





Grupo Tristan
GLOBAL I & A

BATA PROTECCIÓN 20 g.

Presentación			
Bolsa de 10 Unidades. Caja de 10 x 10.			
Dimensiones			
BOLSA 10 Uds. Peso bruto: 380 gr. CARTÓN 100 Uds. Peso bruto: 4 Kg. Largo: 31 cm. Ancho: 26 cm. Alto: 36 cm			
Modelos / Referencias	Modelo	Referencia	EAN13
	POLIPROPILENO	040085	 8 435125 400893
Características Técnicas	<p>Bata de protección de 20 g. Producto sanitario. Fabricada en polipropileno. Desechable para un solo uso. Talla única, largo 115 cm. Puño elástico o tricot. Cinta de sujeción en cuello y espalda. Muy resistente TNT hidrófugo, altamente transpirable, permeable al vapor, apto para garantizar la barrera frente a líquidos y microorganismos. Tejido no tejido que no deja residuos tóxicos ni gases cuando se incinera. Bata cuyo cuerpo es de una sola pieza, el resto de piezas cosidas dobles y planas. No estéril. Color verde. Exenta de látex Fabricante: Xian Tao Huafeng País de origen: China</p>		
Regulación	<p>Marcado "CE". Están incluidas en la categoría Clase I No estériles según la directiva 2017/745. Declaración de conformidad del fabricante adjunta. Cumplen con los requisitos según norma EN 14126:2004</p>		
Conservación / Almacenaje	<p>Manténgalo alejado de la luz solar directa Humedad relativa inferior al 80% Temperatura relativa 18°C-28°C, sin gas corrosivo y buen ambiente de ventilación. Requisito de transporte: preste atención a la prevención de fugas de agua, alta temperatura, humedad y gases corrosivos. Almacenar en envase original al resguardo de la luz y del frío, sin contacto con productos disolventes y sin contacto directo con áreas o artículos duros.</p>		



According to Medical Device Regulation (2017/745/EU)

Manufacturer

XIAN TAO HUAFENG NON-WOVEN PRODUCTS CO., LTD.
South of Bridge, Peng Chang, Xian Tao, Hubei, China

Conformity Assessment Procedure

Annex IV of the Medical Device Regulation (MDR) 2017/745/EU

Product Identification

- Gowns, disposable, 20 g/m² Polypropilene. Code 040085

UDI: n/a

Medical Device Regulation

Class I (non sterile)

Other Harmonised Standards and/or Other Normative Documents/Technical Specifications

UNE-EN 14126:2004

The medical device complies with the safety and performance requirements in accordance with Annex I of the Medical Device Regulation 2017/745/EU. We declare under our sole responsibility that the products to which this declaration relates are in conformity with the safety and performance requirements of Annex I of the above Regulation.

This DoC is valid until 24/03/2026

Signed and stamped  Date: 24/03/2021 

Name: Steven Lu
Position: General Manager