



*\*Vylučenie: EN 13795:2019 neopokrýva požiadavky pre inciznú roušku či folie. Z tohto dôvodu nebily provedeny zkušoby incizní části roušky. Shoda s požiadavky normy EN 13795:2019 lze aplikovat jen v kritických oblastech roušky. Kritická oblast je definována jako látka či plastová část roušky a nezahrnuje švy výrobků či štěrby části, které mohou spadnout do kritické oblasti, jako jsou organizmy nebo a další očky a vaky na tekutiny.*

**Vysvětlení symbolů**

|   |   |   |                        |
|---|---|---|------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Katalogové číslo                              | <span><span><span></span></span></span> S   | Použijte do            |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Neobsahuje prírodný kaučukový latex           | <span><span><span></span></span></span> LOT | Kód šarže              |
| <span><span><span></span></span></span> U   | Upozornění, viz návod k použití               | <span><span><span></span></span></span> M   | Výrobce                |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Pokud je obal poškozený, výrobek nepoužívejte | <span><span><span></span></span></span> M   | Datum výroby           |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Nepoužívať opakovaně                          | <span><span><span></span></span></span> S   | Radiálně sterilizováno |
| <span><span><span></span></span></span> X   |   | <span><span><span></span></span></span> N   | Nesterilizující        |

## Špeciálne rúška 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2

**Indikácie na použitie**
Špeciálne rúška 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 sa používajú na vytvorenie sterilného poľa pre chirurgické postupy. Sú určené iba na vonkajšie použitie.

**Kontraindikácie**

Nepoužívajte u pacientov so známou citlivosťou na jóid.

**Varovanie**

- Nevykonávajte defibriláciu skrz plastové rúška, pretože by mohli dôjsť k lokálnym alebo nežiaducim defibriláciám.
- Nesterilizujte opakovane.
- Nesterilizujte pomocou etylénoxidu.

**Pokyny na použitie**

- Vydezinfikujte miesto chirurgického zákroku podľa predpisov nemocnice alebo postupu predpísaného lekárom.
- Zariďte, aby bola koža suchá.
- Aplikujte rúško na dôkladne suchú neporušenú kožu a uhladte ho sterilným uterákom.
- Ak chcete odstrániť adhezívnu oblasť, jemne odlepíte od kože pod 180-stupňovým uhlom. Znamená to, že adhezívna oblasť treba prehnúť smer dozadu a zachovať počas jej ťahania od pokožky uhol (pozrite obrázok A a B). Počas odstraňovania rúška adhezívnu oblasť palcom a rukou čo najbližšie k spojnici kože a lepidla. Tým sa zabráni bolestivému natiahnutiu kože. Keď zavrúťte pacienta, je zvyšok kreslíka, takže vyžaduje ešte vyššiu opatrnosť pri aplikácii a odstraňovaní adhezívnych produktov, akým je rúško.

**Podmienky skladovania**
Najlepšie výsledky dosiahnete, ak budete produkt skladovať pri izbovej teplote. Nevystavujte nadmernému teplotnému výkyvu.

Pre ďalšie informácie sa obráťte na miestneho zástupcu spoločnosti 3M alebo na nás na stránke 3M.com a vyberte krajinu.

**Podrobnosti k produktu**
Špeciálne rúškové produkty 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 spĺňajú požiadavky EN 13795-1:2019 Chirurgické odevy a rúška – Požiadavky a metódy testovania – Časť 1: Chirurgické rúška a plášte.

