

SCHEDA TECNICA DISPOSITIVO

URINALE UOMO CON TAPPO

REF	RDM	CND
FOR.001.010/T	2322235	A06030399

IMMAGINE



DESCRIZIONE GENERALE

Urinale uomo 1000 ml graduato per la raccolta di liquidi biologici per successivi trattamenti-analisi chimiche, cliniche e/o microbiologiche. Prodotto rivolto ad operatori professionali di enti ospedalieri, case di cura e/o di riposo.

ISTRUZIONI D'USO

Lavare il dispositivo prima dell'uso.

Per l'eventuale disinfezione dopo l'uso, utilizzare esclusivamente disinfettanti appropriati seguendo le istruzioni d'uso indicate dal fabbricante del disinfettante stesso.

In caso siano appurate perdite di liquidi evitarne l'uso.

MATERIALI

Polietilene: materiale atossico, opaco e particolarmente resistente agli urti, sterilizzabile.

Le materie prime utilizzate sono atossiche, per usi alimentari e medicali certificate secondo le normative Europee e FDA (USA) vigenti. Priva di lattice e assenza di ftalati.

SPECIFICHE TECNICHE

URINALE

Non sterile.

Graduazione esterna in rilievo: 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10 cl.

Larghezza: 113,5 mm.

Altezza: 155 mm.

Profondità: 280 mm.

Diametro esterno bocca: 69 mm.

Peso: 67,0 g circa.

Volume: 1000 ml.

Spessore: non \leq 1 mm.

TAPPO

Non sterile.

Diametro esterno: 72,70 mm.

Diametro interno: 67,50 mm.

Altezza: 8,10 mm.

Lunghezza manico: 53,65 mm.

Peso: 7,9 g Circa.

Spessore: non \leq 1,5 mm.

VALIDITÀ

5 anni

AVVERTENZE

Non porre a contatto o nelle vicinanze di fiamme o di alte fonti di calore. Sostituire il Dispositivo qualora dopo un prolungato uso dovesse assumere un aspetto giallognolo. Ogni uso diverso da quello indicato è da ritenersi improprio.

Accertarsi sempre e prima di ogni uso che tutte le parti costituenti il dispositivo siano integre e non danneggiate (es. presenza di screpolature, ammaccature, lacerazioni), non abbiano cambiato colore, assunto delle colorazioni non uniformi, non abbiano delle muffe superficiali, ecc., in tali evenienze non utilizzare e sostituire immediatamente.

CONFEZIONAMENTO

In sacchetto.

CONSERVAZIONE

Conservare in un luogo fresco e asciutto, lontano da fonti di calore.

SMALTIMENTO

Smaltire in caso di sostituzione o rotture rispettando le norme locali in materia di smaltimento rifiuti.

Non sono presenti sostanze tossiche nel materiale di origine.

Dopo l'uso si considerano rifiuti sanitari potenzialmente infetti (CER 18 01 03) che devono essere raccolti e smaltiti, applicando precauzioni particolari per evitare infezioni.

Fabbricante /Manufacturer	For.me.sa. Srl
Campo di applicazione / Application advice	Adulti (Adults)  Dispositivo di Classe I
Conformità /Compliance	Dispositivo medico di classe I, conforme al Regolamento 2017/745 (Medical device class I, in compliance with Regulation 2017/745)