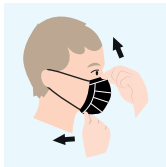


# Surgical Face Mask

EN 14683:2019 + AC:2019 **TYPE IIR** REF: 1133 | Anti-Fog



GIBSONMEDICAL.SE

## SURGICAL FACE MASK

TYPE IIR, EAR LOOPS, ANTI-FOG

EN

**PRODUCT:** Surgical Face Mask Type IIR **SIZE:** 17.5 x 9.5 cm **MODEL:** Ear Loops, Anti-Fog **RANGE OF APPLICATION:** Fluid resistant disposable face mask that creates a physical barrier between the mouth and nose of the wearer and the immediate environment. Designed to prevent spreading of infections by catching pathogens shed in liquid droplets and particles from the wearer's mouth and nose. Also protects the wearer from potentially contaminated fluid splash. **STRUCTURE AND COMPOSITION:** Mask body made of three layers: spunbond polypropylene, melt-blown polypropylene and silk-like ethylene-propylene side by side fibre. Aluminium nose clip and anti-fog foam of polyurethane. Ear loops made of spandex polyurethane and nylon. Free from latex, PVC and nickel. **PRODUCT PERFORMANCE:** EN 14683:2019+AC:2019 Type IIR.

**INSTRUCTIONS:** Clean and disinfect hands before use. Open the package and take one mask out. Avoid touching the internal side of the mask. The coloured side is the external side. With the nose clip facing upwards, attach the elastic cords around your ears. Hold the mask to your nose and stretch the mask around your chin. Use the index finger of both hands to pinch the nose clip so it takes the shape of your nose bridge. Make sure the mask fits your face shape and that it is comfortable. Do not touch the mask when in use. Only touch the elastic cords when removing it. Discard into a waste container with a lid, or according to medical waste regulations in medical environments. Clean and disinfect hands after use.

**CAUTION:** Check whether the product is intact before use. Do not use a damaged product. Confirm the label, production date and use-before-date. Use within the validity period. The product is disposable and should not be reused.

- Manufacturer** - Indicates the manufacturer of the medical device
- Date of manufacture** - Indicates the date when the medical device was manufactured
- Expiration date** - Indicates the date after which the medical device should not be used
- Do not expose to direct sunlight** - Indicates a medical device that should not be exposed to direct sunlight
- Store dry** - Indicates that the medical device should be protected against moisture
- Do not reuse** - Indicates that the medical device is intended for single use or for an individual patient during a single procedure
- Read the instruction manual** - Indicates that it is necessary for the user to read the instruction manual

- Medical device** - Indicates that it is a medical device
- List number** - Indicates the manufacturer's list number so that the medical device can be identified
- Batch code** - Indicates the manufacturer's batch code so that the batch can be identified
- CE marking** - Indicates that products sold in the EEA have been assessed to meet high health-, safety- and environmental protection requirements
- Authorized Representative** - Indicates the Authorized Representative of the European Community
- Financial contribution towards recovery of packaging** - Indicates that a financial contribution has been made towards recovery of packaging in Europe

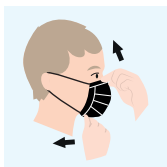
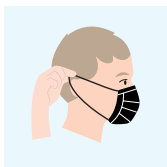
**STORAGE REQUIREMENTS:** Protected from sunlight in a dry, clean and well-ventilated environment.  
**RECYCLING:** Packaging is sorted as plastic. Face mask as residual waste.

