

TECHNISCHES DATENBLATT

62408

FFP2 Partikelfiltrierende Atemschutz- und OP-Halbmaske Typ IIR



Artikelbeschreibung

Die HALYARD FFP2-Halbmaske Artikel 62408 Halbmaske ist eine flach gefaltete, schnabelförmige, gelbe Atemschutzmaske mit Kopfbändern aus Polyurethan und einem abdichtenden Schutzfilm aus Polyethylen. Dieses Modell verfügt über kein Ausatemventil. Die Atemschutzmaske 62408 erfüllt die Leistungsanforderungen an Atemschutzmasken des Typs FFP2 NR gemäß EN149 und an OP-Masken des Typs IIR gemäß EN 14683 Mit einem Spritzschutz von 21,3 kPa übertrifft sie die Anforderungen an Masken des Typs IIR.

Verwendungszweck

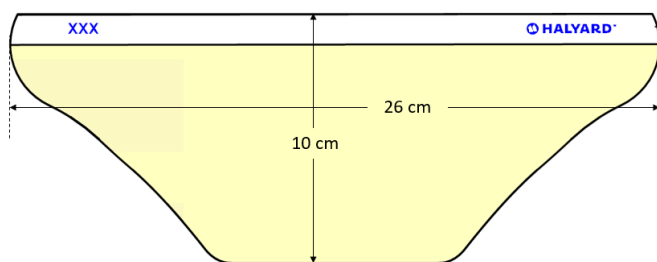
Die partikelfiltrierende Atemschutzmaske 62408 ist für medizinische Mitarbeiter vorgesehen. Sie filtert feste und nicht-flüchtige flüssige Partikel und schützt vor Durchdringung von Flüssigkeitsspritzern. Die Maske ist für die Gebrauchsdauer einer Schicht vorgesehen (geennzeichnet mit dem Klassifizierungssymbol NR für "nicht wiederverwendbar"). Wichtige Warnhinweise sind der Gebrauchsanweisung zu entnehmen.

Materialien

Außenschicht: Polypropylen-Spunbond, gelb/weiß
Filtermedium: Elektretbehandeltes Meltblown-Polypropylen
Innenschicht: Durchsichtiges Polyethylen/Polyester,
Bikomponenten-Vliesmaterial
Nasenteil: flacher Aluminiumdraht
Bänder: Polypropylen-Spunbond
Abdichtender Schutzfilm: Durchsichtiger Polyethylenfilm
Kopfbänder: Polyurethan, blau
Enthält keinen Naturlatex.
Enthält kein DEHP.

Maße

Kopfbandlänge: 22 cm ungedehnt



Verpackung

300 Atemschutzmasken pro Versandkiste.

50 Atemschutzmasken pro Entnahmebox und 6 Entnahmeboxen pro Versandkiste.

Strichkodierung: GS1-128 Symbologie auf Versandkiste und Entnahmeboxen.

Leistung

Leistung FFP2 NR gemäß EN149:2001 + A1:2009

≤6% Penetration (NaCl, Öl bei 95 lpm)
≤8% Gesamtdurchlässigkeit nach innen
≤0,7 mbar Atemwiderstand bei 30 lpm
≤2,4 mbar Atemwiderstand bei 95 lpm

Leistung Typ IIR gemäß EN 14683:2019

Bakterielle Filtereffizienz ≥ 98%
Mikrobiologische Reinheit <30 KBE/g
Spritzschutz: >21,3 kPa/160 mmHg
(übertrifft die Leistungsanforderung an TYP-IIR-Masken von 16,0 kPa)

Sterilisation

Diese Produkte sind unsteril. Diese Produkte können nicht sterilisiert werden.

Fertigung

Materialien hergestellt in den USA.
Produktfertigung in Mexiko.
Die Produkte werden in einer ISO-13485-zertifizierten Fabrikanlage hergestellt.

Vorschriften

Das Produkt entspricht den Vorgaben der EN 149:2001+A1:2009 und ist mit der CE-Kennzeichnung versehen gemäß EU-Richtlinie 2016/425 für persönliche Schutzausrüstungen. Die EU-typische Untersuchung (Modul B, Anhang V) und die Qualitätssicherungsprüfung (Modul D, Anhang VIII) wurden von BSI Netherlands (2797) durchgeführt.

Die Produkte entsprechen den Vorgaben der EN 14683:2019 für medizinische Gesichtsmasken und sind mit der CE-Kennzeichnung für unsterile Medizinprodukte der Klasse I gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 versehen.

Lagerung

Kühl und trocken lagern (bei zwischen -17°C und 32°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von <85%), fernab von Licht- und Strahlenquellen. Soweit praktikabel, sind die Masken stets in der Entnahmebox aufzubewahren. Soweit praktikabel, sind die Entnahmeboxen stets in der Versandkiste aufzubewahren.

Haltbarkeit

5 Jahre ab Herstellungsdatum.

*Eingetragenes Warenzeichen oder Marke von O&M Halyard oder verbundenen Unternehmen. ©2018. Alle Rechte vorbehalten. Version 3, Mai 2021
Seite 1 / 1

Die oben aufgeführten Größen und Eigenschaften können innerhalb des spezifizierten Rahmens variieren. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.