

10.007/XXL**SUR CHAUSSURE PP BLANC
AVEC SEMELLE PLASTIFIÉE BLANCHE – Modèle XXL**

Dispositif Médical de Classe I

CARACTÉRISTIQUES ET AVANTAGES

- Les sur-chaussures PP avec semelles plastifiées PE 60µm sont constituées d'un PE antidérapant exclusif KOLMI qui évite aux utilisateurs de glisser et permet de garantir une durée de vie du produit plus longue face aux risques d'abrasion sur sol non lisse.
- Possibilité de repérage codes couleurs.
- Elles s'adaptent aux différentes morphologies et à tous types de chaussures.
- Grâce à sa grande taille et à sa hauteur, ce modèle s'adapte parfaitement à tous les types de chaussures de sécurité.

**DESCRIPTIF TECHNIQUE**

Nom du produit :	Sur Chaussure PP Blanc SafeFeet® SkidGuard™ avec semelle plastifiée blanche
Type de produit :	À usage unique, non stérile
Composition :	Non-tissé PP + semelle PE
Confection :	Collage
Couleur :	Blanche + semelle blanche
Grammage :	35 g/m ²
Epaisseur semelle :	60 µm
Dimensions :	230 x 420 mm – Modèle XXL + très grande hauteur
Poids unitaire :	14,4 g
Origine :	France 

INDUSTRIES

Industrie / Chimie / Pétrochimie / Agro-alimentaire / RHF / CHR / Collectivité / Administration / Santé / Médical / Chirurgie / Hygiène / Entretien / Nettoyage / Salle propre / Laboratoire / Pharma / Recherche.

DONNÉES MÉCANIQUES

Mesures réalisées par des laboratoires indépendants (rapport disponible sur demande)

TEST	Norme		Moyenne	Unité	Tolérance
Grammage	ISO 9073-1		35,00	g/m ²	+/-10%
Résistance à la traction	ISO 9073-3	Resistance SM :	64,90	N	+/-10%
		Resistance ST :	80,20	N	+/-10%
Allongement	ISO 9073-3	Allongement SM :	50,74	%	+/-10%
		Allongement ST :	63,24	%	+/-10%

10.007/XXL

**SUR CHAUSSURE PP BLANC
AVEC SEMELLE PLASTIFIÉE BLANCHE – Modèle XXL**

Dispositif Médical de Classe I

INFORMATIONS MICROBIOLOGIQUES

Évaluation de la contamination microbienne initiale suivant norme NF EN ISO 11737:2018 + A1: 2021.
Contrôles microbiologiques complémentaires: ASR, E.Coli, Staphylocoques.

CERTIFICATION ET NORMES

Conforme aux exigences du Règlement Européen 2017/745 sur les Dispositifs Médicaux.
Conforme à la norme harmonisée applicable EN ISO 14971.
Site de fabrication : ISO 13485 – ISO 9001.

PRECAUTIONS

Le dispositif doit être utilisé sur peau saine uniquement.
Leur réutilisation ou usage prolongé peut produire une infection ou une contamination croisée.
Après utilisation, respecter la réglementation nationale en vigueur pour l'élimination du dispositif.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

Conditions normales de conservation et de stockage : ne doit pas être exposé à l'humidité et au soleil, doit être conservé dans un environnement frais ou à température ambiante.
Durée de vie du produit : 5 ans.

MARQUAGE SUR LE PACKAGING



* Ne pas utiliser si le packaging est endommagé

INFORMATIONS LOGISTIQUES

SPECIFICATIONS CARTON

Article	TAILLE (mm)	Poids (kg)	Qté / palette	BARCODE
10.007/XXL	400 x 400 x 375	5,0	36 cartons	3 700 381 503 264

SPECIFICATIONS SACHET

Conditionnement
1 sachet de 300 pièces