

Rev. 01
Ottobre 2014



Scheda tecnica

Contenitore per urina con prelievo
da provetta



Codice del prodotto: PM-600			
CND W05010203			
Descrizione:			
"SEKUR TAINER" CONTENITORE PER LA RACCOLTA DELLE URINE, IN POLIPROPILENE GRADUATO, CON SUPERFICIE DI SCRITTURA, VOL. 120 ML, CON TAPPO A VITE IN POLIETILENE GIALLO INSERITO DOTATO DI DISPOSITIVO DI PRELIEVO CAMPIONE DA PROVETTA SOTTOVUOTO CON ETICHETTA IN PE DI SICUREZZA RIPORTANTE ISTRUZIONI D'USO, LOTTO E SCADENZA PRODOTTO, CONFEZIONATO SINGOLARMENTE IN SACCHETTINO DI POLIPR. COESTRUSO.			
Specifiche e dimensioni:			
Barattolo		Tappo	
Diam. Bocca: 57 mm Altezza: 68 mm Volume totale: 120 ml Peso: 9,27 gr. Spessore: non \leq 0,75 mm Resistenza al calore: - 10° + 120°C		Diam. Int.: 59,40 mm Altezza: 13,25 mm Colore: giallo Peso: 5,5 gr. Spessore: non \leq 0,9 mm Dispositivo di trasferimento (LUER): Acciaio inox con copertura in gomma butile inserita	
Graduazioni:			
Interna leggermente in rilievo MI 20-40-60-80-100-120 (sul collare del sotto tappo)			
Stato microbiologico:			
Irraggiamento mezzo Radiazioni ionizzanti/Raggi beta in accordo alle norme ISO 11137, UNI EN ISO 11737-2, UNI EN 552, UNI EN 556.			
Confezionamento:			
Sotto confezione	Confezionamento	Specifiche imballo	
/	250 pezzi	Cartone ondulato doppia onda misura 600x400x335 mm Peso lordo: kg. 8,10 Volume: 0,088 m ³	
Destinazione d'uso:			
Raccolta di liquidi biologici (urina), per successivi trattamenti-analisi chimiche, cliniche e/o microbiologiche del sedimento e dell' uro coltura, 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".			

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

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