## FICHA TÉCNICA

## de producto

# Uhealth Medical Group

### Ref. 5900

## Bata/Delantal Integral CPE

Bata de Polietileno (CPE) para riesgos mínimos y Un Solo Uso, cierre mediante cintas al espalda en la zona de la cintura y en cuello mediante apertura redondeada. Manga larga con apertura en la empuñadura (zona dedo pulgar) para una mejor protección y adaptabilidad.

#### Características

- Materia Prima: Polietileno 0.04 mm Galga 160
- · Peso Por Unidad: 55 grs
- Talla: L 118 cm
- · Cierre Mediante Cinta em la zona de la cintura
- Ajuste en puño/mano mediante apertura para dedo pulgar.
- · Apertura en Zona de Cuello con ajuste mediante pre-cortes.
- Impermeable
- UN SOLO USO
- Producto Hipoalergénico
- · Producto Libre de Látex



Colores Disponibles



#### **Normativas**

- Producto Conforme Reglamento UE 2017/745, relativo a los productos Sanitarios Clase I
- Producto Conforme al Real Decreto 1591/2009 referido a la regulación de productos sanitarios
- Producto Conforme al Reglamento UE 2016/425 relativo a los equipos de protección personal EPI Cat I
- Producto Conforme al Reglamento UE 10/2011 y su modificación (UE) 1442/2023 referido a los materiales plásticos destinados a entrar en contacto con los alimentos. Constituyendo una medida a efectos del art. 5, apartado 1 del Reglamento (CE) n.º 1935/2004.
- Producto Fabricado bajo los estándares de la Norma ISO 13485:2016.

#### Instrucciones de uso

- Comprobar antes del uso es estado del embalaje y la fecha de caducidad del mismo.
- Lávese las manos antes de de utilizar el producto
- Bata/Delantal de protección para riesgo mínimos, desembalar de la bolsa individualizada y estirar el producto con una sacudida seca.
- Introducir la cabeza por la apertura central, dejando la apertura en la zona trasera del cuerpo.
- Introducir ambas manos por la zona de las mangas y prestar especial atención al engarzado en la zona del dedo pulgar.
- Ajustar las cintas en anudar en la zona posterior y estirar finalmente la zona frontal.

#### **Almacenaje**

- Almacenar en un lugar seco, limpio y a temperaturas oscilantes entre 5°C y 35°C.
- No exponer de manera directa a la luz solar
- Caducidad 5 años desde la fecha de Fabricación



## FICHA TÉCNICA

## de producto

Ref. 5900





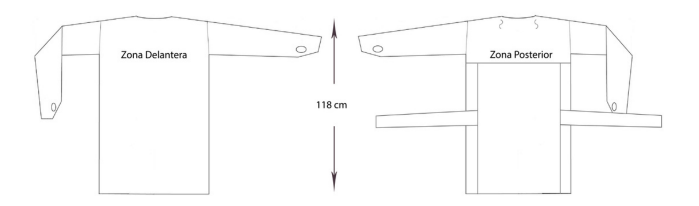








#### **Especificaciones Técnicas**



#### Información Logística

- Etiquetado conforme a las diferentes normas de aplicación en términos de descripciones y pictogramas.
- Presentación:
  - Bolsa con 1 unidad, con etiquetado conforme
  - 10 bolsas en una bolsa de agrupación al vacío
  - Embalaje master (Caja) con un total de 200 unidades
  - Indicaciones de Referencia, Descripción de Producto, Lote, Fabricación y Caducidad en embalaje interior y caja exterior.
  - Medidas de la Caja: 56x35x30
  - Peso de la Caja: 12,50Kg
  - Euro Palets de 36 Cajas
    - 6 Filas por Palet 6 Cajas por Fila
- · Códigos informativos de los embalajes:

Referencia	Color	EAN-13 Bolsa Interior	GTIN-14 Caja Exterior
5900A	Azul	6 974100 42136 9	(01)169 741004 2136 6

