

CAGOULE VISCOSE PERFOREE 35g/m² PAREDES TAILLE UNIQUE

● 958322
● 958323

Cagoule viscose perforée 35g/m², conçue pour une utilisation en milieu médical et hospitalier.

Destination : utilisé par le personnel médical, destiné à empêcher la transmission d'agents infectieux entre le personnel chirurgical et les patients au cours des interventions chirurgicales.


DISPOSITIF
MÉDICAL
~~LATEX~~
~~2~~
NON
STÉRILE

LES + PRODUITS

- + Respirante et douce
- + Idéal pour une utilisation bloc opératoire ou salle de soin
- + Confortable

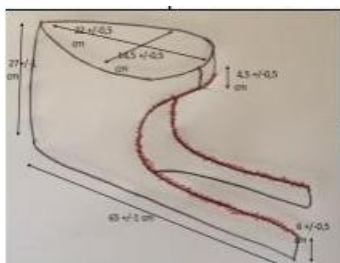
CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

MATIÈRE	Viscose Spunlace microperforée, 35 g/m ²
FILS DE COUTURE	100 % Polyester
TYPE DE COUTURE	Surjet (overlock) sur la partie faciale, bord intérieur cousu, fermeture par liens
TAILLE	TU
DUREE DE VIE DU PRODUIT (DLU)	36 mois

éco attitude
pour toujours mieux consommer

Des gestes simples pour maîtriser vos budgets et préserver l'environnement. Dans le cadre de son engagement RSE, PAREDES prône l'Éco Attitude à travers des contenus pédagogiques, promouvant une consommation raisonnée et efficace.

DESSIN TECHNIQUE



CONDITIONNEMENT

RÉFÉRENCE	COULEUR	BOITE DISTRIBUTRICE	COLISAGE
958322	Bleu	Boîte de 100 17 x 17 x 30 cm	10 boîtes par colis 72 x 48 x 31 cm
958323	Vert		10 boîtes par colis 77 x 49 x 31 cm

CAGOULE VISCOSE PERFOREE 35g/m² PAREDES TAILLE UNIQUE

CERTIFICATIONS

Dispositif médical de classe I, Conforme aux exigences générales en matière de sécurité et de performances au règlement européen (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux, ainsi qu'aux normes harmonisés et/ou spécifications techniques applicables, listées ci-dessous :

ISO 10993-5 :2009 Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 5 : essais concernant la cytotoxicité in vitro

ISO 10993-10 :2021 Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 10: Essais de sensibilisation cutanée

EN ISO 11737-1/A1 :2021 Stérilisation des produits de santé - Méthodes microbiologiques - Partie 1 : détermination d'une population de microorganismes sur des produits - Amendement 1

NF EN ISO 9073-1 :2023 Non tissés - Méthodes d'essais - partie 1 : détermination de la masse surfacique

NORME NF EN ISO 9073-3 :2023 Non-tissés - Méthodes d'essai - Partie 3 : détermination de la résistance à la traction et de l'allongement à la rupture par la méthode sur bande

Fabrication conforme au système de management de la qualité certifié ISO 13485:2016.



DEFINITION DES PICTOGRAMMES DISPOSITIF MEDICAL



Tenir à l'écart de la lumière du soleil



Limites de températures



Craint l'humidité



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Référence catalogue



Dispositif médical



Numéro de lot du fabricant



Date de fabrication



Date limite d'utilisation



Fabricant du Dispositif Médical



Conformes aux règlements européens applicables



Ne pas réutiliser



Non stérile



Identifiant unique du dispositif