



Copriscarpe in CPE



CODICE PRODOTTO

N65D01

DESCRIZIONE PRODOTTO

Copriscarpe monouso impermeabile non sterile in CPE.
Facile calzabilità, ottima protezione da acqua e polvere, inodore, resistente.
Munito di elastico per il fissaggio.
Misure 15x41 cm – 3.0 g/pezzo

DESTINAZIONE D'USO

Settore medico-ospedaliero, laboratori e pulizie.

CLASSIFICAZIONE D.M.

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

CATEGORIA DI RISCHIO DPI

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

Caratteristiche tecniche

CODICE EAN	MISURA	TAGLIA	PESO	NUMERO DI REPERTORIO	CND
8055719540363	40x14 cm	Unica	3.0 g/pezzo	2407622	T0208

MATERIA PRIMA

CPE

CARATTERISTICHE TECNICHE

Facile calzabilità, ottima protezione da acqua e polvere, inodore, resistente.
Munito di elastici per il fissaggio.

AVVERTENZE



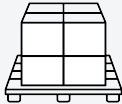
Attenzione: il prodotto è combustibile. La combustione può produrre fumi tossici: monossido di carbonio, ossido di carbonio, acidi organici. Mezzi estinguenti: acqua, polvere, CO2.

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 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 20417 Specifica i requisiti per le informazioni fornite dal fabbricante di un dispositivo medico o dal fabbricante di un suo accessorio
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 14971 Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici
ISO 10993 Valutazione biologica dei dispositivi medici

DATI LOGISTICI

CONFEZIONAMENTO	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Pallettizzazione
	100 pezzi 	2000 pezzi (20 buste) 	40 cartoni 
	Busta trasparente	Cartone ondulato	Pallet in legno 80x120x180 cm
ISTRUZIONI D'USO	Igienizzare le mani lavandole con acqua e sapone o con una soluzione disinfettante idroalcolica. Non sterili. Non destinati ad essere sterilizzati prima dell'uso		
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. Non utilizzare oltre la data di scadenza indicata sul confezionamento.		
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

