



LAUDO ANALÍTICO CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO

PRODUTO: AVENTAL CIRÚRGICO DESCARTAVEL SMS ESTERIL CONFORTELL

REGISTRO ANVISA:

CLASSIFICAÇÃO FISCAL:
6210.10.00

ORDEM DO PRODUTO:
NACIONAL

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

Avental descartável SMS composto de 3 camadas

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

M- Meltblown- esta camada é 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 (Spunbond Meltblown Spunbond)

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:
EDENA/INDA WSP130,1

UNIDADE:
g/m²

MIN:
38.0

TARGET
40.0

MÁX:
42.0

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

INFORMAÇÕES ADICIONAIS DO PRODUTO:

INSTRUÇÕES 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:

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.

Lote:

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