

Fiche Technique

M33101-40 Masque médical à lanières - Type IIR Dispositif Médical de Classe 1

CARACTÉRISTIQUES ET AVANTAGES


- Protège l'environnement contre les gouttelettes émises par le porteur tout en lui assurant une protection face aux projections de liquides biologiques.
- Efficace contre les bactéries, les particules et les virus (testé BFE, PFE, & VFE).
- Les masques Kolmi® sont dotés du pliage exclusif Origami pour un meilleur confort et un ajustement parfait au visage du porteur.
- Dotés d'une barrette nasale large et ultra-flexible, ils garantissent un excellent ajustement au visage et limitent efficacement les fuites au niveau du nez, réduisant ainsi significativement le phénomène de buée.
- Hypoallergénique.



Usage recommandé

- Utilisation par le personnel médical
- Utilisation par le personnel du bloc opératoire pour les chirurgies présentant un risque de projections de liquides biologiques

DESCRIPTIF TECHNIQUE

Nom du produit :	Kolmi Vitals	Nombre de couches : 4
Type de produit :	À usage unique, non stérile	Couche intérieure : spunbond polypropylène
Attaches :	Lanières	Couche extérieure : spunbond polypropylène
Couleur :	Bleu	Barrière splash : spunbond polypropylène
Quantité / boîte :	50 unités	Média filtrant : meltblown polypropylène
Taille :	175 x 95 mm	Barrette nasale : polypropylène + métal
Poids unitaire :	4,4 g	Lanières : spunbond polypropylène
Origine :		

EN 14683:2025*

TEST	NORME	NIVEAU EXIGÉ	LABORATOIRE	N°RAPPORT & DATE	RÉSULTATS
Efficacité de Filtration Bactérienne : BFE	EN 14683:2025*	≥ 98% (Type IIR)	Centexbel	21.06133.01 25/10/2021	99 %
DELTA P	EN 14683:2025*	≤ 300 Pa	Centexbel	22.00530.04 22/02/2022	138 Pa
RESISTANCE SPLASH	ISO 22609:2004	≥ 16 kPa	Centexbel	22.00530.05 22/02/2022	Conforme
Efficacité de Filtration des Particules 0,1 µm : PFE	ASTM F2299	Non applicable	Nelson	1393995-S01 12/03/2021	99,5 %
Efficacité de Filtration des Virus : VFE	ASTM F2101	Non applicable	Nelson	1398379-S01 27/03/2021	98,4 %

*selon les essais effectués conformément à la norme EN14683:2019 + AC:2019.

INFORMATIONS MICROBIOLOGIQUES

Évaluation de la contamination microbienne initiale selon les normes EN 14683:2025* et ISO 11737:2018+A1:2021.

Contrôles microbiologiques supplémentaires: ASR, E. coli, staphylocoques, disponibles sur demande.

CERTIFICATIONS & NORMES

- Satisfait aux exigences du règlement (UE) 2017/745 concernant les dispositifs médicaux.
- Conforme aux normes applicables EN14683:2025*.
- Site de fabrication: certification ISO 9001 et ISO 13485.

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.

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 conservé à température ambiante.

Durée de vie du produit : 5 ans

MARQUAGE PACKAGING



INFORMATIONS LOGISTIQUES



Caractéristiques carton

Article	Taille (mm)	Poids brut (kg)	QTE/ palette
M33101-40	400 x 400 x 180	1,8	54 cartons

Caractéristiques boîte

Taille (mm)	Poids brut (g)	Cdt
211 x 97 x 97	265	6 x 50 unités

Codes EAN

Article	Carton	Boite distributrice
M33101-40	3 662 036 022 721	3 662 036 022 738