

Prodotto: **SIRINGA STERILE MONOUSO 5 ml C/A Latex free**

Componenti	Caratteristiche (Norme di riferimento)	Materiali
Asta	Distanza flangia cilindro/flangia: min 12,5 mm (ISO 7886-1)	Polipropilene opaco
Cilindro	Capacità utilizzabile : min 5,5 ml Cono Luer 6% (ISO 594/1) Intervallo Graduazione scala: 0,2 ml (ISO 7886-1) Numerazione scala: ogni 1 ml (ISO 7886-1) Tolleranza sulla capacità erogata oltre 2,5 ml: +/- 4% (ISO 7886-1) Lubrificazione: quantità massima 0,25 mg/cm ² di superficie interna (ISO 7886-1)	Polipropilene trasparente Inchiostro nero Olio di silicone (polidimetilsiloxano) + isotano (diluente)
Pistone	Colore nero; due anelli di tenuta Lubrificante: silicone viscosità 1000	Gomma sintetica acitotossica (Latex free)
Ago	Bariletto: cono Luer 6% (ISO 594/1) colorazione standard ISO 6009	Polipropilene trasparente + Moplen colorato
	Copriago	Polipropilene trasparente
	Cannula: Tripla affilatura con angolo primario di 11 ⁰ +/- 2 ⁰ (ISO 7864) Diametro esterno e diametro interno conformi alla norma ISO 9626 Lunghezza conforme alla norma ISO 7864 Pulizia : elettropulitura + ultrasuoni	Acciaio Inox AISI 304 Resina epossidica Silicone polidimetilsiloxano (conforme alla ISO 7864)
Siringa assemblata	Tenuta in compressione: min 300 kPa (ISO 7886-1) Spazio morto: max. 0,07 ml (ISO 7886-1) Fermo asta	
Confezione	Carta : 60 g/m ² Film : spessore 80 µm Tipo di apertura/blister: PEEL Timbratura: Descrizione prodotto, Nr. di Lotto, Data di scadenza	Carta di grado medicale Film plastico
Scatola	Numero pz. x scatola: 100 Dimensioni est. (in mm): 430 x 172 x 85 Timbratura: Descrizione prodotto, Nr. di Lotto, Data di scadenza	Cartone ondulato con copertina esterna bianca
Master	Numero di scatole x master: 12 (1200 pz. totali) Dimensioni est.: 540 x 440 x 385 Etichettatura: Descrizione prodotto, Disegno del dispositivo, Nr. di Lotto, Data di scadenza, Nr. del ciclo di sterilizzazione, Codice a barre.	Cartone ondulato con copertina esterna avana
Sterilizzazione	Miscela impiegata: Ossido di Etilene 10 % + CO ₂ 90% Capacità Autoclavi: 24 m ³ e 40 m ³ Ciclo convalidato da un Laboratorio esterno accreditato SINAL, secondo quanto previsto dalla norma ISO 11135-1 "Sterilizzazione dei prodotti sanitari - Ossido di etilene - Parte 1 : Requisiti per lo sviluppo, la convalida e il controllo sistematico di un processo di sterilizzazione per dispositivi medici"	