



SCHEDA TECNICA

TELINO CHIRURGICO IN TNT+PE STERILE MONOUSO CND: T020199 – RDM: 2358657 – DM IS					
IMMAGINE	ARTICOLO	MISURA	MATERIALE	DETTAGLI	PEZZI
	Telino chirurgico in TNT+PE sterile monouso in confezione singola	75 x 90 cm	Biaccoppiato Spunbond Laminato Polietilene		1
		200 x 200 cm			
		90 x 150 cm			
		40 x 40 cm			
		75 x 75 cm			
		90 x 90 cm			

- **Materiale: Biaccoppiato 56 GR / PP+PE LAMINATO**
- **(Misura 75 x 90) Codice:243951 UDI-DI:8680829219108**
- **(Misura 200 x 200) Codice:243952 UDI-DI:8680829212062**
- **(Misura 90 x 150) Codice:243953 UDI-DI: 8680829219207**
- **(Misura 40 x40) Codice:243954 UDI-DI:8680829212062**
- **(Misura 75 x 75) Codice:243955 UDI-DI:8680829219078**
- **(Misura 90 x 90) Codice:243956 UDI-DI:8680829210464**
- Antiallergenico
- Antistatico
- Traspirante
- Idrofugo
- Antipiega
- Resistente alla trazione
- No linting
- Effetto barriera
- Idrorepellente
- Tipo Sterilizzazione : STERILE
- Colore: Azzurro antiriflesso e stabile
- Imballaggio: SINGOLO
- Privo di lattice
- Privo di ftalati
- Classificazione: Classe IS
- Classe di infiammabilità I
- Certificazione di conformità: Allegato IX, Parte A (UE) 2017/745 Regolamento sui dispositivi medici
- Nome dell'organismo certificato: Udem International Certification Auditing Training Centre
- Industry and Trade. Co. Ltd.
- Numero dell'organismo certificato: 2696
- Condizioni di conservazione: Conservare a temperatura ambiente tra 10-40 °C, l'umidità deve essere inferiore al 70%.
- Validità: 60



MHK MEDİKAL
TEKSTİL

- **DESTINAZIONE D'USO**

I teli chirurgici sono impiegati in ambito chirurgico e si configurano come un prodotto monouso sterile. Essi sono destinati a coadiuvare le attività svolte in camera operatoria durante gli interventi sia di chirurgia universale che nello specifico di interventi in chirurgia d'urgenza, interventistica. Il loro scopo è fornire supporto nel contesto degli interventi chirurgici al fine di garantire le migliori condizioni e proteggere gli operatori sanitari e il paziente in sala operatoria da contaminazioni incrociate.

- **CLASSE DI APPARTENENZA**

Dispositivo medico di "Classe IS" ai sensi del D.Lgs. 46/97 di attuazione della Direttiva 2017/745 e del D.Lgs. 37/10 di attuazione della Direttiva 2007/47/CEE, sui Dispositivi Medici

- **Totale assenza di lattice nel prodotto finito, nel confezionamento e nel ciclo produttivo: UNI ISO 4650**
- **Totale assenza di ftalati nel prodotto finito, nel confezionamento e nel ciclo produttivo**
- **Il prodotto è fornito STERILE (EO Ossido di Etilene) con cicli di sterilizzazione validati in accordo alle Norme: UNI EN 556, UNI EN ISO 11135**
- **UNI EN 13795**

- **CONSERVAZIONE E SMALTIMENTO**

Proteggere dalla luce solare diretta e conservare in un luogo fresco e asciutto, in ambienti privi di odori e lontano da fonti di calore. Le caratteristiche del dispositivo sono garantite a confezione integra. Il prodotto è completamente smaltibile e non lascia residui tossici durante e dopo l'incenerimento. Smaltire come rifiuto speciale in accordo alla vigente normativa. Gli imballi esterni dei cartoni possono essere riciclati.

Importatore
MED TRADE SRL
VIA PRINCIPE UMBERTO 79
97019 VITTORIA (RG)
Email: info@medtradesrl.com
Telefono: +39 0932/1878376


MHK MEDİKAL TEKSTİL
SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Körkün Mahallesi Hidayet Cad. No: 23/1 Oğuzeli
Tif. 0342 341 93 66 - Faks: 0342 341 93 67 GAZİANTEP
Tic.Sicil No: 40345 SUBURCU V.D. 020 455 1520

Produttore
MHK MEDİKAL
STABILIMENTO DI PRODUZIONE: Körkün Mahallesi Hidayet Cad. No: 23 Oğuzeli / Gaziantep / TURCHIA
Tel: +90 (342) 341 93 66
Fax: +90 (342) 341 93 67
Mail: export@mhkmedikal.com.tr
sales@mhkmedikal.com.tr