

Dénomination	Alèse absorbante	
Dimensions (+/- 7%)	60 x 60 cm	60 x 90 cm
Référence	770044	770046
Référence Echantillon TENA	100402	100401
Code ACL/EAN	7322540729443	7322540729733
Poids total (+/- 7%)	42 g	64 g

**Données Laboratoire**

Absorption : Méthode Rothwell (+/- 7%) (1)	920 ml	1310 ml
--	--------	---------

**Tolérance Cutanée**

Protection à usage unique	Testé dermatologiquement / Sans Latex
---------------------------	---------------------------------------

<b>CONDITIONNEMENT</b>	Nbre de pièces / sachet	40	35
	Nbre de sachets / carton	4	4
	Nbre cartons / palette	24	24
	Poids du carton	7,33 kg	9,51 kg
	Volume carton m <sup>3</sup>	0,074	0,074
	Lieu de production et d'importation de matières premières	Union Européenne	

**COMPOSITION**

<b>MATELAS</b>	Le matelas de pulpe de cellulose assure l'absorption des liquides. Une feuille de cellulose favorise la diffusion.		
	Poids du matelas	30 g	46 g

<b>FILM EXTERIEUR</b>	Intraversable, souple, silencieux et résistant Collage sur les 4 côtés		
	Couleur	Bleu	
	Composition	Polyéthylène / Polypropylène	

<b>NON TISSÉ</b>	<b>INTERIEUR</b>	Hydrophile, perméable, doux et résistant Spunbonded Polypropylène	
	Composition		
	Poids	12 g/m <sup>2</sup>	

**BENEFICES PRODUIT**

<b>Identification</b>	Sachet : information produit et de l'absorption sur la face et la tranche du sachet Protection : information produit et de l'absorption (code couleur). Carton : identification du code produit
-----------------------	---

<b>Confort</b>	Testé dermatologiquement
----------------	--------------------------

Les protections pour fuites urinaires TENA sont des dispositifs médicaux.  
Ces dispositifs médicaux de classe I sont des produits de santé réglementés portant à ce titre le marquage CE.  
(1) Méthode Rothwell : Cette méthode mesure la quantité de liquides que le produit peut absorber après avoir été trempé dans l'eau sans prendre en compte l'usage du produit.

NORMES ET REGLEMENTATION UTILISEES POUR CE PRODUIT	
Dispositif Medical de classe I selon l'annexe 8 respectant les obligations de la Medical Device Regulation (EU) 2017/745	
<b>Développé et Fabriqué par Essity en respectant:</b>	
- Norme ISO 13485:2016/NS-EN ISO 13485:2016 pour le développement de dispositifs médicaux	
- Norme ISO 17025 pour la compétence laboratoire essais et étalonnage	
Mesure de la Capacité d'absorption: ISO 11948-1:1996 Méthode Rothwell : Cette méthode mesure la quantité de liquides que le produit peut absorber après avoir été trempé dans l'eau sans prendre en compte l'usage du produit.	
- Norme ISO 13485:2016 pour le management de la qualité	
- Norme ISO 9001 pour le système qualité dans nos usines	
<b>Matières premières et produits finis évalués conformément à l'évaluation biologique norme ISO 10993-1</b>	
Tests effectués dans des laboratoires indépendants externes	
En plus des tests toxicologiques, sont requises et évaluées les informations fournies sur la caractérisation chimique, les additifs, la teneur potentielle en allergènes etc. Réévaluation du matériel à une certaine fréquence.	

**EMPREINTE ENVIRONNEMENTALE  
TENA PROTECTS**

REDUCTION DE 11%

d'empreinte

carbone ( 2008-2019)

Gamme TENA Bed

- 100% d'énergie renouvelable utilisée dans nos usines TENA en Europe

- Cartons 100% recyclables composés de 85% de fibres recyclées

