



Santex S.p.A  
Medicazione,  
Ortopedia,  
Incontinenza

www.santex.it  
Cap. Soc. € 7.280.000,00  
Cod. fisc. e P. IVA 00860580158  
Reg. Imp. Mi 00860580158

Stabilimenti e uffici commerciali:  
36040 Sarego (Vi) - Via Massina, 10  
Tel. +39 0444 726311 - Fax +39 0444 436397

Sede legale e amministrativa:  
20121 Milano - Via S.Giovanni sul Muro, 1  
Tel. +39 02 85917711 - Fax. +39 02 86463407

**LOTTO N. 1 - RIF. 1.22)**  
**PANNOLONE SAGOMATO INCONTINENZA LEGGERA (TIPO LADY)**  
**FORMATO GRANDE**  
**(ASSORBENZA ALTA TIPO SUPER)**  
**R. COD. ISO 09.30.04.018**

**SCHEDA TECNICA**

**PANNOLINI ANATOMICI SAGOMATI**  
**EGOSAN LADY SUPER NOTTE ●●●●**  
**con SISTEMA ANTIODORE**

Rev. 04/2010



AUSILIO CONFORME A:  
DIRETTIVA 93/42/CEE e 2007/47/CEE  
D.L.vo n. 46/97 e 37/2010  
D.M. n. 332/99 e ISO 15621:2011  
e s.m.i.

**DISPOSITIVO MEDICO PER USO ESTERNO NON STERILE MONOUSO di CLASSE I**

Ditta produttrice: SANTEX S.p.A. Via Massina, 10 - 36040 Sarego (VI)

Stabilimento di produzione: SANTEX S.p.A. Via A. Santurro, 2 - 36040 Meledo di Sarego (VI)

ANALISI	VALORE MEDIO RISCONTRATO	METODICA
Capacità di assorbimento (g)	> 900	ISO 11948-1
Velocità di assorbimento (ml/sec)	NON PREVISTE dal N.T.N. e NON APPLICABILI essendo le dimensioni del tampone assorbente inferiori alle dimensioni del provino richiesto dalle metodiche stesse.	n. 001 NMC 93
Rilascio umidità (g)		n. 002 NMC 93
Assorbimento specifico (g/g)		n. 003 NMC 93
I risultati riportati sono relativi alla media dei valori ottenuti considerando la fisiologica variabilità del 5% sul peso del prodotto finito.		

MATERIE PRIME	DIMENSIONI (mm)	PESO (g)
Nucleo di cellulosa (fluff)	400 x 150	34,8*
Polimeri super assorbenti		4*
<i>Totale peso materiale assorbente</i>		<b>38,8</b>
Rivestimento filtrante interno: Non Woven (TNT in polipropilene da 15 g/m <sup>2</sup> )	430 x 190	1
Sottostrato (TNT in polipropilene da 40 g/m <sup>2</sup> )	250 x 50	0,5
Rivestimento impermeabile esterno in Polietilene da 20 my (19,1 g/m <sup>2</sup> )	430 x 190	1,4
Carta siliconata (40 gr/mq)	300 x 45	0,5
Colla totale		0,7
Elastico 2 + 2 fili		0,1
<i>Totale peso materiale non assorbente</i>		<b>4,2</b>
<b>TOTALE PANNOLONE</b>	<b>LUNGHEZZA x LARGHEZZA</b> <b>mm. 430 x 190</b>	<b>43</b>
<i>* Peso materiale assorbente equivalente</i>		<b>58,8</b>

\* corrispondente al Nomenclatore Tariffario Ex DM 28.12.92 (fluff parzialmente sostituito da polimeri gelatinizzanti con funzione super assorbente con rapporto di g 1 di polimeri ogni g 6 di fluff).

