

SCHEDA TECNICA

Copriscarpe in CPE oppure in PE, monouso non sterile.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO:	Copriscarpe in CPE goffrato oppure in PE liscio, LATEX FREE con elastico alla caviglia.
FABBRICANTE:	CHEMIL SRL – PADOVA Certificato ISO 9001:2015 – ISO 13485:2016 – BS OHSAS 18001:2007
LUOGO DI PRODUZIONE:	Cina
CLASSIFICAZIONE / CONFORMITA':	Dispositivo Medico di classe I - Regolamento UE 2017/745; Dispositivo di protezione individuale di 1 categoria (rischi minimi) - Regolamento UE 2016/425
DESTINAZIONE D'USO:	L'uso dei dispositivi in T.N.T. è inteso a proteggere sia il paziente che l'utilizzatore da possibile contatto con superfici contaminate e quindi trasferimento di microrganismi fluidi corporei.
MODALITA' D'USO:	Aprire la busta/dispenser e prelevare il copriscarpe, calzarlo.
NORME DI RIFERIMENTO:	ISO 9001; ISO 13485.
CARATTERISTICHE / DIMENSIONI:	Colore celeste, per le dimensioni vedere la tabella allegata.



Codice	Descrizione	Repertorio	CND
71111	Copriscarpe in CPE, 40 cm x H16 cm, goffrato (antiscivolo), confezionamento: 100/2.000 pz.	634665/R	T0208
71111-30	Copriscarpe in CPE 30 gr/mq, misura 40 cm x H16 cm, goffrato (antiscivolo), confezionamento: 100/2.000 pz.	634667/R	T0208
71112	Copriscarpe in PE, 40 cm x H16 cm. Confezionamento: 100/4.000 pz.	634787/R	T0208
71114	Copriscarpe in CPE spesso, 40 cm x H24 cm. Confezionamento: 100/1.000 pz.	634668/R	T0208

MATERIA PRIMA:	CPE (polietilene clorurato), PE (polietilene), elastico sintetico.
COMPONENTI:	Copriscarpe: CPE Elastico: Elastomero latex free
PROC.PRODUTTIVO/CONTROLLI:	Disponibile a richiesta
TEST EFFETTUATI:	UNI EN 29073-3
CONFEZIONAMENTO:	Sacchetti in PE contenenti 100 dispositivi. Imballo da 1.000 /2.000 oppure da 4.000 secondo il modello, vedere tabella allegata.
VALIDITA':	5 anni dalla data di produzione se conservato in luoghi asciutti lontano da fonti di calore.
SMALTIMENTO:	Se non contaminato smaltire come rifiuto urbano, diversamente come rifiuto ospedaliero secondo disposizioni di legge.
DATA INSERIMENTO MERCATO:	02/04/2003