

(19)



(11)

EP 1 884 188 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
06.02.2008 Patentblatt 2008/06

(51) Int Cl.:
A61B 5/00 (2006.01)

(21) Anmeldenummer: **06016067.8**

(22) Anmeldetag: **02.08.2006**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IS IT LI LT LU LV MC NL PL PT RO SE SI SK TR
 Benannte Erstreckungsstaaten:
AL BA HR MK YU

(72) Erfinder:
 • **Niederberger Brigitte**
8800 Thalwil (CH)
 • **Calasso, Dr. Irio Guiseppe**
6415 Arth (CH)
 • **Glauser Michael**
6341 Rotkreuz (CH)

(71) Anmelder:
 • **F.HOFFMANN-LA ROCHE AG**
4070 Basel (CH)
 Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DK EE ES FI FR GB GR HU IE IS IT LI LT LU LV MC NL PL PT RO SE SI SK TR
 • **Roche Diagnostics GmbH**
68305 Mannheim (DE)
 Benannte Vertragsstaaten:
DE

(74) Vertreter: **Pfiz, Thomas et al**
Patentanwälte Wolf & Lutz
Hauptmannsreute 93
70193 Stuttgart (DE)

(54) **Verpackung für einen Gegenstand mit hydrophiler Oberflächenbeschichtung**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft eine Verpackung (10) für einen Gegenstand (12) mit hydrophiler Oberfläche (18). Erfindungsgemäß ist vorgesehen, dass innerhalb der Verpackung mindestens eine lose Abdek-

kung (20) für die hydrophile Oberfläche un/oder mindestens eine adsorbierende Oberfläche (22) vorgesehen ist, deren Affinität für apolare Gase gleich groß oder größer ist als diejenige der hydrophilen Oberfläche.

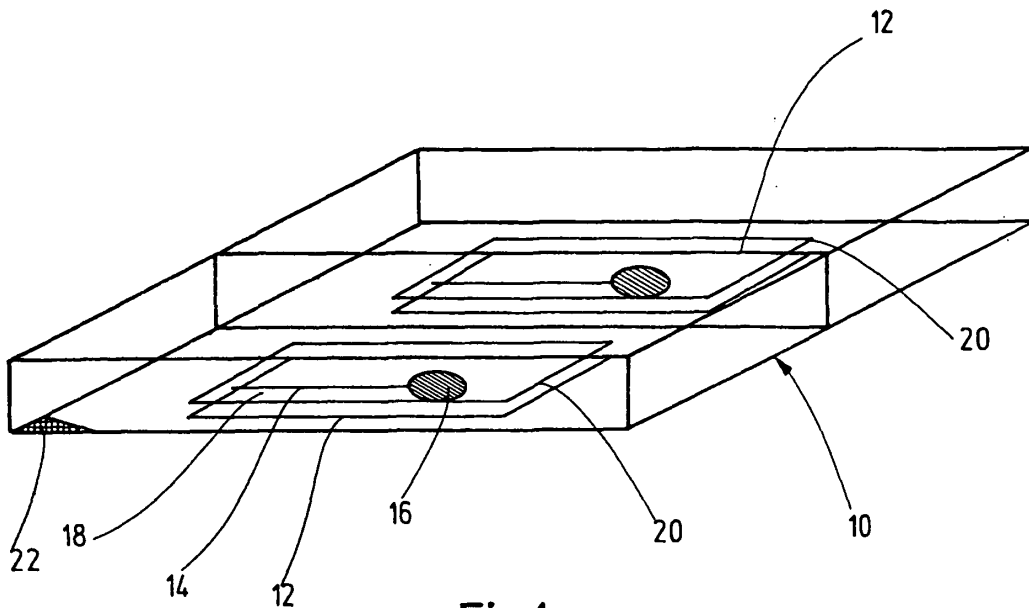


Fig.1

EP 1 884 188 A1

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft eine Verpackung für einen Gegenstand mit hydrophiler Oberfläche.

