



## MEDILUX

MEDILUX - LENZUOLINO H 60 1X6

Lenzuol. Carta

**C62607**



## Specifiche Tecniche

Materia Prima	100% PURA CELLULOSA	Assorbimento per immers.%(+/- 10)	480	N. Strappi	211
Nr. Veli	2	Assorbimento Klemm mm/10(+/-5)	100	Lunghezza rotolo (mt)	80,00
		Res.Traz.Secco Longit.N/m(+/-50)	470	Diametro rotolo	14,70
Colore	BIANCO	Res.Traz.Secco Trasv.N/m(+/-50)	235	Tipo anima	DURA
Grado di Bianco	85	Res.Traz.Umido Longit.N/m(+/-50)	164	Diametro foro anima (mm)	39
Metodo di Sbiancamento	ECF	Res.Traz.Umido Trasv.N/m(+/-50)	82	Rotoli per confezione	1
Trattamento WS	SI	Altezza formato (cm)	59,50	Confezioni per collo	6
Goffratura	SATIN	Lunghezza formato (cm)	38,00	EAN Confezione	8022650626074
Tipo adesione veli	PUNTA PUNTA SYSTEM	Perforato	SI	EAN collo	18022650626071



## Dati Logistici

Dim.Confezione (cm HxLxP)	--	Tipo Confezione	POLIETILENE	Colli per Pallet	32
Dim.Collo (cm HxLxP)	60,00x43,50x29,10	Tipo Collo	SCATOLA	Colli per strato	8
Dim.colonna (cm HxLxP)	255,00x120,00x87,60	Tipo Pallet	EPAL	Strati per pallet	4
Volume collo (mc)	0,0759	Tipo di Pancalizzazione	--	Demipallet	NO



Il prodotto rispetta i CAM. D.M. 29 gennaio 2021 "Criteri ambientali minimi per l'affidamento del servizio di pulizia e sanificazione di edifici e ambienti ad uso civile, sanitario e per i prodotti detergenti".



I dati tecnici sopra indicati sono generati da rilevazioni fatte su articoli della gamma standard e forniti a mero titolo di informazione. Informazioni aggiuntive potranno essere fornite su specifica richiesta. Tutte le misure sono soggette a tolleranza a norma di legge.



Montecarlo, 14/10/2025

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE

Il sottoscritto Andrea Bernacchi, in qualità di amministratore delegato della INDUSTRIE CELTEX SPA, con sede in via traversa del Marginone 21/23 -- 55015 Montecarlo (LU), **SRN: IT-MF-000027968**, Fabbricante del dispositivo Medico LENZULINO MEDICO, **UDI-DI Base: 8022650C600002N**, nella variante:

### **C62607 MEDILUX - LENZUOLINO H 60 1X6**

destinato ad essere impiegato per proteggere lettini, barelle, poltrone o simili attrezzature durante il loro utilizzo per attività di tipo medico,

### **DICHIARA**

sotto la propria responsabilità che i Dispositivi Medici di cui all'oggetto soddisfano tutti i requisiti generali di sicurezza e prestazione applicabili, richiesti dall'Allegato I del regolamento UE 745/2017 sui Dispositivi Medici.

A tale scopo garantisce e dichiara sotto la propria responsabilità quanto segue :

- o che i dispositivi in oggetto soddisfano le disposizioni applicabili del Regolamento UE 745/2017 del Parlamento Europeo e del Consiglio;
- o che i dispositivi in oggetto vengono commercializzati in forma NON STERILE;
- o che i dispositivi in oggetto appartengono alla Classe I del regolamento UE 745/2017, in quanto dispositivo non invasivo secondo la regola 1 e non essendo applicabili le altre regole definite in ALLEGATO VIII, Capo III, del regolamento medesimo;
- o che i dispositivi sono conformi ai requisiti generali di sicurezza e prestazione ed alle disposizioni del regolamento UE 745/2017, come da Fascicolo Tecnico versione corrente;
- o che i dispositivi sono fabbricati in accordo al Sistema Qualità che soddisfa i requisiti di cui all'Allegato IX del sopra citato Regolamento.

Il fabbricante dichiara inoltre:

- o di avere istituito e di mantenere un'idonea procedura per garantire la sorveglianza post-vendita richiesta dal regolamento UE 745/2017;
- o di mantenere la documentazione tecnica relativa ai DM a disposizione delle Autorità competenti presso la propria sede.

### **Norme Europee armonizzate applicabili**

L'elenco è riportato nel relativo Fascicolo Tecnico Allegato 3 alla sezione 1



## ISTRUZIONI PER L'USO

Prodotto destinato a coprire il lettino da visita o altra superficie asciutta dove il paziente può giacere durante una visita medica o un trattamento ambulatoriale.

Assicura il contatto del paziente con una superficie pulita e non irritante ed evita la necessità di frequenti procedure di pulizia delle attrezzature.

Non utilizzare a contatto con ferite esposte o pelle lesa. Non utilizzare in ambiente sterile (camera bianca); il contatto con attrezzature sterili non garantisce che l'attrezzatura rimanga sterile.

**Non riutilizzare.** In caso di contatto accidentale con fluidi potenzialmente dannosi, smaltire correttamente. Il dispositivo medico non è sterile.

Nessuna disinfezione o pulizia è prevista per il dispositivo medico da parte dell'utente.

**Il dispositivo è solo per uso singolo, dopo di che deve essere smaltito secondo le normative locali.** Questo dispositivo medico non contiene materiali tossici o pericolosi.

INDUSTRIE CELTEX S.p.A.  
L'amministratore delegato  
Andrea Bernacchi



Montecarlo, 14/10/2025

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**  
DEMATOLOGICAMENTE TESTATO

*Con la presente dichiariamo che il nostro prodotto:*

**C62607 MEDILUX - LENZUOLINO H 60 1X6**

*ha superato test dermatologici sugli esseri umani. La supervisione di questi test e le valutazioni sono state effettuate da personale medico.*

*Nel test non sono state rilevate reazioni di intolleranza tossica/allergica e quindi il tipo di materiali può essere dichiarato dermatologicamente testato.*

INDUSTRIE CELTEX S.p.A.  
Direttore QEHS  
Manolo Papini



Montecarlo, 14/10/2025

## DICHIARAZIONE EU ECOLABEL

*Con la presente, dichiariamo che il seguente prodotto:*

**C62607 MEDILUX - LENZUOLINO H 60 1X6**

*è conforme alla certificazione EU ECOLABEL.*

*Sarà nostra cura informarVi in caso di eventuali modifiche relative a quanto sopra riportato.*

*Licenza EU ECOLABEL: IT/004/010*

INDUSTRIE CELTEX S.p.A.  
Direttore QEHS  
Manolo Papini

Montecarlo, 14/10/2025

## DICHIARAZIONE PEFC

*Con la presente si dichiara che il seguente prodotto:*

**C62607 MEDILUX - LENZUOLINO H 60 1X6**

*E' certificato come conforme allo standard PEFC - Catena di Custodia.  
Sarete informati in caso di modifiche a quanto sopra dichiarato.*

*Licenza Logo PEFC: PEFC/18-32-24*

INDUSTRIE CELTEX S.p.A.  
Responsabile PEFC  
Manolo Papini

