

Produit : SERINGUE Stérile 3p usage unique 1ml TUB 26+25G
Code Produit: 00202214I05+00202214H58 Classe: II A Cladimed : K54BB02

Composants	Caractéristiques (Normes de référence)	Materiaux
Piston	Distance ailettes cylindre/ailette : min 8 mm (ISO 7886-1)	Polypropylène opaque + colorant blanc
Cylindre	Capacité utilisable : min 1,10 ml Cône Luer 6% (ISO 594/1) Intervalle Graduation échelle en ml: 0,01 ml Numeration échelle: chaque 0,1 ml Tolérance sur la capacité débitée au-delà de 0,5 ml: +/- 5% (ISO7886-1) Lubrification: quantité maximale 0,25 mg/cm ² de superficie interne (ISO 7886-1)	Polypropylène transparent Encre noire Huile de silicone + isoctane (diluant)
Joint	Couleur noire; deux anneaux de rétention	Gomme synthétique dépourvue de toxicité (latex free)
Aiguille	Barillet: cône Luer 6% (ISO 594/1) Coloration standard ISO 6009	Polypropylène opaque + colorant
	Couvre-aiguille	Polypropylène transparent
	Canule: Triple biseau avec angle primaire de 11 ⁰ +/- 2 ⁰ (ISO 7864) Diamètre externe et diamètre interne conformes à la norme ISO 9626 Longueur conforme à la norme ISO 7864	Acier Inox AISI 304 Resine epoxy Silicone polidimethylsiloxano
Seringue assemblée	Tenue en compression: min 300 kPa (ISO 7886-1) Espace mort: max. 0,10 ml (ISO 7886-1) Tenue de piston	
Confection	Papier : 60 g/m ² Film : épaisseur 80 µm Type ouverture /blister: PEEL Mentions: Description produit, N° de Lot, Date de péremption, code article	Papier Grade médical Film plastique
Boite	Nbre pièces. x boite: 100 Dimensions ext.(en mm): 430 x 185 x 55 Etiquette : Description produit, N° de Lot, Date de péremption, Qté, Code/article	Carton ondulé recouvert blanc externe
Carton	Nbre de boites x carton: 20 (2000 pièces totales) Dimensions ext. (en mm): 580 x 385 x 450 Etiquette: Description produit, Dessin du produit, code/article, N° de Lot, Date de péremption , N° du cycle de stérilisation, Qté, code a barre	Carton ondulé recouvert havane externe -20 Cart/Palette : 40.000
Sterilisation	Mélange employé: Oxyde d'éthylène 10 % + CO ₂ 90% Capacité Autoclaves: 24 m ³ et 40 m ³ Cycle validé selon Norme EN 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" Stérilité du produit: 5 ans si confection intacte DM Fabriqué et stérilisé en ITALIE	

Dispositif DEHP FREE

Conserver le produit hors exposition directe soleil, dans ambiance sèche et propre, hors températures extrêmes et humidité excessive

Distribué par Pentaferte France: 3 rue des entrepreneurs 77270 Villeparisis France tel :+33(0) 1 64 67 08 63

