

10.006

10.005V

10.007

SUR CHAUSSURE BLANCHE PP

AVEC SEMELLE PLASTIFIÉE BLEUE, VERTE ou BLANCHE

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.



DESCRIPTIF TECHNIQUE

Nom du produit : Surchaussure blanche PP
SafeFeet SkidGuard
avec semelle plastifiée bleue, verte ou blanche

Type de produit : À usage unique, non stérile

Composition : Non tissé PP spunlaid + PE

Confection : Collage

Couleur(s) : Blanche + semelle bleue, verte ou blanche

Grammage : 30 g/m²

Épaisseur semelle : 60 µm

Dimensions : 160 x 400 mm (Taille XL)

Poids unitaire : 11 g

Origine : France ■ ■

Article	Couleur semelle
10.006	■ Bleue
10.005V	■ Verte
10.007	■ Blanche

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	Laboratoire		Moyenne	Unité	Tolérance
Grammage	ISO 9073-1	Cetelor		30,00	g/m ²	+/-10%
Résistance à la traction	ISO 9073-3	Cetelor	Resistance SM :	73,60	N	+/-10%
			Resistance ST :	62,10	N	+/-10%
Allongement	ISO 9073-3	Cetelor	Allongement SM :	52,72	%	+/-10%
			Allongement ST :	52,34	%	+/-10%

10.006**SUR CHAUSSURE BLANCHE PP****10.005V****AVEC SEMELLE PLASTIFIÉE BLEUE, VERTE ou BLANCHE****10.007**

Dispositif Médical de Classe I

INFORMATIONS MICROBIOLOGIQUES

Évaluation de la contamination microbienne initiale suivant norme NF EN ISO 11737:2018 + A1:2021.

CERTIFICATIONS & NORMES

Conforme aux exigences du Règlement Européen 2017/745 sur les Dispositifs Médicaux.

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 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 PACKAGING



* Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

INFORMATIONS LOGISTIQUES

SPECIFICATIONS CARTON				SPECIFICATION SACHET	
Article	TAILLE (mm)	Poids (kg)	Qté / palette	BARCODE	CDT
10.006	400 x 400 x 370	4,8	36 cartons	3 700 381 500 164	1 sachet de 400 unités
10.007				3 700 381 500 171	
10.005V	400 x 400 x 306	3	42 cartons	3 700 381 503 011	1 sachet de 200 unités