[0002] Hydrophile Oberflächen, insbesondere Oberflächen mit einer hydrophilen Beschichtung, finden besondere Anwendung bei Mikrofluidikelementen, d.h. Mikrostrukturen, durch die eine Flüssigkeit fließen soll. Derartige Mikrofluidikelemente werden speziell in Analysesystemen für Körperflüssigkeiten, bspw. in Blutzuckermessgeräten, mit denen Diabetiker selbst ihren Blutzuckerspiegel kontrollieren können, verwendet. Das mikrofluidische Testelement kann in diesem Fall ein Stechorgan umfassen, welches mit einem Mikrokanal zum kapillaren Transport der Körperflüssigkeit versehen oder verbunden ist. Solche Mikronadeln bzw. Microsampler, wie sie beispielsweise aus der WO2006/021361 hervorgehen, sind in der Regel als Einwegteil vorgesehen.

[0003] Der Mikrokanal und ggf. das Stechorgan sollte aus einem biokompatiblen Material gefertigt sein, das sowohl mechanisch beanspruchbar als auch einfach sterilisierbar sein muss. Besonders geeignet ist hierfür Chirurgienstahl, der allerdings zu wenig hydrophil ist, um einen kapillaren Transport von wässrigen Körperflüssigkeiten durch den Mikrokanal zu gestatten. Aus diesem Grund ist es vorteilhaft, derartige Mikrofluidikelemente mit einer hydrophilen Oberflächenbeschichtung auszustatten. Die Oberflächenbeschichtung sollte außerdem biokompatibel und sterilisierbar sein und die Befüllung des Mikrokanals innerhalb einer sehr kurzen Zeit gestatten.

[0004] Schließlich ist eine ausreichende Langzeitstabilität der Oberflächenbeschichtung erwünscht. Dies stellt ein Problem dar, weil hydrophile Beschichtungen in der Regel hochenergetische Oberflächen aufweisen. Dies ist thermodynamisch ungünstig, weil die Oberfläche bestrebt ist, ihre hohe Energie zu reduzieren, indem die Hydrophilie reduziert wird. Dies geschieht bspw. durch die Adsorption von apolaren Gasmolekülen. Verpackungsmaterialien, insbesondere polymere Verpackungsmaterialien können jedoch einen beträchtlichen Anteil an apolaren Gasen enthalten, welche mit der Zeit aus dem Verpackungsmaterial austreten. Außerdem wird unabhängig hiervon auch immer Luft in eine Verpackung eingeschlossen. Es ist daher erwünscht, den Anteil unerwünschter Gase in einer Verpackung zu reduzieren.

[0005] Für die Adsorption unerwünschter Gase in Verpackungen werden im Allgemeinen Trockenmittel wie Aktivkohle, Silikagele und Molekularsiebe eingesetzt (vgl. EP 0 951 939 A2). Die Verwendung dieser Materialien kann jedoch bei Gegenständen mit hydrophiler Oberflächenbeschichtung für medizinische Zwecke, wie Mikronadeln oder Lanzetten, problematisch sein. Außerdem ist unklar, inwieweit die Menge der besonders unerwünschten apolaren Gase reduziert wird.

[0006] Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht somit darin, eine Verpackung für einen Gegenstand

mit einer hydrophilen Oberfläche bereitzustellen, in welcher die Hydrophilie der Oberfläche während einer möglichst langen Lagerdauer im Wesentlichen erhalten bleibt und die einfach herzustellen und zu verwenden ist. Speziell soll dies den Einsatz von disposiblen mikrofluidischen Testelementen in Analysesystemen verbessern.

[0007] Zur Lösung dieser Aufgabe wird die im unabhängigen Anspruch 1 bzw. 12 angegebene Merkmalskombination vorgeschlagen. Vorteilhafte Ausgestaltungen und Weiterbildungen der Erfindung ergeben sich aus den abhängigen Ansprüchen.

[0008] Demnach wird vorgeschlagen, dass innerhalb der Verpackung mindestens eine lose Abdeckung und/oder mindestens eine adsorbierende Oberfläche vorgesehen ist, deren Affinität für apolare Gase gleich groß oder größer ist als diejenige der hydrophilen Oberfläche.

[0009] Es hat sich überraschenderweise herausgestellt, dass bereits eine lose, d.h. nicht verklebte oder sonst wie befestigte Abdeckung, bspw. ein Deckplättchen oder ein Deckvlies, als Abschirmung genügt, um den Zutritt apolarer Gase zu der hydrophilen Oberfläche des verpackten Gegenstandes in einem solchen Ausmaß zu erschweren, dass die Hydrophilie der Oberfläche auch über lange Lagerzeiträume zuverlässig stabil bleibt. Es ist lediglich darauf zu achten, dass die lose Abdeckung selbst keine apolaren Gase freisetzt.

