

CALOT PP 25g/m² PAREDES TAILLE UNIQUE

958329

958330

Calot Polypropylène (PP) 25 g/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.



LES + PRODUITS

- + Résistant
- + Idéal pour une utilisation bloc opératoire ou salle de soin
- + Confortable
- + Durée de conservation 3 ans

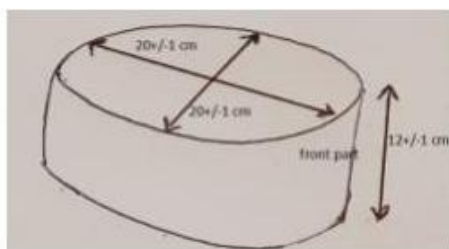


Des gestes simples pour maîtriser vos budgets et préserver l'environnement. Dans le cadre de son engagement RSE, Paredes prône l'Éco Attitude à travers des contenus pédagogiques, promouvant une consommation raisonnée et efficace.

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

| | |
|-----------------|--|
| MATIÈRE | Polypropylène (PP) 25 g/m ² |
| FILS DE COUTURE | 100 % Polyester |
| TYPE DE COUTURE | Surjet (overlock) |
| TAILLE | TU |
| ELASTIQUE | Sans latex, positionné à l'arrière |

DESSIN TECHNIQUE



CONDITIONNEMENT

| RÉFÉRENCE | COULEUR | BOITE DISTRIBUTRICE | COLISAGE |
|-----------|---------|---------------------------------|--|
| 958329 | Bleu | Boîte de 100 17 x 17 x 30 cm | 10 boîtes par colis 72 x 29 x 31 cm |
| 958330 | Vert | | |

CALOT PP 25g/m2 PAREDES TAILLE UNIQUE

958329

958330

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.

CALOT PP 25g/m2 PAREDES TAILLE UNIQUE

958329

958330

Définition des pictogrammes dispositif médical

| Pictogramme | Définition |
|---|--|
|  | 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 |