



FICHE TECHNIQUE

NQA= 0,65 / Inspection visuelle



Masque de Chirurgie à très haute filtration et protection **FLUIDSHIELD**
“FLUIDSHIELD” – Anti-pénétration des liquides **Référence : 48207 orange**

DIMENSIONS		
Plié	: 178 mm x 95 mm	Epaisseur : 0,4 mm
Déplié	: 178 mm x 195 mm	Poids : 4,8 g

MATERIAUX DE FABRICATION	
Film anti-pénétration	Film aéré imperméable « Loncet » en polyéthylène
Liens	Polypropylène
Barrette nasale	Lame plate en aluminium
Filtre	Polypropylène exempt de fibres de verre
Face externe orange	Polyester + cellulose
Face interne blanche	Cellulose (40 %) + polyester (60 %) – une fine lamelle de mousse et une couche de Teclin sont soudées sur la couche interne au niveau de la barrette (système antibuée pour le masque)
Agent liant	Liant d'origine acrylique

SANS LATEX

TYPE D'ASSEMBLAGE
Soudure ultrasonique Sontec II

FIXATION
Par liens en polypropylène

CARACTERISTIQUES DE FILTRATION DU MASQUE	
Masque conforme à la Norme Européenne EN 14683 - Type IIR	
Tests du laboratoire indépendant Nelson disponibles N° 286239 - 286242	
Efficacité de filtration bactérienne (EFB)	
Méthode in vitro : Mil-M36954C / EN 14683	: 99,86 % pendant 3 heures
Taille des bactéries	: 2,9 µ
Efficacité de filtration des particules (EFP)	
Méthode in vitro : ASTM F1215-89	: 99,48 %
Taille des particules	: 0,1 µ
Résistance au passage de l'air ΔP	: 2,56 mm H ₂ O/cm ²

RESISTANCE AUX LIQUIDES
Oui résistant/ EN 14683. Test ASTM F1862-98, résistance à la pénétration des fluides à 160 mm Hg
Masque anti-projection et anti-pénétration aux liquides
Pas d'absorption dans le temps (Test South Western Laboratories No 2709-2725)

CARACTERISTIQUES DE TOLERANCE CUTANEE	
Test d'irritation primaire cutanée	: Test Laboratoire Nelson (USA) n° 50279
Résultat	: Pas de réaction de contact/Pas d'irritation

DESCRIPTIF DU CONDITIONNEMENT	
Par boîte	50 masques
Par carton	300 masques (6 boîtes de 50 masques)

NORMES
Masque fabriqué aux USA par la Société Kimberly Clark
Société certifiée ISO 9001 – ISO 13485

MARQUAGE CE : oui – conforme à la Directive Médicale 93/42, N° d'enregistrement B.I.01844-96 de la Déclaration CE de conformité de Dispositifs Médicaux de la Classe I en application de l'article R.665-36, R.665-7, R.665-8 du Code de la Santé Publique.

FT Fluidshield chirurgie 48207 – 25/07/11



ISO 9001
FM 40130
ISO 13485
MD 534866

Société Certifiée - Capital : 25.569.672 Euros – R.C.S. PONTOISE B 319 608 709 - Siret 319 608 709 00030 – TVA FR 54 319 608 709