Katalógové číslo pre vysokú výkonnú kritickú oblasť: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Katalógové číslo pre štandardnú výkonnú kritickú oblasť: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Výnimky: Norma EN 13795:2019 nezahŕňa požiadavky na incizné rúška či folie. Z tohto dôvodu nebola incizná časť rúška testovaná. Súlad s normou EN 13795:2019 je platný iba v kritických oblastiach rúška. Kritická oblasť je definovaná ako textilná alebo plastová časť roušky a nezahŕňa švy produktu ani iné komponenty, ktoré môžu patriť do kritickej oblasti, ako sú organizmy na hadičky a káble a vrecká na tekutiny.*

## Vysvetlenie symbolov

|   |   |   |                           |
|---|---|---|---------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Katalógové číslo                          | <span><span><span></span></span></span> S   | Sprotrebujte do           |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Neobsahuje prírodný kaučukový latex       | <span><span><span></span></span></span> LOT | Kód šarže                 |
| <span><span><span></span></span></span> U   | Upozornenie, pozri návod na použitie      | <span><span><span></span></span></span> M   | Výrobca                   |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Ak je obal poškodený, produkt nepoužíajte | <span><span><span></span></span></span> M   | Dátum výroby              |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Nepoužívať opakovane                      | <span><span><span></span></span></span> S   | Sterilizované ozářením    |
| <span><span><span></span></span></span> X   |   | <span><span><span></span></span></span> N   | Nesterilizující opakovane |

## Specializirani filmi Steri-Drape™ loban™ 2 3M™

**Indikácie za uporabo**
Specializirani filmi Steri-Drape™ loban™ 2 3M™ so namenjeni ustvarjanju sterilnega okolja pri kirurškem postopku. Namenjeni so samo za zunanjo uporabo.

**Kontraindikacije**

Ne uporabljajte pri bolnikih, ki so občutljivi na jóid.

**Opozorilo**

- Ne izvajajte oživljanja z defibrilatorjem čez plastične filme, saj to lahko vodi do električnega udara ali neuspešnega oživljanja.
- Sterilizirajte samo enkrat.
- Za steriliziranje ne uporabljajte etilenoksida.

**Napoti za uporabo**

- Mesto kirurškega ozroma operativnega posega razkužite po pravilih bolnišnice ozroma po postopku, ki ga določi zdravnik.
- Prepričajte se, da je koža suha.
- Film namestite na popolnoma suho in nedotaknjeno kožo ter ga zgledite s sterilno brisačo.
- Sprjeto površino odstranite tako, da film previdno odlepite od kože pod kotom 180 stopinj. To pomeni, da sprjeto površino prepognete nazaj in obrnjanje ta kot, medtem ko film vlečete stran od kože (glejte slike A in B). Sprjeto površino med odstranjevanjem s palcem in dlanjami držite karseda blizu stičišča med kožo in lepljivo. To preprečuje možne raztrganje. Koža starejših pacientov je večinoa občutljiva in zahteva še večjo previdnost pri nameščanju in odstranjevanju samolepljivih izdelkov, kot so filmi.

**Navodila za shranjevanje**
Za boljše rezultate izdelek shranjujte pri sobni temperaturi. Izogibajte se ekstremni vročini in vlažji.

**Za več informacij** se obrnite na svojega lokalnega predstavnika podjetja 3M ali obiščite našo spletno stran 3M.com in izberite svojo državo.

**O izdelku**
Specializirani filmi Steri-Drape™ loban™ 2 3M™ izpolnjujejo zahteve standarda EN 13795-1:2019 Operacijska oblačila in pokrivala – Zahteve in preskusne metode – 1. del: Kirurška pokrivala in plášte\*.

Katalóške številke za visoko zmogljivost na kritičnih področjih: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Katalóške številke za standardno zmogljivost na kritičnih področjih: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Izjeme: EN 13795:2019 ne pokriva zahtev za kirurška prekrivala ali filme. Zaradi tega del za zarezko na filmu ni bil testiran. Skladnost s standardom EN 13795:2019 velja le za kritično območje filma. Kritično območje predstavlja del filma z tkanino ali plastiko in ne vključuje švov izdelka ali drugih komponent, ki lahko spadajo v kritično območje, kot so organizatori čevk in kablov ter vrecke za tekočino.*

