



## Camice chirurgico in PP+PE



### CODICE PRODOTTO

N61A05

### DESCRIZIONE PRODOTTO

Camice chirurgico in TNT di polipropilene (35 g/m<sup>2</sup>) accoppiato con uno strato di polietilene. Grazie alla sua struttura impermeabile e filtrante, è un tessuto traspirante, che non lascia passare virus e batteri. Ottima resistenza, morbido, inodore, non sterile. Corpo in un unico pezzo senza cuciture. Buona vestibilità e drappeggiabilità.

Vita: chiusura posteriore regolabile con fettucce  
Maniche: lunghe con polsini in maglia  
Collo: bordo scollatura rinforzato; chiusura posteriore regolabile con fettucce

### DESTINAZIONE D'USO

Settore professionale medico-ospedaliero e laboratori. Adatto per uso ambulatoriale, medicazione ed esami. Colorazione antiriflesso e stabile.

### CLASSIFICAZIONE D.M.

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

### CATEGORIA DI RISCHIO DPI

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

### CERTIFICATO CE DPI N°

CE 1641240184-00-00 Scad. 14/04/2027

### ORGANISMO NOTIFICATO DPI

Centro Cot Spa ( organismo notificato n. 0624)

### Caratteristiche tecniche

CODICE EAN	MISURA	TAGLIA	PESO	NUMERO DI REPERTORIO	CND
8055719540110	120x140 cm	Unica	TNT 35gsm	2616428	T020401

### MATERIA PRIMA

Tessuto in polipropilene PP (35 g/m<sup>2</sup>) + PE

### AVVERTENZE

Non Sterili. Non destinati ad essere sterilizzati prima dell'uso.



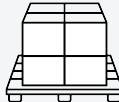
Attenzione: il prodotto è combustibile, ma non genera fiamma. La combustione può produrre fumi tossici: monossido di carbonio, ossido di carbonio, acidi organici. Mezzi estinguenti: acqua, polvere, CO<sub>2</sub>.

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 10993 Valutazione biologica dei dispositivi medici  
EN ISO 14971 Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici  
EN ISO 13688 Indumenti di protezione  
EN ISO 13485 Dispositivi medici - Sistemi per la gestione della qualità - Requisiti regolamentari  
EN ISO 15223 Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite  
EN ISO 20417 Specifica i requisiti per le informazioni fornite dal fabbricante di un dispositivo medico o dal fabbricante di un suo accessorio  
EN 13795 Indumenti e teli chirurgici - Requisiti e metodi di prova  
EN 13034 Protezione contro agenti chimici liquidi (Type PB 6-B)  
EN 14126 Indumenti di protezione contro gli agenti infettivi (Type PB 6-B)

## DATI LOGISTICI

CONFEZIONAMENTO	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Pallettizzazione
	10 pezzi	100 pezzi (10 buste)	20 cartoni
			
	Busta trasparente	Cartone ondulato	Pallet in legno 80x120x200 cm
ISTRUZIONI D'USO	<p>Igienizzare le mani lavandole con acqua e sapone o con una soluzione disinfettante idroalcolica.                      Rimuovere il camice dalla confezione. Indossare il camice tenendolo in posizione frontale rispetto allo sguardo ed inserendo dapprima le braccia su ciascuna manica, stando attenti a non danneggiarlo.                      Chiudere il camice tramite un nodo al laccio posteriore.                      Per rimuovere il camice eseguire le operazioni indicate a ritroso.                      Utilizzare per un massimo di 8 ore, durante un unico turno di lavoro.</p>		
STOCCAGGIO	<p>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. Non utilizzare oltre la data di scadenza indicata sul confezionamento.</p>		
SMALTIMENTO	<p>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.</p>		
VALIDITÀ	5 anni dalla data di produzione		
FABBRICANTE	MED Consulting S.r.l. - Via Revello 38/M - Saluzzo - CN - ITALY		
LUOGO DI PRODUZIONE	Paesi Extra U.E.		
IMPORTATORE	MED Consulting S.r.l. - Via Revello 38/M - Saluzzo - CN - ITALY		

