



Cuffia clip in TNT di polipropilene



CODICE PRODOTTO

BOCAP-WW (bianco) BOCAP-WB (azzurro)

DESCRIZIONE PRODOTTO

Cuffia monouso traspirante, morbida, inodore. Buona vestibilità con elastico lungo tutto il bordo. Il prodotto è in TNT di polipropilene (10 gsm) idrorepellente, privo di resine, collanti e fibre di vetro. L'elastico è in gomma ricoperta di cotone. Il materiale è ipoallergenico. Latex free.

Diametro 210 mm estensibile fino a 540 mm.

DESTINAZIONE D'USO

Settore dentale, ospedaliero-medico, RSA, industria alimentare e Ho.Re.Ca., industria e pulizia, cosmesi ed estetica e veterinario.

CLASSIFICAZIONE D.M.

Dispositivo Medico di classe I. Conformità al regolamento (UE) 2017/745 (ex93/42);

CATEGORIA DI RISCHIO DPI

DPI di I categoria. Conformità al regolamento (UE) 2016/425.

Caratteristiche tecniche

CODICE EAN	MISURA	TAGLIA	COLORE	NUMERO DI REPERTORIO	CND
8055719543678	Diam. 54cm in estensione	Unica	Bianco (WW)	2407630	T0399
8055719543661	Diam. 54cm in estensione	Unica	Azzurro (WB)	2407631	T0399

MATERIA PRIMA

TNT di polipropilene (10 g/m²) e cotone

CARATTERISTICHE TECNICHE

Buona vestibilità grazie all'elastico lungo tutto il bordo, in gomma ricoperta di cotone. Il prodotto è privo di resine, collanti e fibre di vetro. Il materiale è ipoallergenico. Latex free.

AVVERTENZE



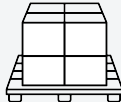
Attenzione: il prodotto è combustibile. La combustione può produrre fumi tossici: monossido di carbonio, ossido di carbonio, acidi organici. Mezzi estinguenti: acqua, polvere, CO₂.

Conservare il prodotto nel suo imballaggio originale in luogo fresco e asciutto; Evitare l'esposizione diretta alla luce del sole, all'ozono ed a fonti di calore; Effettuare sempre una prova preliminare nelle reali condizioni di utilizzo; Non utilizzare il prodotto in contatto con i prodotti chimici o con prodotti irritanti e corrosivi; Indossare il prodotto con le mani asciutte e pulite; Prima di utilizzare il prodotto controllarne l'integrità; Il prodotto non necessita di schede di sicurezza.

NORME DI RIFERIMENTO

EN ISO 13485:2016 Dispositivi medici – Sistemi per la gestione della qualità – Requisiti regolamentari
EN ISO 14971:2019/A11:2021 Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici
EN ISO 15223-1:2021 Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite
EN 1041:2008+A1:2013 Informazioni fornite dal fabbricante di dispositivi medici

DATI LOGISTICI

CONFEZIONAMENTO	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Pallettizzazione
	100 pezzi 	1000 pezzi (10 buste) 	60 cartoni 
	Busta trasparente	Cartone ondulato	Pallet in legno 80x120x200 cm
ISTRUZIONI D'USO	Igienizzare le mani lavandole con acqua e sapone o con una soluzione disinfettante idroalcolica. Utilizzare per un massimo di 8 ore, durante un unico turno di lavoro.		
STOCCAGGIO	Immagazzinare in luogo fresco e asciutto a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore. Non esporre a luce solare diretta, luce UV e lampade fluorescenti. Se il confezionamento è danneggiato o bagnato scartare il prodotto.		
SMALTIMENTO	Il dispositivo, al termine del suo utilizzo, deve essere trattato secondo le vigenti normative in materia in funzione del campo di applicazione in cui è stato impiegato.		
VALIDITÀ	5 anni dalla data di produzione		
FABBRICANTE	MED Consulting S.r.l. - Via Revello 38M - Saluzzo - CN - ITALY		
LUOGO DI PRODUZIONE	Paesi Extra U.E.		
IMPORTATORE	MED Consulting S.r.l. - Via Revello 38M - Saluzzo - CN - ITALY		



CE DPI