[0010] Das gleiche Ziel wird erreicht, wenn innerhalb der Verpackung eine zusätzliche adsorbierende Oberfläche vorhanden ist, die selbst apolare Gase mindestens gleich gut adsorbiert wie die hydrophile Oberfläche des verpackten Gegenstands.

[0011] Mit der erfindungsgemäßen Verpackung kann die Adsorption apolarer Gase auf die hydrophile Oberfläche auf besonders einfache und wirkungsvolle Weise reduziert werden, so dass die erfindungsgemäße Verpackung insbesondere für medizinische Massenprodukte gut geeignet ist, ohne die Kosten übermäßig zu erhöhen.

[0012] Gemäß einer vorteilhaften Ausführung kann die mindestens eine adsorbierende Oberfläche in Form mindestens eines mit dem Gegenstand verpackten Adsorberelements mit adsorbierender Oberfläche ausgebildet sein. Ein solches Adsorberelement, bspw. in Form eines Plättchens oder Vlieses, kann beim Verpacken des Gegenstandes mit hydrophiler Oberfläche auf einfache Weise maschinell hinzugefügt werden.

[0013] Das mindestens eine Adsorberelement kann insbesondere als Abdeckung für die hydrophile Oberfläche selbst ausgebildet sein, so dass der Zutritt apolarer Gase zur hydrophilen Oberfläche zusätzlich erschwert wird.

[0014] In einer anderen Ausgestaltung kann das mindestens eine Adsorberelement eine Adsorbierschicht in Form einer hydrophilen Beschichtung aufweisen. Dabei sollte die Hydrophilie, das heißt die Oberflächenenergie der Adsorbierschicht gleich oder größer sein als die Hydrophilie, das heißt die Oberflächenenergie der Oberfläche des verpackten Gegenstands, um eine effektive Ad-

sorption der apolaren Gase an die Adsorbierschicht sicherzustellen. Die hydrophile Beschichtung kann aus dem gleichen Material bestehen wie die hydrophile Oberfläche des verpackten Gegenstands, so dass die Adsorbierschicht automatisch biokompatibel und sterilisierbar ist.

[0015] Eine andere Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Adsorbierschicht besteht darin, dass die Innenseite der Verpackung zumindest teilweise mit einer hydrophilen Beschichtung versehen ist, deren Hydrophilie bzw. Oberflächenenergie gleich oder größer ist als die Hydrophilie bzw. Oberflächenenergie der Oberfläche des verpackten Gegenstands, um eine effektive Adsorption der apolaren Gase an die Adsorbierschicht sicherzustellen. Auch in diesem Fall kann die hydrophile Beschichtung aus dem gleichen Material bestehen wie die hydrophile Oberflächenbeschichtung des verpackten Gegenstands, so dass die Adsorbierschicht automatisch biokompatibel und sterilisierbar ist.

[0016] Es sind zahlreiche Materialien für hydrophile Beschichtungen allgemein bekannt, wie bspw. Lecithin oder Dextransulfat. Besonders geeignete Materialien, welche in einer hydrophilen Beschichtung enthalten sein können oder aus denen eine hydrophile Beschichtung bestehen kann, sind Polyacrylsäuren und Polyacrylate. Diese sind biokompatibel und sterilisierbar und daher insbesondere für die Beschichtung von Verpackungen im medizinischen Bereich, bspw. für Mikrofluidiksysteme mit hydrophiler Oberflächenbeschichtung, wie zum Beispiel Mikronadeln für tragbare Blutzuckermessgeräte, besonders gut geeignet.

[0017] Im Folgenden wird die Erfindung anhand des in der Zeichnung schematisch dargestellten Ausführungsbeispiels näher erläutert. Es zeigen

- Fig. 1 eine Verpackung für Mikrofluidikelemente in einer schaubildlichen Darstellung;
- Fig. 2 eine schematische Darstellung eines Testplättchens mit definierten Kapillarbereichen;
- Fig. 3 ein Säulendiagramm zum Befüllverhalten ohne Schutz der hydrophilen Oberfläche;
- Fig. 4 ein Säulendiagramm zum Befüllverhalten mit Schutz der hydrophilen Oberfläche.