#### Luhepa Internacional, S.L.

Camino de la Torre, Nave 2 - CP: 45512 Portillo de Toledo (Toledo) - España

CIF: B-01985480 // Licencia Sanitaria Importador AEMPS: 8468-PS // Registro Sanitario Alimentario: 39.006740/TO

SRN Representante UE Productos Sanitarios: ES-AR-000043668 // SRN Importador Productos Sanitarios UE: ES-IM-000042791



## **Uhealth Medical (Beijing) Products Co., LTD**

ROOM 703, No.19 Building, No.16, MA ZHU ROAD, ZHANG ZIYING TOWN,
DAXING DISTRICT, BEIJING, CHINA
T. 0086-87927887 Email: sales@uhealthbj.com Web: www.uhealthbj.com

## Declaración UE de Conformidad

#### Reglamento (UE)2017/745 Sobre Productos Sanitarios

Fabricante: Uhealth Medical (Beijing) Products Co., Ltd

Dirección: Room 703, No. 19 Bulding, No 16, Ma Zhu Road, Zhang Ziying Town, Daxing District, Beijing, China

SRN Fabricante: CN-MF-000010566

Representante Legal Autorizado en la Unión Europea: Luhepa Internacional, S.L. Dirección: Camino de la Torre, Nave 2 - CP: 45512 - Portillo de Toledo (Toledo)

SRN Representante UE: ES-AR-000043668

Importador para la Unión Europea: Luhepa Internacional, S.L.

Dirección: Camino de la Torre, Nave 2 - CP: 45512 - Portillo de Toledo (Toledo)

SRN Importador: ES-IM-000042791

#### Información Sobre Producto

Descripción: Bata de Protección Integral/Aislamiento en Polietileno CPE

Color: Azul - Cualquier otro color

Modelo: 5900A

Packing: Embalaje de 200 unidades (1 unid x 200 bolsas)

Basic UDI-DI: 697410042590055

**Finalidad Prevista:** Para uso de aislamiento general en pacientes, visitantes o personal sanitario en centros de salud, laboratorios y hospitales.

Clasificación de Riesgo: Clase I según el Artículo 1 del anexo VIII del Reglamento sobre Productos Sanitarios UE 2017/745 del 5 de abril

Procedimiento de Evaluación de la Conformidad: Anexo II y III del Reglamento US 2017/745 del 5 de abril de 2017

Por la presente declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos mencionados anteriormente cumplen los requisitos del Reglamento sobre productos Sanitarios (UE) 2017/745 y las siguientes normas armonizadas:

EN ISO 14971:2012

EN ISO 15223-1:2016

EN ISO 1041:2008+A1:2013

Esta Declaración esta respaldada por la aprobación del Sistema de Calidad ISO 13485:2016 emitido por BCC Int - (miembro de IAF y UKAS Management System 8631) con Número de Registro UKZB23MD30059R0S

For and on behalf of

Uhealth Medical (Beijing) Protective Products Co., Ltd. 北京联会康力医疗防护用品有限公司

Authorized Signature(s)

Cybil Zhai / General Manager

CE

En Beijing/China a 01 de Enero de 2025

## **Uhealth Medical (Beijing) Products Co., LTD**

ROOM 703, No.19 Building, No.16, MA ZHU ROAD, ZHANG ZIYING TOWN,
DAXING DISTRICT, BEIJING, CHINA



T. 0086-87927887 Email: sales@uhealthbj.com Web: www.uhealthbj.com

## Declaración UE de Conformidad

Reglamento (UE) 2016/425 Relativo a los Equipos de Protección Individual



Descripción Detallada del Equipo de Protección Individual para Trazabilidad/Identificación del Mismo:

Modelo	Descripción del Producto	Clasificación Tipo	Nº Identificador Serie
5900A	Bata/Delantal Integral de Polietileno Gofrado CPE, Talla L - Color Azul	Cat I	N/A

#### Nombre y Dirección del Fabricante:

Fabricante: Uhealth Medical (Beijing) Protective Products Co., Ltd

Dirección: Room 703, No. 19 Bulding, No 16, Ma Zhu Road, Zhang Ziying Town, Daxing District, Beijing, China

**Finalidad Prevista:** Protección corporal, EPI utilizado para prevenir el contacto directo, daños o contaminación entre el personal de trabajo y su entorno.