**Razlaga simbolov**

|   |   |   |                         |
|---|---|---|-------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Katalóška številka                                  | <span><span><span></span></span></span> X   | Ni za večkratno uporabo |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Ne vsebuje naravnega gumiranega lateksa             | <span><span><span></span></span></span> S   | Porabite do datuma      |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Pozor, glejte navodila za uporabo                   | <span><span><span></span></span></span> LOT | Serijska številka       |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Izdelka ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana | <span><span><span></span></span></span> M   | Proizvajalec            |
| <span><span><span></span></span></span> M   |   | <span><span><span></span></span></span> M   | Datum proizvodnje       |

STERILE  S Sterilizirano z ožiranjem  N No sterilizirajte ponovno

## 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 eriotarbelisli kilešid

**Kasutunäidustused**
3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 eriotarbelisli kilešid kasutatakse kirurgilise protseduuri jaoks steriilses väljas loomsikes. Need on ette nähtud ainult väliseks kasutamiseks.

**Vastunäidustused**
Mitte kasutada patsientidel, kellel on teadaolev tundlikkus joodi suhtes.

**Hoiatus**

- Mitte defibrilleerida läbi plastkattedesideme, kuna tulemuseks võib kaardumine või abatahus defibrillatsioon.
- Mitte uuesti steriliseerida.
- Mitte steriliseerida etüleenoksiidiga.

**Kasutusjuhised**

- Kirurgiline või operatsioonikoht tuleb defibrillatsiooniga hälgalt eeskirjelähe või arsti määratud ettekirjutuste vastavalt.
- Veenduda, et ahtik on kuiv.
- Kattedise tuleb peale asetada täielikult kuivala, tervele nahale. Siluge steriilses rätikuga.
- Kleebitud ala eemaldamiseks tõmmake kattedise 180-kraadise nurga all aeglaselt ja ettevaatlikult nahalt ära. See tähendab, võltime kleebitud ala tagasi ja hoidke nahalt eemaldamise ajal seda tõmbemahta (vt joonistusi A ja B). Eemaldamise ajal hoidke kleebitud ala pöidla ja käega võimalikult lähedal naha ja kleebitud ala kokkuputkehale. Sellega väldite tugevat ventamist. Eakate patsientide nahk on eriti õrn ja seega tuleb kleepurte toodete, nagu kattedise, pealepanemisel ja eemaldamisel olema eriti ettevaatlik.

**Säilitamise tingimused**
Parimate tulemuste saamiseks hoida toatemperatuuril. Vältige liigset kuumust ja niiskust.

Liistatebe saamiseks peobidate ettevõtte 3M loalku isinsidja poole või võtke meiega ühendust veebisaad 3M.com kaudu ja valige oma riik.

**Toote andmed**

3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 eriotarbelisli kild vastavad standardi EN 13795-1:2019 Kirurgilised riided ja draperingud. Nõuded ja katsemeetodid.
Osa X: Kirurgilised draperingud ja riided\* nõuetelt.

Eriti suure vastupidavusega kriitilise alaga toodete katalooginumbrid: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Standardise vastupidavusega kriitilise alaga toodete katalooginumbrid: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Valitused: Standard EN 13795:2019 ei käsitle nõudeid siselisekiledele või kiledele. See põhjusel ei ole kile siseliseks kasutatavad. Vastus standardile EN 13795:2019 kehtib ainult kile kiletekkide alude jaoks. Kriitiline ala on kile tekkilist il plastist osa, je ei sisalda toote ämbliku või muud komponente, mis võivad jääda kriitilise ala sisse, nagu voolikud ja juhtmeohidid ning vedelikuühendid.*

**Sümbolite tähendus**

|   |  |   |                                      |
|---|--|---|--------------------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Kataloogi number                         | <span><span><span></span></span></span> K   | Kõlblik kuni                         |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Ei sisalda looduslikku kummitelast       | <span><span><span></span></span></span> LOT | Partii kood                          |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Tähelepanu! Vaadake kasutusjuhendit      | <span><span><span></span></span></span> M   | Tootja                               |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud | <span><span><span></span></span></span> M   | Tootiskumipüev                       |
| <span><span><span></span></span></span> N   |  | <span><span><span></span></span></span> S   | Steriliseeritud kiirirradiatsiooniga |
| <span><span><span></span></span></span> M   |  | <span><span><span></span></span></span> N   | Mitte steriliseerida uuesti          |

