## Rev. 01 Ottobre 2014



## Scheda tecnica

Provetta per urina - sterile



Codice del prodotto: PM-578 CND W050101010201 – Rep. 1372879/R

Descrizione:

# 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.

#### Dimensioni e specifiche:

Diametro esterno collo: 15,62 mm

Altezza: 99,50 mm Volume: 10 ml

Spessore: non ≤ 0,74 mm

Peso: 4,4 gr

# Graduazioni: Interna in rilievo

0,5-1-1,25-5-10 ml Confezionamento:

Singolo	Sottoconfezione	Imballo	Specifiche imballo esterno
1	Astuccio in cartonteso da 300 gr.	243	Cartone ondulato doppia onda rif. 4
	verniciato		misura 370x370x370 mm
	Misure 110x37x37 mm		Peso lordo: kg. 4,00 Volume: 0,040 m³

#### Stato microbiologico:

Prodotto Sterile sottoposto a trattamento con Raggi Gamma

#### Destinazione d'uso:

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

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

- UNI EN ISO 9001:2000 "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 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"

#### Materiali utilizzati e Certificazione:

#### **POLIPROPILENE**

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 "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.



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