Riconducibile Codice 101.21.21 Ex D.M. 28.12.1992
Riconducibile Codice Classificazione ISO 09.30.04.018 D.M. 27.08.1999 n. 332
Marca/nome commerciale: EGOSAN LADY
Modello/Tipologia: ASSORBENTI PER INCONTINENZA LEGGERA SUPER NOTTE
Codice SANTEX: XSL40C-30
Codice EAN: 8011809012417



Santex S.p.A  
Medicazione,  
Ortopedia,  
Incontinenza

www.santex.it  
Cap. Soc. € 7.280.000,00  
Cod. fisc. e P. IVA 00860580158  
Reg. Imp. Mi 00860580158

Stabilimenti e uffici commerciali:  
36040 Sarego (Vi) - Via Massina, 10  
Tel. +39 0444 726311 - Fax +39 0444 436397

Sede legale e amministrativa:  
20121 Milano - Via S.Giovanni sul Muro, 1  
Tel. + 39 02 85917711 - Fax. + 39 02 86463407

Codice Parafarmaceutico: A905036481
Codice CND (specifico del dispositivo): T04010102
Codice GMDN: 11239
Numero di Repertorio Dispositivi Medici: 503647
Nome comm. e modello R.D.M.: Pannoloni sagomati non sterili
Codice attribuito dal fabbricante (identificativo generico catalogo): XS..

### **CARATTERISTICHE DI CONFEZIONAMENTO:**

I dispositivi sono confezionati in sacchetti di polietilene da 30 pezzi con apertura laterale pretagliata per facilitare l'apertura della confezione, sono sigillati nei 4 lati a protezione del prodotto e riportano in modo chiaro ed in lingua italiana tutte le indicazioni necessarie per l'identificazione del contenuto e per un corretto utilizzo e trattamento del dispositivo. Vengono imballati in robusti cartoni da 6 sacchetti (180 pannoloni), chiusi con nastro adesivo a protezione del prodotto, presentano lateralmente due maniglie pretagliate per effettuare una agevole movimentazione, le scritte in lingua italiana consentono una perfetta identificazione del contenuto (tipologia e quantità) e riportano le modalità di conservazione e movimentazione dell'imballo.

Sia l'imballo esterno che la confezione singola riportano la marcatura CE e le indicazioni richieste dalla Direttiva 93/42/CEE - Direttiva 2007/47/CEE - D.Lgs. 46 del 24/02/1997 - D.Lgs. 37 del 25/01/2010 e successivi aggiornamenti - (disposizioni previste al punto 13.3 dell'allegato I), come previsto dalla Norma UNI CEI EN ISO 15223-1, le indicazioni applicabili possono essere costituite da pittogrammi. La confezione "compact salvaspazio" consente la riduzione dei volumi ed un facile immagazzinamento.

CONFEZIONI e VOLUMETRIE				
CONFEZIONE (sacchetto)	IMBALLO (cartone)	VOLUME CONT. PRIMARIO (m <sup>3</sup> )	VOLUME CONT. SECONDARIO (m <sup>3</sup> )	VOLUME di 100 pz. (m <sup>3</sup> )
30 pz	180 pz. (6 sacch.)	0,00840	0,05040	0,02800

