

Sterisheet Tray Liner



KROVINIO APSAUGA IR
SUDRĖKUSIOS PAKUOTĖS
PREVENCIJA

| Medžiagos sudėtis 100% celiuliozė
| 100% ekologiška



STERISHEET™
by **STERIMED**

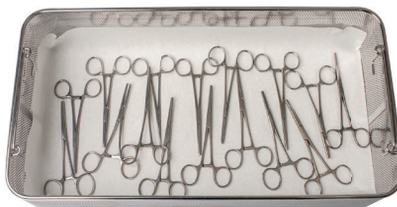
STERISHEET TRAY LINER

Kodėl verta naudoti konteinerio įdėklą ?

- > Su šlapiu pakuočiu problema CSSD (infekcijų kontrolės ir sterilizacijos skyrius) susiduria visame pasaulyje dėl įvairių priežasčių.
- > Išorinė arba vidinė drėgmė sukuria potencialų kanalą mikroorganizmams patekti į krovinį, arba rodo, kad sterilizavimas nebuvo atliktas tinkamai.
- > Kai po sterilizacijos išimama šlapia pakuotė, krovinyms negali būti naudojamas, todėl jį reikia perpakuoti ir sterilizuoti iš naujo.

Kokia rizika?

- > Pacientų saugumas
- > Padidėjusios išlaidos
- > Papildomas darbotvarkis
- > Darbas sulėtėja



SIEKIANT IŠVENGTI ŠLAPIŲ PAKUOČIŲ REKOMENDUOJAME NAUDOTI ABSORBUOJANČIUS ĮDĖKLUS (TRAY LINER)

PRODUKTAS	SPALVA	SUGERIMAS	SUGERIAMUMO RODIKLIS	MECHANINĖ APSAUGA
NEW SUPER ABSORBUOJANTIS TRAY LINER		750%	★★★★	★★
TRAY LINER		250%	★★	★★★★

Pagrindinės savybės:

- > Puikus absorbcijos laipsnis: apsaugo nuo šlapios pakuotės
- > Mechaninis barjeras: padeda apsaugoti sterilizuojamas pakuotes
- > 100% celiuliozė: visiškai biologiškai skaidoma medžiaga
- > Mažai pūkuojasi ir minkštas



Sterisheet Tray Liner yra įvairių dydžių. Pasirinkite įdėklą atitinkanti jūsų poreikius. Labiausiai populiarius dydžiai:

23x30 | 30x30 | 40x30 | 50x30 | 60x30 (cm)

Kiti dydžiai galimi pagal užklausą



Infekcijų prevencijos sprendimai pacientų priežiūros skyriams

www.sterimed.fr



STERISHEET™ IS A BRAND OF



STERIMED™, ETHYPEL™, PROPYPEL™, STERISHEET™, POLYBOND™, ETHYFLEX™, ETHYFORM™, CRYPTOPAK™, STERIWEB™, STERI FEUILLE™, STERIREEL™, 斯迪迈™, 舒卫安™, 蒸洁安™, Стеримед™, Этипель™, ПРОПИПЕЛЬ™ are all brands of STERIMED.

OCTOBER 2018

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We, Sterimed s.r.o., Evropská 866, Modřice 664 42, Czech Republic.

Considered as a medical device Manufacturer, registered under:

- system reference number CZ-MF-000006577 in EUDAMED database

Hereby certify, under our sole responsibility, that the following products:

STERISHEET STERILIZATION WRAPS

- is a Class I non-invasive medical device, according to definitions and rule 1 of classification on the Annex VIII of 2017/745 EU MDR.
- is intended to be used as sterilization wraps according to harmonized standard EN ISO 11607-1, delivered non-sterile and used for sterilization packaging of medical devices in hospitals and healthcare facilities
- the GMDN code 13735 (Sterilization packaging, single use)
- the Basic UDI-DI reference is 3662849SD00302113NN

The range of products is listed in Annex I of this document:

Range
Sterisheet Sterilization Wraps – Single Sheets
Sterisheet Sterilization Wraps – Interleaved
Sterisheet Sterilization Wraps – DUO
Sterisheet Sterilization Wraps – Bonded

- comply with the general safety and performance requirements of the EU Medical Device Regulation 2017/745 as demonstrated in technical file: Sterilization Wraps - Revision F.

The conformity assessment procedure was established according to:

- Article 52. §7 after drawing up the technical documentation set out in Annexes II and III of the 2017/745 EU MDR.

Expiration Date of this declaration: 2026-06-30

This declaration of conformity is valid in relation to the release document corresponding lot of manufactured products.

Tu



STERIMED s.r.o.

se sídlem Modřice, Evropská 866, PSČ: 664 42, IČ: 274 35 474, zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl C., vložka 53147

with its registered seat at Modrice, Evropska 866, ZIP Code: 664 42, ID: 274 35 474, registered with the commercial register maintained by the District court in Brno, section C., entry 53147