[0018] Die in Fig. 1 gezeigte Verpackung 10 kann beispielsweise in Form eines Blistermagazins zur gesonderten Aufnahme einer Mehrzahl von Microsamplern 12 ausgeführt sein. Ein Blistermagazin ist an sich aus der WO 2005/104948 bekannt. Denkbar ist auch die Verwendung in Form eines Trommelmagazins gemäß EP 0951939. Auf die genannten Dokumente wird in diesem Zusammenhang ausdrücklich Bezug genommen.

[0019] Der Microsampler oder Mikroprobennehmer 12 ist zur Gewinnung einer kleinen Blutmenge aus einem Körperteil 14 vorgesehen. Er kann aus dünnem Edel-

stahlblech bestehen, in welchem ein längsoffener rillenförmiger Kapillarkanal 14 von einer distalen Spitze zu einer proximalen Sammelstelle 16 führt, die als Reaktionsbereich für den Nachweis eines Analyten, z. B. Glucose ausgebildet sein kann. Optional kann das gesammelte Blut aber auch in eine nicht gezeigte Analyseinheit transferiert werden, um dort den Analyten zu bestimmen. Zumindest im Bereich des Kanals 14 und der Sammelstelle 16 ermöglicht eine hydrophile Oberfläche 18 einen verbesserten Flüssigkeitstransport. Hierfür sollte die Hydrophilie der Oberfläche 18 über die vorgesehene Lagerdauer erhalten bleiben, so dass mit deionisiertem Wasser ein Kontaktwinkel kleiner 40° erreicht wird.

[0020] Generell sind hydrophile Oberflächen immer auch hochenergetische Oberflächen. Da natürliche Systeme bestrebt sind, ihre Energie zu minimieren, werden hydrophile Oberflächen durch Adsorption von apolaren Gasen oder durch Verschmutzung mit Staub oder andere Kleinstpartikel hydrophobiert. Erfindungsgemäß wird daher die hydrophile Oberfläche 18 durch Lagerung in geeigneter Verpackung 10 über die Zeit hydrophil erhalten. Zu diesem Zweck ist in der Verpackung 10 eine lose Abdeckung 20 in Form eines Deckplättchens über der mit der hydrophilen Oberfläche 18 versehenen Seite des Microsamplers 12 angeordnet. Die Abdeckung 20 kann eine mechanische Barriere bilden bzw. als vorgelagerter Adsorberelement mit einer hydrophilen Beschichtung versehen sein, deren Hydrophilie gleich oder größer ist als die Hydrophilie der Oberfläche 18. Möglich ist es auch, dass die adsorbierende Oberfläche in Form einer hydrophilen Beschichtung 22 zumindest eines Teils der Innenseite der Verpackung 10 vorgesehen ist, deren Hydrophilie gleich oder größer ist als die Hydrophilie der Oberfläche 18. Der Einfachheit halber ist die Beschichtung 22 in Fig. 1 nur ausschnittsweise veranschaulicht.

[0021] Vorteilhafterweise besteht die hydrophile Beschichtung 22 aus mindestens einer linearen oder vernetzten Polyacrylsäure und/oder mindestens einem linearen oder vernetzten Polyacrylat.

[0022] Für einen Vergleichsversuch wurden Testplättchen aus Medizinalstahl mit einem Reservoir und einer rillenförmigen Kapillare versehen. Diese Strukturen wurden, wie aus Fig. 2 ersichtlich, in fünf Bereiche gegliedert. Der Bereich 0 umfasst das Reservoir, der Bereich 1 den unteren Teil der Kapillare, die Bereiche 2 und 3 eine Verbreiterung der Kapillare und der Bereich 4 den oberen Teil der Kapillare. Eine Hälfte der Testplättchen wurde mit einem dem Fachmann bekannten Verfahren mit Lecithin und die andere Hälfte der Testplättchen mit Dextransulfat beschichtet. Anschließend wurden die Testplättchen in Mylar-Folie (Hersteller: DuPont) mit einer Dicke von 20 µm verpackt. Dabei wurde jeweils eine Hälfte der mit Lecithin und Dextransulfat beschichteten Plättchen ungeschützt verpackt und die jeweils andere Hälfte vor dem Verpacken mit einem Deckplättchen zum Schutz der Kapillare versehen. Es lagen also vier verschiedene Arten von verpackten Testplättchen vor:

- a) mit Lecithin beschichtet, ohne Schutz;
- b) mit Lecithin beschichtet, mit Deckplättchen;
- c) mit Dextransulfat beschichtet, ohne Schutz;
- d) mit Dextransulfat beschichtet, mit Deckplättchen.