### **CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO:**

- **Fluff** di pura cellulosa a fibra lunga non trattata con sbiancanti ottici, clorine o altri additivi chimici, ad alta capacità di assorbimento, di forma fisiologica in doppio strato a compressione differenziata e spessore maggiorato nella parte centrale
- **Materasso assorbente** privo di resine, collanti e agenti chimici che potrebbero provocare irritazioni, arrossamenti o sensibilizzazione della cute.
- **Polimeri** superassorbenti in poliacrilato di sodio reticolato, atossici ed ipoallergici, di nuova generazione con proprietà antiodore, ad alta capacità di assorbimento, che consentono una considerevole diminuzione dell'odore ed un ottimo grado di asciutto.
- **Elastici**: 2+2 fili in poliuretano (polimero sintetico e non lattice di gomma naturale), morbidi ed atraumatici (larghezza copertura elastica mm 5-7).
- **Rivestimento filtrante** interno a contatto con la cute in TNT (polipropilene da 15 g/m<sup>2</sup>) morbido, resistente, atossico ed antiallergico. Con applicato nella zona centrale un sottostrato in TNT (polipropilene antiallergico da 40 g/m<sup>2</sup>) a rapida diffusione e distribuzione di liquido.
- **Rivestimento impermeabile** esterno in polietilene microgoffrato (da 20 my corrispondente a 19,1 g/m<sup>2</sup>) antiscivolo, antirumore, atossico ed ipoallergico di colore BIANCO.
- **Indicatore di cambio** stampato con inchiostro atossico sul rivestimento esterno che riporta lotto di fabbricazione e scadenza del dispositivo.
- **Carta siliconata** in pura cellulosa che ricopre lo strato **Adesivo longitudinale** lungo di fissaggio allo slip. In corrispondenza dell'adesivo viene riportata una stampa che



identifica il prodotto ed il grado di assorbimento.

- **Articolo atossico privo:** di agenti chimici, resine, collanti ed altri componenti che potrebbero provocare sensibilizzazione della cute, irritazioni ed arrossamenti.
- **Vestibilità e Praticità d'uso:** l'utilizzo di mutandine elastiche come sostegno del dispositivo e la presenza degli elastici consentono una perfetta vestibilità del dispositivo ed un semplice e pratico adattamento del pannolino al corpo.



### **ISTRUZIONI ED AVVERTENZE:**

- **Destinazione d'uso:** Per pazienti affetti da incontinenza urinaria molto leggera.
- **Istruzioni d'uso:** Sono stampate sul sacchetto e consentono un corretto utilizzo del dispositivo.
- **Lotto di produzione:** È costituito da una serie numerica o alfanumerica che identifica l'impianto di produzione, il personale responsabile della produzione e la data di fabbricazione. Il lotto di produzione riportato su ogni singolo dispositivo e sulla confezione consente la rintracciabilità del lotto.
- **Scadenza:** I dispositivi devono essere utilizzati entro un tempo massimo di 5 anni; trascorso tale periodo, si può verificare una perdita di efficienza del dispositivo, causata dalla depolimerizzazione di colle ed elastici. La data di scadenza è riportata su ogni singolo dispositivo e sulla confezione.
- **Conservazione e manipolazione:** I pittogrammi stampati sul sacchetto e sul cartone riportano in modo chiaro le precauzioni da adottare per una corretta conservazione e manipolazione del dispositivo (Es. teme l'umidità, non utilizzare ganci che possano provocare la rottura dell'imballo e/o del dispositivo, non gettare nel WC, ecc.)
- **Smaltimento:** i dispositivi utilizzati possono essere smaltiti come rifiuti assimilabili agli urbani o destinati all'incenerimento. Le leggi attualmente in vigore prevedono che questo tipo di prodotto venga smaltito tenendo conto delle possibili conseguenze in termini di sicurezza e contaminazione ambientale.

I prodotti, al momento della consegna, avranno un periodo di utilizzazione residuo non inferiore ai 2/3 del periodo di validità.

### **LATEX FREE:**

I materiali utilizzati per la produzione dei dispositivi in oggetto ed i materiali di confezionamento sono fabbricati con materie prime prive di lattice naturale. Inoltre durante le fasi di lavorazione e confezionamento non vengono utilizzati componenti contenenti lattice naturale.

**ARTICOLO NON SOGGETTO A REGISTRAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA SANITÀ PERCHÉ NON PRESIDIO MEDICO CHIRURGICO.**



### **EGOSAN RISPETTA L'AMBIENTE**

*La cellulosa è ottenuta tramite le più avanzate procedure ecologiche. La confezione supercompressa impiega meno polietilene e meno cartone, permettendo una riduzione del volume, minori costi di trasporto e minore ingombro.*