## 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 spetsiälie limėjošie pärkläji

**Liitošanas indikācijas**
3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 speciälie limėjošie pärkläji tiek izmantoti, lai izveidotu sterilu laukumu kirurgiskajai procedurā. Tie ir paredzēti lietošanai tikai ārīgi.

**Kontraindikācijas**
Nelietot pacientiem, kuriem ir zināma sensitivitāte pret jódu.

**Brīdinājums**

- Defibrilāciju nedrīkst veikt caur plastiskā pārsegumi, citādi var rasties silsīgums caur elektrisko loku vai neefektīva defibrilācija.
- Nesterilizējiet atkārtoti.
- Nesterilizējiet ar etilēna oksīdu.

**Lietošanas norādījumi**

- Dezinfectējiet kirurģiski vai operācijas vietu saskaņā ar slimnīcas politikas vai ārsta norādīto procedūru.
- Pārīcinieties, lai āda ir sausa.
- Uzlieciet pārsegu uz pilnībā sausas, neskartas ādas, noguldiniet ar sterili dvieļi.
- Lai noņemtu pielīmēto vietu, maigi velciet nost pārsegu 180 grādu leņķī attiecībā pret ādu. Tas nozīm, ka pielīmētā vietu tiek atlocīta pretējā virzienā un, saglabājot šo leņķi, plēve tiek virkta nost no ādas (skat. attēlu A un B). Noņemšanas procesā jāliet pieturīti pielīmēto vietu ar ikšņi un roku, cik vien tu iespējams pieiet vietas, kur saskars ar ādu un līpveidi. Tādējādi āda netiks pārmerīgi nostiepta. Vecāku pacientu āda parasti ir trausla, tāpēc, uzliekot un noņemot limējošus izstrādājumus, piemēram, pārsegius, ir nepieciešama īpaša uzmanība.

**Glabāšanas apstākļi**
Lai nodrošinātu vislabākos rezultātus, uzglabājiet istabas temperatūrā. Izvairieties no pakļaut pārmerīgi augstas temperatūras vai mitruma iedarbībai.

**Lai iegūtu papildinformāciju, zvanieties ar mūsu PR pārsvāti vai ar uzņēmumu vietni 3M.com (atlasiet savu valsti).**

**Detalētā informācija par izstrādājumi**
3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 speciälie limėjošie pärkläji izstrādājumi atbilst standartam EN 13795-1:2019 Kirurgiskie apģērbu un pärkläji — Prasības un testa metodes — 1. daļa: kirurgiskie pärkläji un tērpi\* prasībām.
Augstas veiktspäjas kriitiskās zonas kataloga numuri: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Numurs de kataloga pntu zonu standard de inaltä performanti: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Izņēmumi: EN 13795:2019 neapņir prasības iegriemuz limėjošiem pärkläjiem vai pléviem. Ši iemesla dēļ limėjošie pärkläji iegriemuz daļa nav testēta. EN 13795:2019 atbilstība ir piemērojama tikai kritiskām limėjošaj pärkläji vietām. Kritiskā vieta ir defnēta kā limėjošaj pärkläji audums vai plastmasas daļa un neietver izstrādājuma vietas vai citas komponentus, kas var nokrist kritiskajā vietā, piemēram, cauruļņu un vadu organizētājus un šķidrumu maisītus.*

|   |   |   |                         |
|---|---|---|-------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Kataloga numurs                           | <span><span><span></span></span></span> S   | Izlietot līdz           |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Nesatur dabīgā kaučuka lateksu            | <span><span><span></span></span></span> LOT | Partijas kods           |
| <span><span><span></span></span></span> U   | Uzmanību, skatiet lietošanas instrukciju! | <span><span><span></span></span></span> M   | Ražotājs                |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Neļietojiet, ja iepakojums ir bojāts      | <span><span><span></span></span></span> M   | Ražošanas datums        |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Nelietot atkārtoti                        | <span><span><span></span></span></span> S   | Sterilizētijs aparstojs |
| <span><span><span></span></span></span> X   |   | <span><span><span></span></span></span> N   | Nesterilizēj atkārtoti  |

