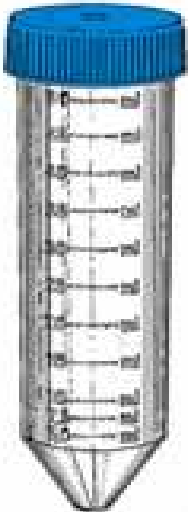
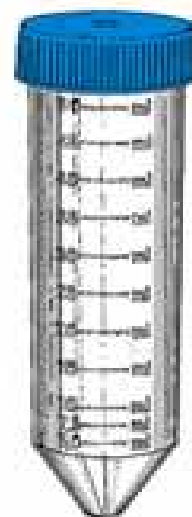


Meus S.r.l. Via Leonardo da Vinci n.24 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	COD.17002	PAGINA 1 DI 3
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 9 ID 8**

<u>Codice</u>	<u>Descrizione</u>	
17002	Provetta in polipropilene (PP) conica, Ø 30x115 mm, con tappo a vite, graduata, <b>sterile</b> . Volume 50 ml.	
<u>Dimensioni e specifiche:</u>		
	Provetta Traslucida	Tappo Standard colore azzurro
Diametro:	29.80 mm	35,10 mm
Altezza:	114,40 mm	13,22 mm
Volume:	50 ml	
Spessore:	0,90 mm	1,40 mm
<u>Graduazione</u>		
Interna a rilievo 5-7,5-10-15-20-25-30-35-40-45-50 ml		
<u>Sterilizzazione</u>		
Mediante irraggiamento, in accordo alle norme: UNI EN 552 Metodo per la convalida ed il controllo sistematico della sterilizzazione con radiazioni ionizzanti, UNI EN 556-1 Requisiti per i dispositivi medici che recano l' indicazione sterile, ISO 11137 Requirements for validation and routine control – Radiation sterilization, UNI EN ISO 11737-2 Metodi microbiologici – Prove di sterilità eseguite nel corso della convalida di un processo di sterilizzazione		
<u>Confezionamento:</u>		
<i>Singolo presidio</i>	<i>Imballo intermedio</i>	<i>Imballo esterno indivisibile di vendita</i>
=====	6 sacchi da 50 pezzi - etichetta applicata con CE, produttore, lotto, scadenza	Cartoni 300 pz - etichetta applicata con: CE, REF, quantità, descrizione, lotto, scadenza, produttore
<u>Destinazione d'uso:</u>		





Preparato da .....	Approvato da .....
--------------------	--------------------

**LOTTO 9 ID 8**

## **Trattamento, contenimento e raccolta di liquidi biologici per analisi chimico-cliniche e microbiologiche**

Questo prodotto viene indirizzato agli operatori professionali di laboratori biomedici di analisi.

### **Materiale di composizione della provetta e del tappo:**

#### **POLIPROPILENE**

**materiale atossico – traslucido, resistente alla centrifugazione fino a circa 3000 G (consultare il normogramma per ricavare la velocità in RPM), flessibile, fa barriera all'umidità, resiste ad oli e solventi, e a temperature fino a circa 130 °C – in campo medicale viene usato per provette e contenitori in genere**

### **Sistema di qualità applicato per la fabbricazione e norme di riferimento:**

**UNI EN ISO 9001:2000 certificato ICIM n. 4264/0 emesso da ICIM S.p.a. in data 18/01/2007**

**UNI EN 13485:2004 certificato ICIM n. 4265/0 emesso da ICIM S.p.a. in data 18/01/2007**

**CE: Sistema di garanzia della qualità attraverso emissione della Dichiarazione di Conformità CE dopo la predisposizione dei fascicoli tecnico-produttivi secondo la Direttiva CEE 98/79/CE (D.L. 08/09/2000 N.332) a disposizione dell'autorità competente.**

**UNI EN 928 Sistemi diagnostici in vitro – Guida all'applicazione delle norme EN29001 ed EN46001 e delle EN 29002 ed EN46002 per i dispositivi medici per la diagnosi in vitro**

**EN 375 Sistemi diagnostici in vitro – Requisiti per le etichette e le informazioni sul prodotto relativi ai reagenti per la diagnostica in vitro ad uso professionale**

**UNI EN 980 Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici**

### **Certificazioni materiali:**

Meus S.r.l. Via Leonardo da Vinci n.24 35028 Piove di Sacco (PD)	 <b>Scheda tecnica</b>	COD.17002	PAGINA 3 DI 3
		REVISIONE 0	DATA 01/06/2004

**LOTTO 9 ID 8**

**Tutte le materie prime e i materiali utilizzati, sono atossici, per usi alimentari e medicali certificati, secondo la legislazione Europea e FDA (USA) vigenti**

**Modalità di smaltimento:**

**Prima dell'uso sono da considerarsi rifiuti non pericolosi: CER 18 01 07 "sostanze chimiche diverse da quelle di cui alla voce 18 01 08".**  
**Dopo l'uso sono rifiuti sanitari potenzialmente infetti: CER 18 01 03 rifiuti che devono essere raccolti e smaltiti, applicando precauzioni particolari per evitare infezioni.**