

42033 BARRIER® Coiffe à nouer perforée

Description

Extra confort

Avec liens

Couleur : Verte

Stérile : Non



Composition

Matériaux

Coiffe Non tissé viscose

Couture Polyester

Tissus d'origine animale : Non

Dérivés de sang humain : Non

Latex de caoutchouc naturel : 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	100
Carton de transport	800
Palette	19200

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 : Chine / 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 - 42033 - 10

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)