## Специальные протисты 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2

**Показания к применению**
Хирургические протисты 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 используются для создания стерильного операционного поля. Они предназначены только для наружного применения.

**Противопоказания**
Запрещается использовать изделие у пациентов с чувствительностью к йоду в анамнезе.

## „3M™ Steri-Drape™ loban™ 2“ speciālūs apklotai

**Naudojimo indikacijos**

„3M™ Steri-Drape™ loban™ 2“ Specialūs Apklotai naudojami siekiant sukurti sterili chirurginei procedūrai būtina lauką. Jis skirtas naudoti tik išorškai.

**Kontraindikacijos**

Nenaudokite pacientams, kurie yra jautrus jodui.

- Nedepiliruokite per plastikinį apklotą, nes gali susidaryti elektros lankas arba neefektyvus defibriliacija.
- Nesterilizuokite pakartotinai.
- Nesterilizuokite etileno oksidu.

**Naudojimo nurodymai**

- Dezinfekuokite operacijos vietą pagal Iginoninės politiką arba gydytoju nurodytą tvarką.
- Užtikrinkite odos sausumą.
- Užtieskite apklotą ant visiškai sausus, sveikus odos; išlyginkite steriliu rankšluosčiu.
- Norėdami pašalinti prilipdytą vietą, lėtai ir švelniai lyginkite apklotą nuo odos 180° laisrių kampū. Tai reiklia, kad prilipdytą vietą reikia lyti nuo odos vėrciant atgal ir laikant kampą (žr. A ir B pav.). Pašalinami laikykite prilipdytą vietą mykščiau ir reikia kuo arčiau odos ir klijų kontakto vietai. Taip arsaugosite odą nuo pertempimo. Pagyvėnusį pacientų oda įprastai yra gležna, todėl klijojant ir pašalinant lėčiau gimimus, pavyzdyti, apklotą, dar didesniu atstumu.

**Sandėliavimo sąlygos**

Norėdami pasitikrinti gėtos rezultātą, laikykite kambario temperatūroje. Saugokite nuo pernelyg didelio karščio ir drėgmės.

Del išsamesnės informacijos kreipkitės į savo vietinį 3M atstovą arba susisiekite su mumis adresu 3M.com ir pasirinkite savo šalį.

**Informacija apie gaminį**

3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 Specialūs Apklotai\* gaminiai atitinka standarto EN 13795-1:2019 „Chirurginis apģērbis ir apkloti. Reikalavimai ir bandymo metodai. 1. dalis. Chirurginiai apklotai ir chlaštai“ reikalavimus\*.

Idetali naujumo kritinji sriti užsakymo numeriai: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Standartinio naujumo kritinji sriti užsakymo numeriai: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Išimty: EN 13795:2019 neapima reikalavimų, taikomu įprastiniams apklotams ar plėviemėms. Dėl šios priežasties šie apkloti ir plėviės nebūna testuoti. EN 13795:2019 taikoma tik kritinėms apkloto sritims. Kritinė sritis apibrėžiama kaip medžiaginė arba plastikinė apkloto dalis ir neapima gaminto sūlių ar kitų komponentų, kurie gali patekti į kritinę sritį, pvz., vamzdelių ir laidų detalių ir komponentų.*

