

Nome commerciale:

**SACCA URINA DA SVUOTAMENTO**

Destinazione d'uso:

Per raccolta urina

Codice:

**673045-00xx00**

Fabbricante:

Changshu Senlin Medical Appliance Co., Ltd.  
No. 18 Zengfu Road, Baimao Industrial Park  
Guli Town, 215532 Changshu, Jiangsu  
People's Republic of China

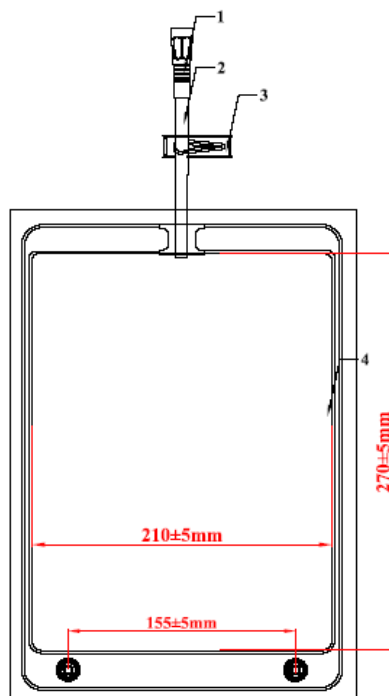
Rappresentante europeo:

Shanghai International Holding Corp. GmbH –  
Europe

Distributore esclusivo Italia:

TELEFLEX MEDICAL S.r.l.  
Via Torino, 5  
20814 Varedo – MB

### Immagini del prodotto




L'immagine riportata ha puro scopo illustrativo.

### Indicazioni per l'uso

Presidio per raccolta urina.

### Caratteristiche

	Sacca raccolta urina in PVC disponibile da ml 2000 e ml 2500 spessa 0.20 mm, con raccordo conico adattabile, tubo di svuotamento, scala graduata e morsetti stringitubo di chiusura.		
<b>Gamma Prodotto</b>	Codice Prodotto	Capacità	Caratteristiche
	673045-000000	ml 2000	<b>compatibile con codice 673044-000000</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- con tubo di connessione maschio</li> <li>- con clamp di chiusura</li> </ul>
	673045-002000	ml 2000	<b>compatibile con codice 673049-XXXXXX</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- con tubo di connessione femmina</li> <li>- con clamp di chiusura</li> <li>- con fori per sospensione sacca</li> </ul>
	673045-002500	ml 2500	<b>compatibile con codice 673049-XXXXXX</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- con tubo di connessione femmina</li> <li>- con clamp di chiusura</li> <li>- con fori per sospensione sacca</li> </ul>
<b>Presenza di lattice, ftalati (DEHP), farmaci, sostanze, tessuti biologici</b>	DESCRIZIONE	SI	NO
	Lattice		X
	DEHP	X	
	Farmaci		X
	Sostanze		X
	Tessuti Biologici		X
<div>Materiale di costruzione: PVC.</div>			
<b>Specifiche di sterilizzazione</b>	Validità prodotto: <b>5 anni</b> dalla data di fabbricazione. Prodotto monouso non sterile e non risterilizzabile.		
<b>Incompatibilità chimico – fisiche dei materiali</b>	Incompatibilità chimico – fisiche dei materiali verso sostanze con le quali potenzialmente possono venire a contatto: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Grassi e oli, come vasellina ed olio di paraffina;</li> <li>• Solventi organici come benzolo ed etere;</li> <li>• Materiali ossidanti come acqua ossigenata, zolfo ipoclorite;</li> <li>• Disinfettanti contenenti fenolo o similari.</li> </ul>		
<b>Modalità di confezionamento</b>	La confezione del prodotto è stata studiata per consentire una buona conservazione della stessa e il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Ogni confezione riporta in modo chiaro e ben leggibile, in lingua italiana, la descrizione qualitativa e quantitativa del contenuto, il nome del produttore e ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione, facilitando il prelievo del prodotto.		

	<b>SCHEDA TECNICA</b> <b>673045-00xx00</b>	Vs Rif. Gara:   
---	---	---------------------------

<b>Materiale utilizzato per la confezione primaria</b>	--
<b>Quantità per confezione secondaria</b>	Una confezione secondaria contiene <b>250 pezzi</b> (673045-000000), <b>250 pezzi</b> (673045-002000), <b>25 pezzi</b> (673045-002500)
<b>Modalità di conservazione</b>	Conservare a temperatura ambiente, lontano dall'esposizione diretta alla luce. Un'esposizione prolungata a luce fluorescente, luce del sole o calore danneggiano il dispositivo.
<b>Modalità di smaltimento</b>	Verificare le indicazioni dettate dalle normative Italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.
<b>Controlli di Qualità</b>	<p>I dispositivi sono progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori ed eventualmente di terzi, quando siano utilizzati alle condizioni e per i fini previsti.</p> <p>Il CONTROLLO QUALITÀ, realizzato secondo le Normative Internazionali, prevede una serie di verifiche ad ogni stadio della produzione. Ogni lotto di produzione subisce un costante controllo tecnico-chimico-biologico dal momento dell'utilizzo della materia prima sino alla sterilizzazione.</p> <p>L'azienda certificata opera secondo un Sistema di Qualità in accordo alle G.M.P., EN ISO 14001, ISO 13485, EN 550 e secondo le M.D.D. 93/42.</p>
<b>Modalità di impiego e controindicazioni</b>	Pregasi fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto.

Ente certificatore:	Con marchio CE
Classe di appartenenza:	I
Certificato CE:	n/n
Dichiarazione di conformità:	Urine bag non sterile_673045-000000-8503_04xx_10.08.12 Urine bag_673045-002500_10.08.12
Nr. Repertorio:	138196/R (673045-000000) n/n (673045-002500)
CND:	A06030301
GMDN:	N/A