

# TENA Bed Plus 60x90

Traversa salvamaterasso non rimboccabile  
Formato: 60x90 cm

Fabbricante	Essity Hygiene and Health AB
Sede legale italiana:	Essity Italy S.p.A. - Via XXV Aprile n.2 55011 Frazione Badia Pozzeveri - Altopascio (LU)
Sede operativa italiana:	Essity Italy S.p.A. - via S. Quasimodo, 12 - 20025 LEGNANO (MI) Tel. 0331/443811 Fax 0331/443883



## STRUTTURA E MATERIALI

### Materassino assorbente centrale:

- soffice strato di polpa di cellulosa ad alta capacità assorbente per distribuire e ritenere i liquidi lontano dalla cute. La speciale goffatura a rombi assicura una buona resistenza agli strappi del materassino assorbente e favorisce una miglior diffusione dei liquidi;
- la materia prima utilizzata - polpa di cellulosa vergine - viene accuratamente selezionata per agire in modo da assicurare funzionalità al materassino assorbente anche in condizioni di utilizzo prolungato.

**Rivestimento filtrante interno:** tessuto non tessuto TNT in fibra di polipropilene ipoallergenico, ricopre completamente il materassino assorbente, che può quindi essere posto a diretto contatto con la cute. Morbido e resistente, è trattato in modo da garantire un'efficace e protratta permeabilità ai liquidi, che vengono rapidamente assorbiti dal materassino sottostante, lasciando la superficie asciutta.

**Rivestimento esterno:** polietilene microcompresso, impermeabile, sottile e resistente, offre elevata morbidezza e flessibilità. Rende la protezione estremamente confortevole, garantendo la massima discrezione. Il rivestimento esterno riporta il codice identificativo del lotto di produzione.

**Bordi:** morbidi e inavvertibili, rifiniti con termosaldatura e incollatura.

**Collanti:** per l'incollaggio delle componenti viene fatto uso di adesivi Hotmelt, composti di resine (componente adesiva) e polimeri (componente coesiva). Applicati a caldo, senza uso di solventi, hanno la proprietà di non interagire con le componenti del materassino assorbente, risultando quindi atossici e inerti.

**Sicurezza:** tutta la gamma delle traverse assorbenti TENA Bed è priva di lattice.

Presenza di tecnologia di dermoprotezione:

I prodotti della gamma TENA sono "DERMATOLOGICALLY TESTED", sottoposti ad accurati test cutanei (es. patch test) condotti da un laboratorio esterno specializzato per garantirne la sicurezza a contatto con la cute umana. La superficie di TENA Bed è studiata per essere delicata sulla pelle.



## DATI TECNICI

VOCE	Codice interno	Livello di assorbenza	Colore identificativo	Dimensioni totali (cm)°
1.59	770120	Plus	Azzurro	60x90

Codice interno	Peso fluff (g)	Peso polimeri (g)	Peso totale prodotto (g)	Capacità assorbente* (g)
770120	62	0,0	80	1670

\*calcolata con il procedimento ISO 11948/1

## CONFEZIONAMENTO

Codice interno	Dimensioni busta (mm)	Peso busta (kg)	Codice EAN busta	Dimensioni cartone (mm)	Peso cartone (Kg)	Imballo
770120	290x197x280	2,7	7322540728873	600x400x310	10,8	4x35 PZ

confezionamento primario (busta)	offerta TENA
resistente e idoneo per la conservazione, trasporto, carico, scarico del prodotto	si
fabbricato per ridurre volume e peso per garantire sicurezza e igiene prodotto	si
riciclabile	si
etichettatura e istruzioni per l'uso in italiano	si
destinazione d'uso	si
conforme ai requisiti previsti dalla legge vigente	si
corredato da informazioni necessarie per un corretto e sicuro utilizzo	si
apertura pretagliata	si
identificativo del livello di assorbenza	si
riporta le seguenti informazioni:	offerta TENA
EAN	si
fabbricante	si
nome commerciale	si
tipo ausilio	si
taglia o peso o dimensioni ausilio ove presente	si
indicazione per la corretta conservazione	si
lotto di produzione	si
numero pezzi per confezione	si
confezionamento secondario (cartone)	offerta TENA
resistente e idoneo per la conservazione, trasporto, carico, scarico del prodotto	si
fabbricato per ridurre volume e peso per garantire sicurezza e igiene prodotto	si
riciclabile	si
80% minimo riciclato	si
lotto di produzione	si
conforme ai requisiti previsti dalla legge vigente	si

## CLASSIFICAZIONE E RIFERIMENTI LEGISLATIVI

**Marcatura CE:** Il prodotto in oggetto è classificato Dispositivo Medico di Classe I non sterile e senza funzione di misura. Dal 26 maggio 2021 è pienamente applicabile il Regolamento MDR (UE) 2017/745 e successivi provvedimenti. Il dispositivo è pienamente conforme al nuovo Regolamento, come indicato sulla Dichiarazione di Conformità.

<b>voce</b>	1.59
<b>codice interno</b>	770120
risponde alla descrizione dell'Allegato B al Capitolato Tecnico	si
risponde ai requisiti/caratteristiche di cui all' allegato 2 del DPCM 12 gennaio 2017	si
classificazione come Dispositivo Medico	si
risponde al regolamento MDR (UE - 2017/745 del 5 aprile 2017)	si
dotato di codice RDM	2223005
dotato di marcatura CE	si
dotato di codice BASIC UDI-DI	7322540100806S
dotato di codice UDI-DI	7322540728873
dotato di codice CND	T04010299
rispetta i CAM	si
conforme ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative, regolamentari e tecniche e alle autorizzazioni alla produzione, importazione e commercializzazione	si
codice ISO	09.30.42.006