**Simbolų paaiškinimas**

|   |   |   |                              |
|---|---|---|------------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Katalogo numeris                        | <span><span><span></span></span></span> S   | Snaudoti iki nurodytos datos |
| <span><span><span></span></span></span> X   | Pagaminta naudojant natūralaus lateksu  | <span><span><span></span></span></span> LOT | Partijos kodus               |
| <span><span><span></span></span></span> A   | Dėmesio, žiūrėti naudojimo instrukcijas | <span><span><span></span></span></span> M   | Gaminiojas                   |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Nenaudokite, jei pakuoatė pažeista      | <span><span><span></span></span></span> S   | Pagaminoimo data             |
| <span><span><span></span></span></span> N   | Pakartotinai nenaudoti                  | <span><span><span></span></span></span> S   | Pakartotinai nesterilizuoti  |

## Foliele autoadezive speciale 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2

**Indicații de utilizare**
Foliele autoadezive speciale 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 sunt utilizate pentru a crea un câmp steril pentru procedura chirurgicală. Sunt destinate doar pentru uz extern.

**Contraindicții**

Nu se utilizează la pacienții cu sensibilitate cunoscută la iod.

**Atenție**

- Nu defibrilați prin folia autoadezivă de plastic, întrucât se poate produce arc electric sau defibrilare poate fi ineficient.
- Nu reesterilizați.
- Nu sterilizați cu oxid de etilenă.

**Reguli de utilizare**

- Dezinfectați zona chirurgicală sau operatorie în conformitate cu politica spitalului sau cu rutina recomandată de medic.
- Asigurați-vă că pielea este uscată.
- Aplcați folia autoadezivă pe pielea intactă, bine uscată; neteziți-o cu un prosop steril.
- Pentru a îndepărta o zonă prinsă, trageți ușor folia înapoi, la un unghi de 180 de grade față de piele. Acesați înapoiimă răsura zonei lipite și menținerea unghiului în timp ce trageți folia de pe piele (a se vedea figurile A și B). În timpul procesului de îndepărtare, mențineți zona adhezivă în contact cu pielea și cu mâna sau cu altă aripore pe durata de timpbine dintre pielea și adeziv. Acest lucru previne întinderea severă. Pielea pacienților răniți este de obicei fragilă și, prin urmare, necesită și mai multă atenție atunci când se aplică și se îndepărtează produsele adezive, cum ar fi foliile autoadezive.

**Condiții de depozitare**

Pentru rezultate optime, păstrați produsul la temperatura camerei. Evitați căldura și umiditatea excesivă.

Pentru informații suplimentare, vă rugăm să contactați reprezentantul local 3M sau să accesați 3M.com și să selectați țara dvs.

**Detalii produs**

Produsele foliie autoadezive speciale 3M™ Steri-Drape™ loban™ 2 îndeplinesc cerințele din standardul EN 13795-1:2019 Îmbrăcămintea și 2) autoadezive chirurgicale – Cerințe și metode de testare – Partea 1: Foliile autoadezive și halate chirurgicale\*.

Numere de catalog pentru zona critică de înaltă performanță: 6665, 6677, 6677P, 6678, 6681, 6682, 6687, 6687P, 6697, 6697P001, 6697CA.
Numere de catalog pentru zona standard de înaltă performanță: 6617, 6617P001, 6619, 6619P001, 6657, 6658, 6659

*\*Excepții: EN 13795:2019 ne permite cerințele pentru foliile autoadezive sau pelicle. Din acest motiv, porțiune incizată a foliilor autoadezive nu a fost testată. Conformitatea cu EN 13795:2019 se aplică doar zonelor critice ale foliilor autoadezive și zona critică de înaltă performanță. Criticatul dințea a foliiei autoadezive și nu include cauziurile produsului sau alte componente care pot intra în zona critică, cum ar fi organizatorii de tuburi și cabluri și pungule pentru fluide.*

**Explicarea simbolurilor**

|   |               |   |                              |
|---|---------------|---|------------------------------|
| <span><span><span></span></span></span> REF | Număr catalog | <span><span><span></span></span></span> S | A se utiliza până la data de |
| <span><span></span></span>                  |               |   |                              |