

Fiche Technique

OP-AIR

M95121-30

MASQUE MEDICAL TYPE II A ELASTIQUES « KID (5-12 ans) » Dispositif Médical de Classe I

CARACTÉRISTIQUES ET AVANTAGES

- Média haute filtration (polypropylène)
- Pliage anatomique limitant les fuites au visage
- Les bordures du masque et les soudures des élastiques sont très douces et non irritantes
- Barrette nasale intégrée
- · Filtre sans fibre de verre
- Production en salle propre ISO 8 (contrôle particulaire et microbiologique)



M95121-30

Préconisations:

- Utilisation par les patients enfants (5 à 12 ans) contagieux, lors de leurs déplacements au sein de l'établissement hospitalier.
- Utilisation dans les services pédiatriques et chirurgie infantile
- Changer le masque pour chaque déplacement
- · Un masque souillé durant l'intervention doit être changé

DESCRIPTIF TECHNIQUE

Nom du produit : KOLMI – Op-Air – Mask – Type II
Type de produit : À usage unique, non stérile
Couche int : Thermobond polypropylène
Filtre : Meltblown polypropylène
Couche ext : Spunbond polypropylène

Lien : Elastiques
Couleur : Bleu

Dimension: 88 mm (± 2 mm) x 147 mm (± 7 mm)

Poids : 1,5 g (± 10%)
Conditionnement: Boîte de 50 unités

Origine: France

Article	Couleur
M95121-30	Bleu



Données de Filtration et Confort - NF EN 14683:2019							
Données	Niveau exigé	Nom du laboratoire	Numéro de rapport	Date du Rapport	Moyenne	Valeur minimale	Valeur maximale
EFFICACITE DE FILTRATION: BFE (%)	≥ 98	NELSON	1250735-S01	07/01/2020	98,8	98,6	99,2
DELTA P (Pa/cm²)	≤ 40	NELSON	1250735-S01	07/01/2020	23,4	22,6	24,3

OP-AIR

MASQUE MEDICAL TYPE II A ELASTIQUES « KID (5-12 ans) »

Dispositif Médical de Classe I

Données Microbiologiques (Mesures réalisées par le laboratoire MICROSEPT)

Evaluation de la contamination microbienne initiale selon les normes EN 14683:2019 et ISO 11737:2018 Contrôles microbiologiques complémentaires: ASR, E.Coli, Staphyloccoques, sur demande.

Evaluation Biologique - NF EN 14683:2019							
	Référentiel	Niveau exigé	Laboratoire	Numéro de rapport	Date du Rapport	Résultats	
Cytotoxicité	ISO 10993-5	absence de cytotoxicité	NELSON	1030858-S01	22/03/2018	absence de cytotoxicité	
Irritation cutanée	ISO 10993-10	non irritant	NAMSA	231037	21/06/2017	non irritant	
Sensibilisation	ISO 10993-10	non sensibilisant	NAMSA	231038	19/07/2017	non sensibilisant	

PRECAUTIONS D'USAGE

Le dispositif doit être utilisé sur peau saine uniquement.

Leur réutilisation ou usage prolongé peut produire une infection ou une contamination croisée.

Après utilisation, respecter la réglementation nationale en vigueur pour l'élimination du dispositif.

CERTIFICATION ET NORMES

Conforme aux exigences du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux Dispositifs Médicaux Conforme aux normes harmonisées applicables EN 14683 Fabriqué sous un système certifié ISO 13485 et ISO 9001

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

Conditions normales de conservation et de stockage : ne doit pas être exposé à l'humidité et au soleil, doit être stocké sous une température comprise entre 5°C et 40°C.

Durée de vie du produit : 5 ans.

INFORMATIONS LOGISTIQUES

Caractéristiques carton

Caractéristiques boîte distributrice

Article	Taille mm	Poids brut kg	QTE/ palette	Taille mm	QTE
M95121-30	400 x 300 x 200	1,6	72 cartons (9 couches de 8 cartons)	180 x 97 x 97	12 boîtes distributrices de 50 pièces



Article	Carton	Boîte distributrice
M95121-30	3 662 036 012 746	3 662 036 012 753



Groupe KOLMI HOPEN SAS

Bld de la chanterie | 49124 Saint Barthélemy d'Anjou – France

Bld de la chanterie | BP 10059 – 49181 Saint Barthélemy d'Anjou Cedex – France