[0023] Die fertig verpackten Testplättchen wurden mit Elektronenstrahlen (β -Strahlen) sterilisiert (25kGy, 10meV) und während 12 Wochen bei 35°C gelagert. Damit wurde eine Lagerung über 2 Jahre bei Raumtemperatur simuliert.

[0024] Jede zweite Woche wurden Plättchen entnommen und getestet. Dazu wurde jeweils 1,5 μ l Blut in das Reservoir der Kapillaren pipettiert und das Befüllverhalten der Kapillaren anhand der in Fig. 2 dargestellten und oben beschriebenen Einteilung in die Bereiche 0 bis 4 bewertet.

[0025] Die Ergebnisse sind in den Figuren 3 und 4 als Säulendiagramme dargestellt. Es ist gut zu erkennen, dass die geschützten Kapillaren auch nach der maximalen Lagerdauer sich noch vollständig füllen, wenn sie mit der Beschichtung aus Dextransulfat versehen sind und sich vollständig oder fast vollständig füllen, wenn sie mit der Beschichtung aus Lecithin versehen sind. Bei den ungeschützten Kapillaren schneiden diejenigen mit der Lecithin-Beschichtung besser ab; das Befüllverhalten ist jedoch insgesamt deutlich schlechter als bei den mit Dextransulfat beschichteten Kapillaren, d.h. die Kapillaren füllen sich nur teilweise oder gar nicht.

Patentansprüche

1. Verpackung für einen Gegenstand (12) mit einer hydrophilen Oberfläche (18), insbesondere für ein Mikrofluidikelement zur Aufnahme einer Körperflüssigkeit, **dadurch gekennzeichnet, dass** innerhalb der Verpackung mindestens eine lose Abdeckung (20) für die hydrophile Oberfläche (18) und/oder mindestens eine adsorbierende Oberfläche (22) vorgesehen ist, deren Affinität für apolare Gase gleich groß oder größer ist als diejenige der hydrophilen Oberfläche.
2. Verpackung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** die lose Abdeckung (20) als Deckplättchen oder Deckvlies ausgebildet ist.
3. Verpackung nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** die adsorbierende Oberfläche (22) in Form eines mit dem Gegenstand (12) verpackten Adsorberelements mit adsorbierender Oberfläche vorgesehen ist.
4. Verpackung nach Anspruch 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Adsorberelement zugleich als lose Abdeckung (20) für die hydrophile Oberfläche ausgebildet ist.

5. Verpackung nach Anspruch 3 oder 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Adsorberelement mit einer hydrophilen Beschichtung versehen ist, deren Hydrophilie gleich oder größer ist als die Hydrophilie der Oberfläche.

6. Verpackung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** die adsorbierende Oberfläche (22) in Form einer hydrophilen Beschichtung zumindest eines Teils der Innenseite der Verpackung vorgesehen ist, deren Hydrophilie gleich oder größer ist als die Hydrophilie der hydrophilen Oberfläche des Gegenstands (12).

7. Verpackung nach Anspruch 5 oder 6, **dadurch gekennzeichnet, dass** die hydrophile Beschichtung mindestens eine lineare oder vernetzte Polyacrylsäure und/oder mindestens ein lineares oder vernetztes Polyacrylat enthält.

8. Verpackung nach Anspruch 5 oder 6, **dadurch gekennzeichnet, dass** die hydrophile Beschichtung aus mindestens einer linearen oder vernetzten Polyacrylsäure und/oder mindestens einem linearen oder vernetzten Polyacrylat besteht.

9. Verpackung nach einem der Ansprüche 5 bis 8, **dadurch gekennzeichnet, dass** die hydrophile Beschichtung aus dem gleichen Material besteht wie die hydrophile Oberfläche des verpackten Gegenstands (12).

10. Verpackung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** die hydrophile Oberfläche (18) so erhalten bleibt, dass sie mit deionisiertem Wasser einen Kontaktwinkel von weniger als 80°, vorzugsweise weniger als 40° bildet.

11. Verpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche in Form eines Magazins für eine Mehrzahl von Mikrofluidikelementen.

12. Analysesystem für Körperflüssigkeiten, insbesondere tragbares Blutzuckermessgerät zum Einsetzen mindestens eines Mikrofluidikelements in einer Verpackung (10) nach einem der vorhergehenden Ansprüche.

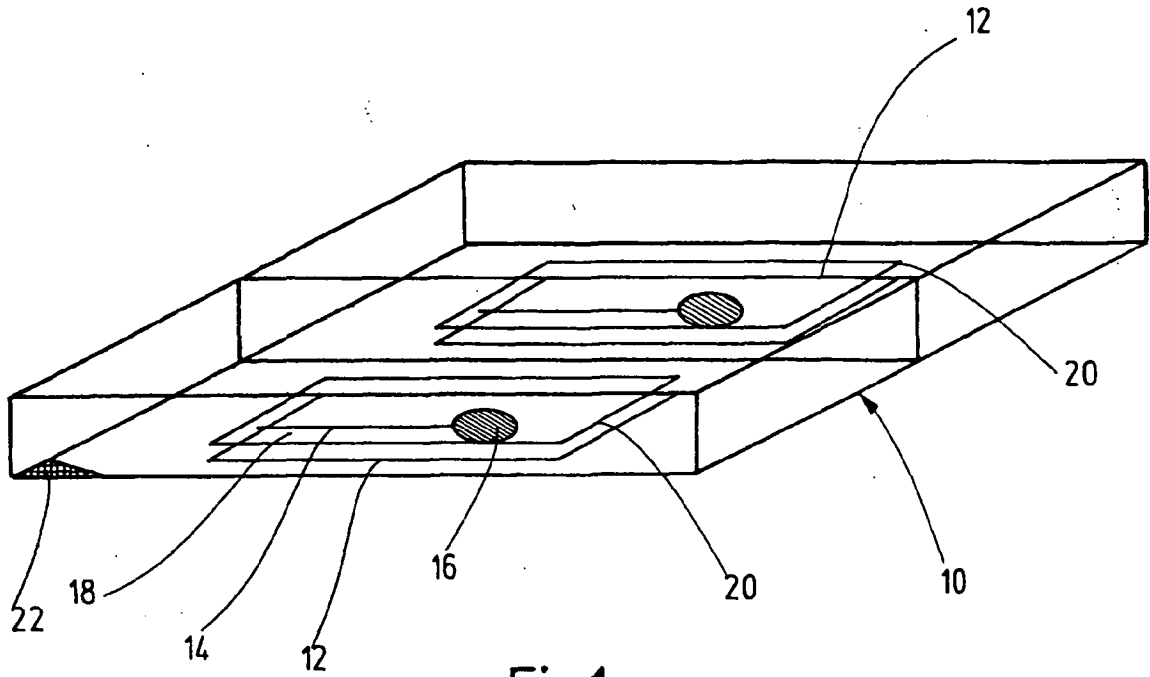


Fig.1

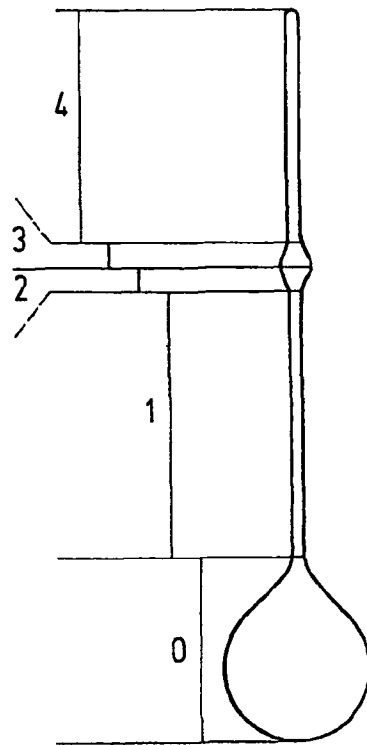


Fig.2

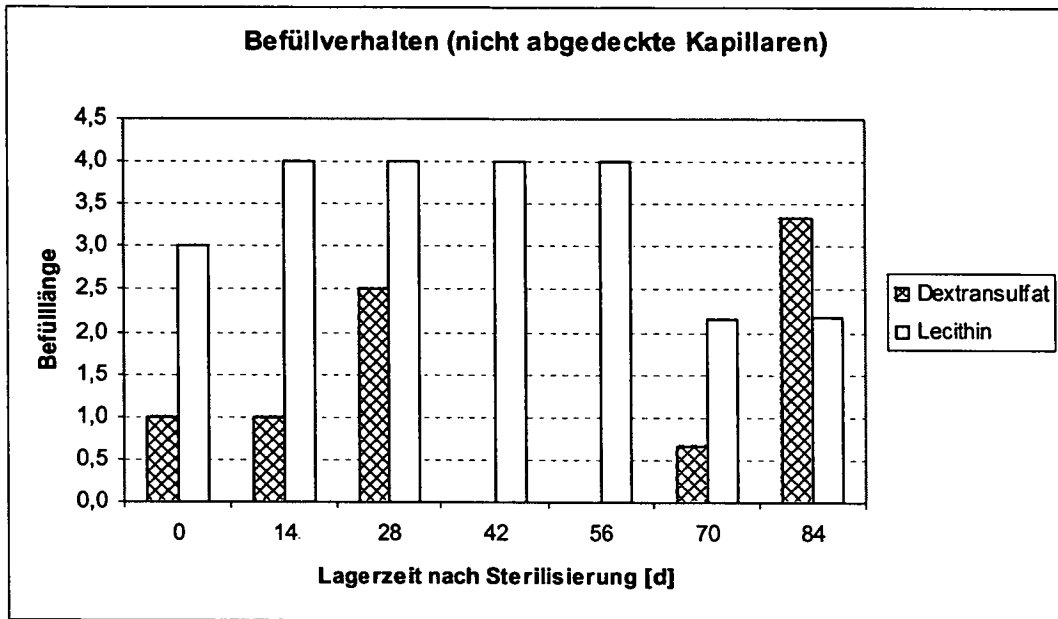


Fig. 3

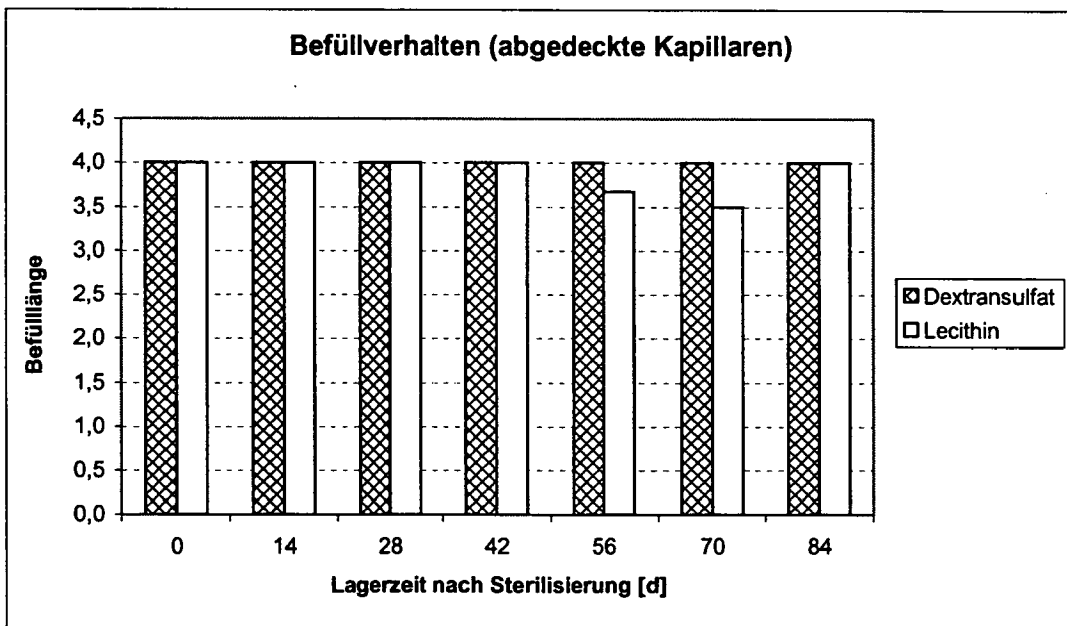


Fig. 4



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 06 01 6067

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IPC)
X	US 3 532 412 A (ROBERT C. MILLER) 6. Oktober 1970 (1970-10-06) * das ganze Dokument *	1-15	INV. A61B5/00
X	US 2003/087292 A1 (CHEN SHIPING ET AL) 8. Mai 2003 (2003-05-08) * Zusammenfassung; Abbildungen *	1-12	
X	US 5 934 494 A (TAKAHASHI ET AL) 10. August 1999 (1999-08-10) * Ansprüche; Abbildungen *	1-15	
X	US 5 766 473 A (STROBEL ET AL) 16. Juni 1998 (1998-06-16) * Ansprüche; Tabelle 11 *	1-15	
X	US 2004/028931 A1 (BLETSOS IOANNIS V ET AL) 12. Februar 2004 (2004-02-12) * Ansprüche; Abbildungen *	1-15	
A	EP 1 360 935 A (LIFESCAN, INC) 12. November 2003 (2003-11-12) * das ganze Dokument *	1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (IPC)
