


Varenummer 1999914337

Åndedrætsværn, Kolmi, One size, hvid, jern/PP, Fold-Flat, FFP3 NR D, Type IIR, uden ventil, engangs

- ✓ Bløde hovedelastikker garanterer høj komfort og optimal pasform
- ✓ Indbygget, fleksibel næseklemme sikrer den bedst mulige pasform
- ✓ Høj åndbarhed
- ✓ Fremstillet af højkvalitets europæiske råmaterialer



Produktbeskrivelse

Åndedrætsværn, FFP3 NR D og Type IIR er udviklet til at beskytte mod faste og flydende aerosoler. Type IIR certificeret, masken beskytter omgivelserne mod dråber fra brugeren og brugeren mod sprøjt og stønk. Åndedrætsværnet er med vævede hovedelastikker fastgjort med ultrasonic sømme, for at garantere den bedst mulige pasform og komfort for brugeren. De er nemme at tage på og behagelige at have på i længere tid. Indbygget, fleksibel næseklemme som sikrer den bedst mulige pasform til den enkelte bruger. De bløde råmaterialer er latexfrie, og det indvendige lag er lavet af let, glat materiale, der garanterer beskyttelse og optimal komfort. Åndedrætsværnene er i enkeltstyk poser, og er pakket i en æske



Specifikationer

| | |
|--------------------------------------|--|
| Produktbetegnelse | Åndedrætsværn |
| Varemærke | Kolmi |
| Størrelse | One size |
| Farve | Hvid |
| Features | Fold-Flat, FFP3 NR D, Type IIR, uden ventil |
| Engangs/flergangs | Engangs |
| Materiale | Jern, PP |
| Bredde | 24 cm |
| Højde | 9 cm |
| Certifikater | CE. CAT III. MD. |
| CE-kategori (personligt værnemiddel) | CAT III |
| CE-klasse (medicinsk udstyr) | Klasse I |
| Produkt- eller teststandarder | EN 14683:2019+AC:2019, EN 149+A1:2009 |
| Direktiver, lovgivning og regler | (EU) 2016/425, MDR (EU) 2017/745 |
| Holdbarhed | 5 år |
| Opbevaringsinstruktioner | Opbevares tørt, ved stuetemperatur og ikke i direkte sollys. |
| Bortskaffelse af produkt | Kan bortskaffes med almindeligt husholdningsaffald sorteret efter lokale regler. Ved mistanke om kontaminering skal produktet kasseres som klinisk affald. |
| Bortskaffelse af emballage | Kan genanvendes eller forbrændes. |

Brugsanvisning

Denne maske må kun bruges af personer, der er uddannet til at bruge den. Tag ikke masken ud af indpakningen, før den skal tages i brug. Før brug sikres at masken er intakt og at de elastiske snore også er intakte. Se også vedlagte instruktionsfolder i dispenserens.

Forpakning

| Enhed | Indeholder | Længde | Bredde | Højde | EAN |
|-------|------------|---------|---------|-------|---------------|
| kll | 500 stk | 57.6 cm | 27.6 cm | 28 cm | 3662036020666 |
| pk | 50 stk | 26.8 cm | 11.4 cm | 14 cm | 3662036020673 |
| stk | 1 stk | | | | |



Produkter mærket med MD er klassificeret som medicinsk udstyr.



CE-mærket garanterer, at et produkt er sikkert at bruge og overholder alle sikkerhedsforanstaltninger. CE står for Conformité Européenne (europæisk overensstemmelse) og findes hovedsageligt på elektronisk udstyr, sikkerhedsudstyr, byggeprodukter og medicinsk udstyr.



Tredjeparts typegodkendelse er påkrævet for alle personlige værnemidler (PPE) i kategori III. CAT III-produkter vil blive ledsaget af et noticeret organnummer til 3. parts verifikation af produktets sikkerhed.



Produktet indeholder ikke latex.



Produktet er kun til engangsbrug.



Ansigtmasken til kirurgi er en type IIR (stænkafvisende) i henhold til EN 14683.



Produktet har ultrasoniske tætninger.



Denne europæiske standard specificerer minimumskrav til filtrerende halvmasker anvendt som åndedrætsværn mod partikler, dog undtaget åndedrætsværn anvendt som evakueringsudstyr.

