

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		Tappo	
Diametro bocca.: 53,3mm Altezza: 69,55 mm Volume: 120 ml Spessore: non \leq 0,75 mm Peso: 9,0 gr. Resistenza termica: + 121°C		Diametro interno: 59,0 mm Altezza: 13,25 mm Colore: bianco o rosso Peso: 4,8 gr. Spessore: non \leq 0,9 mm	
Graduazioni:			
Interna leggermente in rilievo MI 20-40-60-80-100-120 (sul collare del sottotappo)			
Stato microbiologico:			
Prodotto sterile a mezzo radiazioni ionizzanti (Raggi Beta) 10 kGy			
Confezionamento			
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 ³
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:			
<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 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, 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			

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

“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.