

18001 - 18010 - 18020 - 18030 – 18040 - 18050 BARRIER® Veste Warm-Up

Description

Veste de bloc - Courte – Manche longues
Extra confort

Couleur : Verte

Stérile : Non



Composition

Matériau Unisoft - Nontissé spunbond polypropylène 49 g/m²

Poignets en jersey (polyester)

Fil de couture en polyester, polyamide (nylon)

Boutons en polyoxyméthylène

Tissus d'origine animale : Non

Dérivés de sang humain : Non

Latex de caoutchouc naturel : Non

Substances médicamenteuses : Non

Phtalates : Non

Polychlorure de vinyle : Non

Indications

Les vestes de bloc, utilisées par le personnel comme vêtements de travail, sont destinées à protéger le patient de la flore bactérienne du personnel en fournissant une barrière.

Précautions d'emploi

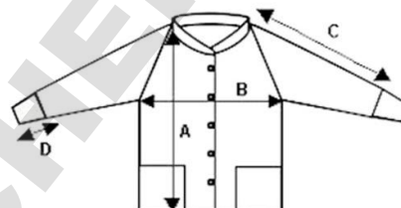
Dispositif médical à usage unique, ne pas réutiliser.

Contre-indications

Aucune contre-indication rapportée.

Dimensions

Références	Taille	Mesures (cm)			
		A	B	C	D
18001	S	71	58	73	8
18010	M	73	63	76	8
18020	L	75	67	78	8
18030	XL	77	73	81	8
18040	XXL	79	77	82	8
18050	XXXL	81	82	83	8



Conditionnement, Stockage, Péréemption

Présentation

Référence	Unité	Carton de transport (pcs)	Palette (pcs)
18001	1	48	960
18010	1	48	960
18020	1	48	960
18030	1	48	960
18040	1	48	768
18050	1	48	768

Conditions de stockage

Mölnlycke Health Care recommande de stocker les produits BARRIER® dans 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. Les installations de stockage des produits uniquement protégés par la barrière de stérilité doivent être conservées dans des conditions où le niveau de contamination par les particules d'air est faible, afin d'éviter tout risque pour le patient.

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 : E50AG01

GMDN Code (Global Medical Device Nomenclature) : 58382

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 : Maroc

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

FRSU01761902 - 2011 – 18001 (10,20,30,40,50) - 40

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 (2020)