A,D	WO 2006/021361 A (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG; ROCHE DIAGNOSTICS GMBH; SAROFIM, EMAD; CALASS) 2. März 2006 (2006-03-02) * das ganze Dokument *	1-12	A61B G01N B65D
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort München		Abschlußdatum der Recherche 12. September 2006	Prüfer Smith-Hewitt, Laura
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

1
EPO FORM 1503 03/82 (P04C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 06 01 6067

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
 Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

12-09-2006

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 3532412	A	06-10-1970	GB 1271212 A JP 48043303 B	19-04-1972 18-12-1973
US 2003087292	A1	08-05-2003	KEINE	
US 5934494	A	10-08-1999	KEINE	
US 5766473	A	16-06-1998	US 5616246 A US 5503746 A US 5573668 A	01-04-1997 02-04-1996 12-11-1996
US 2004028931	A1	12-02-2004	AU 2003245620 A1 CA 2487773 A1 CN 1665725 A EP 1519883 A1 JP 2005537190 T WO 2004002848 A1 US 2006078700 A1	19-01-2004 08-01-2004 07-09-2005 06-04-2005 08-12-2005 08-01-2004 13-04-2006
EP 1360935	A	12-11-2003	CA 2428297 A1 CN 1456891 A JP 2004130063 A US 2003211619 A1	09-11-2003 19-11-2003 30-04-2004 13-11-2003
WO 2006021361	A	02-03-2006	EP 1627684 A1	22-02-2006

