

42063 BARRIER® Calot perforé

Description

Extra confort

Couleur : Verte

Stérile : Non



Composition

Matériaux	
Coiffe	Non tissé viscose
Couture	Polyester

Tissus d'origine animale : Non

Dérivés de sang humain : Non

Substances médicamenteuses : Non

Phtalates : Non

Chlorure de polyvinyle : Non

Indications

Les coiffes BARRIER® sont destinées à couvrir la tête du personnel hospitalier. La coiffe est destinée à la prévention des infections du site opératoire, en réduisant le risque de transfert de bactéries, de cheveux ou de particules lors d'une opération chirurgicale.

Précautions d'emploi

Dispositif médical à usage unique, ne pas réutiliser.

Contre-indications

Aucune contre-indication rapportée.

Dimensions

Taille : Unique

Conditionnement, Stockage, Péréemption

Présentation

Unité de conditionnement	Nombre de pièces
Boîte distributrice	150
Carton de transport	1 200
Palette	28 800

Conditions de stockage

Mölnlycke Health Care recommande de stocker les produits BARRIER® dans un environnement propre et des conditions normales de stockage. Tous les niveaux d'emballage doivent rester intacts jusqu'à ce que l'accès aux niveaux sous-jacents soit nécessaire.

Etiquette de traçabilité : Non

Durée de validité : 5 ans

Elimination des déchets

Les déchets non dangereux utilisés dans les produits BARRIER® et les emballages assurant la stérilité devraient, dans la majorité des cas, être traités comme déchet non dangereux. Ils conviennent à l'incinération. Les produits BARRIER® non souillés ne contiennent aucune substance susceptible d'être dangereuse pour l'environnement. Les boîtes de transport sont conçues pour s'adapter aux systèmes de traitement des déchets existants. Le nouvel emballage BARRIER® est conforme à la directive sur les déchets d'emballage de l'Union européenne.

Normes appliquées

EN 1041, EN 62366, EN ISO 9001, EN ISO 13485, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 15223-1, ISO 15223-2, EN ISO 10993-10, ISO 14001

Classifications, certifications

Organisme de certification : Système qualité certifié selon EN ISO 13485

Classe : I

Numéro marquage CE : N/A

Code ClaDiMed : E50AG02

GMDN Code (Global Medical Device Nomenclature) : 32297

Production et stérilisation

Fabricant (au sens de la directive 93/42/CE)

Mölnlycke Health Care AB, Box 13080, SE-402 52 Göteborg, Sweden

Tél.: +46 31 722 30 00

Fabricant certifié EN ISO 13485

Certificat numéro MD83345 délivré par B.S.I.

Lieu de fabrication : Pologne

Méthode de stérilisation : Non stérile

Distributeur FRANCE

Mölnlycke Health Care CS 70205 - 13 allée du Château Blanc - 59445 Wasquehal cedex

Site internet : www.molnlycke.fr

Service clients : Tél.: 0800 910 289 - csc.fr@molnlycke.com

Renseignements produits : Tél.: 03 20 12 25 55

Réclamations qualité : reclamation.qualite@molnlycke.com

FRSU01741902 - 1902 - 42063 - 01

Mölnlycke Health Care et BARRIER sont des marques et des logos déposés au niveau mondial par la société Mölnlycke Health Care AB ou l'une de ses filiales.

© Copyright (2019)