# Kirurgiskt Munskydd

EN 14683:2019 + AC:2019

**TYP IIR**

REF: 1133 | Anti-Fog



PRODUKTINFO



GIBSONMEDICAL.SE

## KIRURGISKT MUNSKYDD TYP IIR, ÖRONBAND, ANTI-FOG

SE

**PRODUKT:** Kirurgiskt Munskydd Typ IIR **STORLEK:** 17.5 x 9.5 cm **MODELL:** Öronband, Anti-Fog **TILLÄMPNINGSGSOMRÅDE:** Ett vätskebeständigt medicinskt munskydd för engångsbruk som skapar en fysisk barriär mellan bärarens mun/näsa och omgivningen. Utformad för att förebygga spridande av infektioner genom att fånga upp patogener som utsöndras som flytande droppar och partiklar från bärarens utandningsluft. Skyddar även bäraren från stänk av potentiellt kontaminerad vätska. **MATERIAL OCH SAMMANSÄTTNING:** Munskyddet består av tre lager: spunbond polypropen, melt-blown polypropen samt ES-fiber. Näsklämma av aluminium och anti-fog skum av polyuretan. Öronband av spandex polyuretan och nylontråd. Fri från latex, PVC och nickel. **PRESTANDA:** EN 14683:2019 + AC:2019 Typ IIR.

**INSTRUKTIONER:** Rengör och desinficera händerna före användning. Öppna paketet och ta ut ett munskydd. Undvik att vidröra insidan av munskyddet. Den färgade sidan är utsidan. Med näsklämmen riktad uppåt, fäst de elastiska öronbanden runt öronen. Håll munskyddet mot näsan och dra ut det runt hakan. Använd pekfingeret på båda händerna för att forma näsklämmen efter näsryggen. Se till att munskyddet passar din ansiktsform och att det sitter bekvämt. Undvik att vidröra munskyddet medan det används. Vidrör endast de elastiska öronbanden när du tar av munskyddet. Kassera i en avfalls-behållare med lock. I sjukvårdsmiljö ska det kasseras i enlighet med regler om medicinskt avfall. Rengör och desinficera händerna efter användning.

**VARNING:** Kontrollera att produkten är intakt före användning. Använd inte skadad produkt. Kontrollera märkning, tillverkningsdatum och utgångsdatum. Använd inom giltighetstiden. Produkten är avsedd för engångsbruk och ska inte återanvändas.

-  **Tillverkare** - Anger tillverkaren av den medicinska utrustningen
-  **Tillverkningsdatum** - Anger datumet när den medicinska utrustningen tillverkades
-  **Utgångsdatum** - Anger datumet som är sista användningsdag för den medicinska utrustningen
-  **Utsätt inte för direkt solljus** - Anger att detta är en medicinsk utrustning som inte ska utsättas för direkt solljus
-  **Förvara torrt** - Anger att den medicinska utrustningen ska skyddas från fukt
-  **Återanvänd inte** - Anger att detta är en medicinsk utrustning som är avsedd för engångsbruk eller en enskild patient under ett enskilt ingrepp
-  **Läs bruksanvisningen** - Anger att användaren måste läsa instruktionsmanualen

-  **Medicinteknisk produkt** - Anger att detta är medicinsk utrustning
-  **Artikelnummer** - Anger tillverkarens artikelnummer så att den medicinska utrustningen kan identifieras
-  **Batchkod** - Anger tillverkarens batchkod så att partiet kan identifieras
-  **CE-märkning** - Indikerar att produkter som säljs i EES-området har utvärderats för att fastställa att de uppfyller höga hälso-, säkerhets- och miljöskydds krav
-  **Auktoriserad representant** - Anger det behöriga ombudet för Europeiska gemenskapen
-  **Ekonomiskt bidrag till återvinning av förpackningar** - Indikerar att ett ekonomiskt bidrag har gjorts för återvinning av förpackningar i Europa

**FÖRVARING:** Skyddat från solljus i torr, ren och välventilerad miljö.

**KÄLLSORTERING:** Förpackning sorteras som plast. Munskyddet som restavfall.

**Gibson Medical**<sup>TM</sup>

Importerad av Gibson Medical  
Ideon Science Park, SE-223 70 Lund



Qingdao Best Healthcare Products Co. Ltd  
No. 8-5 Guangzhou Road, Pingdu  
266701 Qingdao, Shangdong, CHINA  
MADE IN CHINA

 **EC REP**

Lotus NL B.V.  
Koningin Julianaplein 10  
1e Verd, 2495 AA  
The Hague, NETHERLANDS



MDR (EU) 2017/745  
EN 14683:2019 + AC:2019 Type IIR