EPO FORM P0461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

IN DER BESCHREIBUNG AUFGEFÜHRTE DOKUMENTE

Diese Liste der vom Anmelder aufgeführten Dokumente wurde ausschließlich zur Information des Lesers aufgenommen und ist nicht Bestandteil des europäischen Patentdokumentes. Sie wurde mit größter Sorgfalt zusammengestellt; das EPA übernimmt jedoch keinerlei Haftung für etwaige Fehler oder Auslassungen.

In der Beschreibung aufgeführte Patentdokumente

- WO 2006021361 A **[0002]**
- EP 0951939 A2 **[0005]**
- WO 2005104948 A **[0018]**
- EP 0951939 A **[0018]**

专利名称(译)	用于具有亲水表面涂层的物体的包装		
公开(公告)号	EP1884188A1	公开(公告)日	2008-02-06
申请号	EP2006016067	申请日	2006-08-02
[标]申请(专利权)人(译)	罗氏诊断公司		
申请(专利权)人(译)	F.HOFFMANN-LA ROCHE AG 罗氏诊断有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	F.HOFFMANN-LA ROCHE AG 罗氏诊断有限公司		
[标]发明人	NIEDERBERGER BRIGITTE CALASSO DR IRIO GUISEPPE GLAUSER MICHAEL		
发明人	NIEDERBERGER BRIGITTE CALASSO, DR. IRIO GUISEPPE GLAUSER MICHAEL		
IPC分类号	A61B5/00		
CPC分类号	A61B5/150022 A61B5/150305 A61B5/150419 B01L3/5027 B01L9/527 B01L2300/0825 B01L2300/161 B01L2400/0406 G01N33/48778		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

该包装具有松散的盖子 (20)，其被提供用于包装内的亲水表面 (18) 和/或吸附表面，其对极性气体的亲和力同样大或大于亲水表面的亲和力。吸附表面以吸附器元件的形式提供，其中填充有微量取样器 (12)。吸附器元件具有亲水涂层，其亲水性等于或大于表面的亲水性。