Clasificación del EPI: Cat I - Riesgos Mínimos

Esta Declaración de Conformidad ha sido realizada bajo la exclusiva responsabilidad del Fabricante, después de verificar las especificaciones propias del producto y el proceso de fabricación completo del producto.

Los artículos identificados anteriormente mediante Modelo y Descripción son aptos para su uso en industria como Equipos de Protección Personal en riesgos mínimos conforme al Reglamento (UE) 2016/425 - Categoría I.

For and on behalf of

Uhealth Medical (Beijing) Protective Products Co., Ltd. 北京联合康为医疗防护用品有限公司

Authorized Signature(s)

Cybil Zhai / General Manager

En Beijing/China a 01 de Enero de 2025



#### Luhepa Internacional, S.L.

Camino de la Torre, Nave 2 - CP: 45512 Portillo de Toledo (Toledo) - España CIF: B-01985480 // Registro Sanitario Alimentario: 39.006740/TO Tlf: +34 925 678 656 - Mail: luhepa@luhepa.es - www.luhepa.es

#### Ref. 5900

## Bata/Delantal Integral CPE

#### Declaración de Conformidad Alimentaria - Polietileno

LUHEPA INTERNACIONAL,S.L. como Importador/Distribuidor de los productos anteriormente mencionados, con dirección fiscal en Camino de la Torre, Nave2 - 45512 PORTILLO DE TOLEDO y con Registro Sanitario Alimentario: 39.006740/TO - mediante el siguiente documento declara que:

- Las materias primas empleadas en la fabricación del producto son conformes con la legislación vigente de productos que van a estar en contacto con alimentos, acordes al reglamento (UE) 1935/2004 y sus modificaciones, Directiva 2002/72/CE y Directiva 2007/79/CE.
- Dichos materiales están incluidos en las Listados conformes de la legislación de materiales plásticos en contacto con los alimentos, según Reglamento (UE) 10/2011 y modificación del Anexo I acorde al Reglamento (UE) 1442/2023.
- De acuerdo con el Reglamento (UE) 10/2011 de la Comisión y su modificación (UE) 1442/2023, la migración total de los productos Mencionados Anteriormente no superó los 10 mg/dm2 en las siguientes condiciones de Prueba.

Test Requerido / Simulante	Tiempo	Temperatura	Max Límite Permitido	Resultado de la Migración General	Conclusión
3% Acido Acético (WV) - Solución Acuosa	240.0 hr	40°C	10 mg/dm2	<3.0 mg/dm2	PAS
10% Etanol - Solución Acuosa	240.0 hr	40°C	10 mg/dm2	<3.0 mg/dm2	PAS
95% Etanol	240.0 hr	40°C	10 mg/dm2	<3.0 mg/dm2	PAS
Isooctano	240.0 hr	40°C	10 mg/dm2	<3.0 mg/dm2	PAS

El organismo responsable de la certificación y complimiento del reglamento es SGS-CSTC Standards Technical Services (Shanghai) Co.,Ltd., refiriéndose esta declaración de conformidad al Test Report Nº: SHAFD2110357401.

- El Producto ha sido Fabricado Conforme al Reglamento (CE) 2023/2006 sobre buenas prácticas de fabricación.
- El Producto es Apto en su uso para entrar en contacto con todos los tipos de alimentos
- Producto libre de Látex, Grafeno y Fibra de Vidrio.

Para que el Producto mantenga estas especificaciones debe Almacenarse en un Lugar fresco y Seco, sin grandes variaciones de temperatura y humedad. No exponer Directamente al Sol o Fuentes Extras de Calor y Frío.

