



Bavaglio impermeabile con tasca



CODICE PRODOTTO

NM-AB3660

DESCRIZIONE PRODOTTO

Bavaglio per adulti impermeabile con tasca ad alto assorbimento.
Il prodotto è composto da uno strato di carta riciclata di colore azzurro (18 g/m²) incollato ad una pellicola di polietilene di colore azzurro (12 g/m²). Latex free.
Le misure sono 37x66 cm.

DESTINAZIONE D'USO

Settore dentale, ospedaliero-medical, RSA e industria alimentare.

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	COLORE	NUMERO DI REPERTORIO	CND
8055719540424	37x66 cm	Unica	Carta (18 g/m ²) e Polietilene (12 g/m ²)	Azzurro	2468671	Y090699

MATERIA PRIMA

Carta e polietilene

CARATTERISTICHE TECNICHE

Le misure sono 37x66 cm

AVVERTENZE



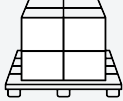
Attenzione: il prodotto è combustibile. La combustione può produrre fumi tossici: monossido di carbonio, ossido di carbonio. Mezzi estinguenti: acqua, polvere, CO₂.

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 10993 Valutazione biologica dei dispositivi medici
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

DATI LOGISTICI

CONFEZIONAMENTO	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Pallettizzazione
	50 pezzi 	1000 pezzi (20 buste) 	48 cartoni 
	Busta trasparente	Cartone ondulato	Pallet in legno 80x120x200 cm
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 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		

