



FICHE TECHNIQUE	NQA= 0,65 /inspection visuelle	EN 149 : 2001*		⌚ : 3 ANS	
-----------------	--------------------------------	----------------	--	-----------	--

Demi-Masque FFP2 Filtering Face Piece Protection Niveau 2 Solide et liquide	PFRP2 Preventer Filtering Respirator Protection 2 Référence : 62408 Jaune
--	--

Masque respiratoire, non réutilisable, destiné au milieu médical et préconisé pour la protection des risques de type A (Air) et G (Gouttelettes)*.

DIMENSIONS		
Masque respiratoire, de taille universelle, adapté à une morphologie d'un visage d'adulte.		
Plié : 254 mm x 95 mm	Epaisseur : 0,85 mm	Poids : 8 g

TYPE D'ASSEMBLAGE

Masque " bec de canard" plié à plat constitué de 4 couches superposées et assemblées par soudure ultrasonique Sontec II.
 Pas d'utilisation de colle ou d'agrafe.

MATERIAUX DE FABRICATION	
Liens bleus	Polyuréthane
Barrette nasale	Lame plate en aluminium
Filtre	Polypropylène exempt de fibres de verre SANS LATEX
Face externe jaune	Polypropylène
Face interne blanche	Polyéthylène + polypropylène
Joint d'étanchéité	Polyéthylène transparent, étanchéité accrue, faible fuite faciale
Agent liant	Liant d'origine acrylique

FIXATION

Par liens en polyuréthane pour un maintien serré contre le visage. Mode d'emploi dans la boite.

CARACTERISTIQUES DE FILTRATION DU MASQUE

Masque conforme à la norme EN 149 : 2001 et à l'avis de septembre 2005 pour une exposition théorique de charge de **120 mg**.
 Certification BSI 0086
 Tests du Laboratoire indépendant Nelson disponibles N° 286239 - 286242

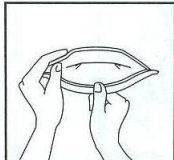
Aspect normatif % filtration/ EN 149	% Filtration réelle/ EN 149 des masques Kimberly- Clark	Taille moyenne particules/ EN 149	% Filtration des masques Kimberly- Clark/EN 14683* type II	Taille des Bactéries et des Particules	Aspect normatif % fuite autorisée/ EN 149	Fuite réelle/ EN 149 des masques Kimberly- Clark	Perméa- bilité à l'air
94 % pénétration autorisée maxi de NaCl = 6 % Paraffine = 6 %	Pénétration réelle mesurée NaCl = 0,284 % Paraffine = 2,28 %	0,6 micron	Filtration Bactérienne 99,88 % in vitro Filtration particules 99,985 % in vitro	3,2 microns 0,1 micron	8 %	0,47 %	30 l/mn – 0,7 mb 95 l/mn- 2,4 mb 160 l/mn – 3 mb

.../...

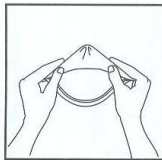


Données	Référentiel	Niveau exigé	Nom du Laboratoire	N° du rapport	Date du rapport	Moyenne arithmétique de l'échantillon testé par le laboratoire	Valeur minimale	Valeur maximale
EFB in vitro	EN 14683	> 99 %	Nelson	286239	22/03/2005	99.88 %	99.80 %	99.90 %
EFP in vitro	EN 14683	> 99 %	Nelson	286242	13/06/2005	99.98 %	99.97 %	99.99 %
Pénétration à l'huile	EN 149 : 2001	≤ 6 %	BSI	255/4805149	25/04/2006	2.28 %	1.70 %	3.10 %
Pénétration à l'huile et au NaCl	EN 149 : 2001	≤ 6 %	BSI	255/4805149	25/04/2006	0.28 %	0.13 %	0.74 %
Fuites faciales	EN 149 : 2001	≤ 8 %	BSI	255/4805149	25/04/2006	0.47 %	0.01 %	0.09 %
Perméabilité à l'air – respirabilité	EN 149 : 2001 Inspiration à 30 l/mn	≤ 0.7 mbars	BSI	255/4805149	25/04/2006	0.34 mbars	0.33 mbars	0.35 mbars
Perméabilité à l'air – respirabilité	EN 149 : 2001 Inspiration à 95 l/mn	≤ 2.4 mbars	BSI	255/4805149	25/04/2006	1.17 mbars	1.10 mbars	1.26 mbars
Perméabilité à l'air - respirabilité	EN 149 : 2001 Expiration à 160 l/mn	≤ 3 mbars	BSI	255/4805149	25/04/2006	1.72 mbars	1.69 mbars	1.78 mbars

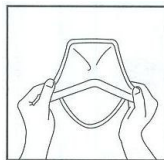
POSE DU MASQUE



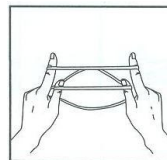
1. Ecarter les bords du respirateur de manière à l'ouvrir complètement.



2. Plier légèrement le fil de fer à l'emplacement du nez pour donner une forme concave.



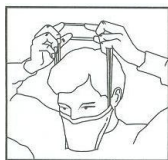
3. Tenir le masque à l'envers de façon à exposer les deux bandeaux.



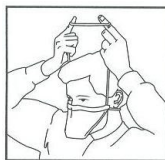
4. Séparer les bandeaux l'un de l'autre avec les index et les pouces.



5. Faire passer le masque en creux sous le menton en tenant les bandeaux avec les index et les pouces.



6. Tirer les bandeaux par-dessus la tête.



7. Relâcher le bandeau inférieur tenu par les pouces et le poser au bas du cou.



8. Placer l'autre bandeau sur le sommet du crâne ?



9. Former l'emplacement nasal en appuyant bien au-dessus du nez avec les doigts.



10. Continuer à ajuster le masque et à positionner fermement les bords jusqu'à ce qu'ils tiennent bien au visage.

.../...



ISO 9001
 FM 40130
 ISO 13485
 MD 534866

DUREE D'UTILISATION

Maximum 8 heures en continu.

REMARQUE IMPORTANTE

Lors de l'utilisation en chambre d'isolement ou dans un environnement médical, ce masque ne doit pas être réutilisé, mais détruit **impérativement** à la sortie de la chambre.

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 boites x 50 masques)
-----------	--------------	------------	---------------------------------------

* EN 14683 Norme Européenne des masques médicaux CE. Directive des Dispositifs Médicaux.
* EN 149: 2001 Norme Européenne des appareils de protection respiratoire. Directive 89/686 des Equipements de Protection Individuelle (EPI). BSI N° 255/4805149 en date d'avril 2006.
Demi-masques filtrants contre les particules. Exigences, essais, marquage CE.
Fabriqué aux USA par la Société Kimberly Clark.

FT PFRP2 62408 – 25/07/11



ISO 9001
FM 40130
ISO 13485
MD 534866