

LAUDO ANALÍTICO CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO

PRODUTO: AVENTAL CIRÚRGICO DESCARTAVEL SMS ESTERIL CONFORTELL

REGISTRO ANVISA: CLASSIFICAÇÃO FISCAL: ORDEM DO PRODUTO: 6210.10.00 NACIONAL

COMPOSIÇÃO: Produto confeccionado em não tecido 100% polipropileno (SMS - Spundbond Meltblown Spundbond), permitindo ventilação adequada durante o uso.

Avental descartável SMS composto de 3 camadas

S- Spunbond: camada formada por fibras longas e continuas, que proporcionam resistência mecânica e maleabilidade.

M- Meltblown- esta camada e formada por uma trama de microfibras que age como barreira microbiana.

Malha sintética tubular para punhos e ou elástico.

Dimensões:

1,40 de largura e 1,20 de comprimento

1,40 de largura e 1,30 de comprimento

1,40 de largura e 1,40 de comprimento

1,40 de largura e 1,50 de comprimento

1,60 de largura e 1,50 de comprimento

1,60 de largura e 1,60 de comprimento

1,60 de largura e 1,70 de comprimento

1,80 de largura e 1,50 de comprimento

Composição: SMS (Spundbond Meltblown Spundbond)

Gramatura: 30; 40;50; 60

MANGA: 60 cm comprimento com variação média de 10 cm

CINTO: 600 MM aproximadamente de cada lado comprimento com variação média de 10 cm

AMARRILHO DO PESCOÇO: 300 MM aproximadamente de cada lado comprimento com variação média de 10 cm.

GRAMATURA DO TECIDO NÃO TECIDO: 40 g/m² AZUL

NOTA: Conforme nomenclatura estabelecida pela Confortell Ind. E Com. Este produto recebe o seguinte nome: AVENTAL CIRÚRGICO DESCARTAVEL SMS ESTERIL CONFORTELL

METODO DE TESTE: UNIDADE: MIN: TARGET MÁX: EDENA/INDA WSP130,1 g/m² 38.0 40.0 42.0

INFORMAÇÕES REFERENTES AO TESTE DE GRAMATURA SÃO EXTRAIDAS DO CERTIFIOCADO DE QUALIDADE DO FABRICANTE DO TECIDO NÃO TECIDO.

INFORMAÇÕES ADCIONAIS DO PRODUTO:

INSTRUÇOES DE USO: 1- Retirar o avental de sua embalagem original;

- 2- Vestir o avental e fecha ló para que fique perfeitamente ajustado ao corpo;
- 3- Após o uso descartar o avental em local próprio para descarte do produto.

PROPRIEDADES VISUAIS: O produto deve estar livre de qualquer material estranho, buraco, rasgo, mancha, umidade, gotas de polímero etc.

ODOR: O produto não deve ter nenhum odor diferente do odor característico do material.

EMBALAGEM:

Lote:

Embalados em embalagem unitária embalada em papel grau cirúrgico e esterilizado a ETO, "embalagem primaria" e acondicionado em caixas de papelão ou embalagem plástica "fardo" embalagem secundaria.

IDENTIFICAÇÃO: Nome do fornecedor, descrição do produto, quantidade, lote, mês de fabricação, validade e cadastro na ANVISA.

VALIDADE: 2 anos à partir da data de fabricação.

ESTOCAGEM: O produto deve ser mantido na embalagem original até o momento da utilização, e estocado em deposito coberto, limpo e seco. O produto não deve ser estocado direto com as paredes dos estoques. Este procedimento previne a contaminação da embalagem e do produto.

METODO DE ESTERILIZAÇÃO: oxido de etileno. ESTERIL

PRECAUÇÕES E ADVERTENCIAS: Descartar após o uso.

Data de Fabricação:	
Data de Validade:	
Início / Término:	7:30 às 9:00 h

Quantidade Total do Lote: 10 unidades

Obs: os testes de qualidade são realizados em 100% da produção, sendo liberadas para venda apenas as unidades aprovadas nos testes.

Resultado: LOTE APROVADO	
	Data: 27/08/2018
VANIR VERSIANE M. FRIZON	