esterno
1	Astuccio in cartonteso da 300 gr. verniciato Misure 110x37x37 mm	243	Cartone ondulato doppia onda rif. 4 misura 370x370x370 mm Peso lordo: kg. 4,00 Volume: 0,040 m <sup>3</sup>
<b>Stato microbiologico:</b>			
Prodotto Sterile sottoposto a trattamento con Raggi Gamma			
<b>Destinazione d'uso:</b>			
Raccolta di materiali biologici umani e non, per successivi trattamenti-analisi chimiche, cliniche e/o microbiologiche - Prodotto indirizzato ad operatori professionali di laboratori biomedici di analisi			
<b>Sistema di qualità applicato per la produzione e norme di riferimento:</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- UNI EN ISO 9001:2000 "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 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.</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>POLIPROPILENE</b>			
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.			
<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