

FICHE TECHNIQUE



SLIP ABSORBANT ELASTIQUE

SENI ACTIVE PLUS



I. DESCRIPTION

Les slips absorbants Seni Active Plus sont destinés aux personnes atteintes de l'incontinence forte. Couche externe et interne en non-tissés doux. Coussin absorbant en pulpe de cellulose avec superabsorbant. Voile de distribution (EDS). Barrières latérales le long du coussin absorbant en non-tissé élastique – protection supplémentaire anti-fuites dans la zone inguinale. Indicateur d'humidité : imprimé à l'encre qui devient flou lorsque la protection est saturée. Couche externe - perméable à la vapeur sur toute la surface. Languette de fermeture placée à l'arrière du produit.

II. MATIÈRES PREMIÈRES

Cellulose, non-tissé hydrophile, non-tissé hydrophobe, non-tissé de distribution (EDS), film perméable à la vapeur, fils en élastomère, colles thermofusibles, superabsorbant, adhésif type Z.

III. DIMENSIONS

Taille	Longueur totale [mm]*	Longueur du coussin absorbant* : [mm]	Largeur totale* [mm]	Largeur du coussin absorbant [mm]** (avant-milieu-arrière)	Tour de taille [cm]
XXL	980	530	1020	160-100-160	140-190

* tolérance dimensionnelle : +/- 10 mm

IV. PROPRIÉTÉS PHYSICO-CHIMIQUES

Taille	Poids [g], pas moins de	Absorption [g], pas moins que les valeurs indiquées (selon ISO 11948-1/Rothwell)	Rétention [g] moyenne (selon NAFC)
XXL	100,0	2000	900

V. CONDITIONNEMENT

Taille	Référence	Qté de pièces / sachet	Qté de sachets / carton	Qté de cartons / palette	Type d'emballage de transport
XXL	SE-096-XX10-A02	10	6	24	Carton

La palette EUR EPAL avec la marchandise est protégée, sur toute sa hauteur, par une housse plastique rétractable ainsi que par une coiffe en plastique en haut et en bas de la palette.

VI. CONDITIONS D'ENTREPOSAGE RECOMMANDÉES

Il est recommandé d'entreposer les slips absorbants dans un local sec et bien aéré, à la température entre 5°C et 35°C et l'humidité $\leq 70\%$, dans leurs emballages d'origine. Les emballages doivent rester intacts, enveloppés dans le film pour éviter tout contact avec la poussière et d'autres impuretés ou odeurs.

VII. AUTRES

Ce produit est un dispositif médical de classe I et porte à ce titre le marquage CE.

Date limite d'utilisation : 60 mois.

Élaboré par : Justyna Dziwulska, Technologue

Justyna Dziwulska
Dziwulska
Technolog

Validé par : Tomasz Przybylski, Directeur de la production et du développement du Groupe TZMO

DYREKTOR
d/s Produkcji i Rozwoju
Technologii Grupy TZMO
Tomasz Przybylski

Date de rédaction du document : le 08.08.2022