

TZF II R Maska Medyczna, 10 szt.



Cena: 11,98 zł

Opis słownikowy

| | |
|------------------------------------|--------------------------------------|
| Postać | Maska |
| Producent / Podmiot Odpowiedzialny | TARCHOMIŃSKIE ZAKŁ. FARM. POLFA S.A. |
| Przechowywanie | Temperatura pokojowa |
| Rejestracja | Wyrób medyczny |

Opis produktu

To jest wyrób medyczny. Dla bezpieczeństwa używaj go zgodnie z instrukcją lub etykietą. W przypadku wątpliwości skonsultuj się ze specjalistą, gdyż ten wyrób medyczny może nie być odpowiedni dla Ciebie.

Maska TZF II R maska med.*10szt.jedn.z gumką

Maska medyczna TZF II R jest od początku do końca produkowana w naszym kraju z polskich komponentów i spełnia wszystkie wymagania stawiane maskom medycznym typu IIR (wg. normy ISO EN 14683+AC:2019) zakończone uzyskaniem znaku CE.

TZF II R maska medyczna wyrób medyczny klasy I przeznaczony do celów ograniczenia rozprzestrzeniania się aerozolu z wydychanym powietrzem z nosa i jamy ustnej, a wraz z nim potencjalnych czynników infekcyjnych.

To maski głównie przeznaczone do użytku przez pracowników służby zdrowia na sali operacyjnej lub w innych placówkach medycznych. Typ R oznacza odporność na tzw. przesiąkanie (splash resistance). Maski mogą być również stosowane przez pacjentów, a także osoby bezobjawowe (np. podczas pandemii wywołanej wirusem).

TZF II R Maska Medyczna posiada:

- Trzy warstwy – z dwóch zewnętrznych warstw włókniny osłonowej (spunbond) z włókna polipropylenowego oraz wewnętrznej warstwy filtracyjnej (meltblown). Zapewnia skuteczność filtracji $\geq 98\%$
- Zauszniki
- Wkładkę modelującą na nos umożliwiającą dokładne dopasowanie maski do kształtu nosa

Jest maską jednorazową, niesterylną. Nie zawiera lateksu, niklu i włókna szklanego.

TZF II R jest wyrobem medycznym klasy I zgodnym z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych [Dz. U. 2020 poz. 186], Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów

medycznych [Dz. U. 2016 poz.211), a także poniższymi normami:

PN-EN 14683+AC:2019 – Maski Medyczne. Wymagania i metody badań
PN-EN ISO 13485:2016 – Wyroby Medyczne. System zarządzania jakością

Dostępne w opakowaniach zawierających 50 lub 10 sztuk.

Producent: Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. ul. A. Fleminga 2, 03-176 Warszawa.