

DATABLAD
TYPE IIR MUNDBIND
IKKE-STERILE, ENGANGSBRUG

Type IIR mundbind	Varenummer:87700
	
<p>Funktioner og features:</p> <ul style="list-style-type: none">• Filtrerende mundbind• Til engangsbrug• 3-lags med bløde øreelastikker• Bøjelig næseklemme der tilpasser masken ansigtsformen.• Forseglede kanter der minimerer risiko for irritation• Maskerne har en lav åndedrætsresistens såvel som en høj bakteriefiltrering.• Testet i overensstemmelse med og overholder kravene i standard EN 14683:2019+AC: 2019	

Når du skal anvende mundbind, er det vigtigt, at du tager det korrekt af og på for at undgå at smitte dig selv eller andre:

- inden du ifører dig mundbindet er det vigtigt at du vasker og/eller desinficerer dine hænder.
- du skal identificere forsiden af mundbindet – det er som regel den farvede side.
- du skal påsætte mundbindet så det dækker både næse og mund og fastgøre med elastikkerne bag ørene.
- sørg for at mundbindet sidder tæt
- du må IKKE røre dit mundbind mens du har det på
- det er vigtigt at du skifter mundbindet hvis det er blevet fugtigt, vådt eller beskidt.
- brug elastikkerne når du skal fjerne mundbindet – du må ikke røre ved selve mundbindet
- det er vigtigt at du smider mundbindet ud efter brug – det er udelukkende engangsbrug
- vask og/eller desinficer hænderne efter fjernelse af mundbind.

Det primære formål med brug af mundbind er at beskytte omgivelserne hvis du selv er smittebærer. Desuden yder mundbindet også en vis beskyttelse af bæreren selv. Der ydes ikke fuld beskyttelse af brugeren da mundbindet ikke slutter tæt til ansigtet. Mundbindet er dog væsketæt og beskytter dermed mod sprøjt og stænk, der kan indeholde smitte. Dermed reduceres risikoen for at blive smittet.

Mundbind type IIR er fremstillet på en sådan måde at de opfanger mikroorganismer i udåndingsluften fra brugeren så andre beskyttes mod evt. smitte. Mundbind type IIR skal være CE-mærkede og godkendt efter det medicinske direktiv MDD 93/42/EE. De er ikke klassificeret som et personligt værnemiddel. Der findes en standard (DS/EN 14683:2019), der indeholder helt klare retningslinjer for test af mundbind.

Test af mundbind type IIR:

BFE: >98%

BFE: Bakterie Filtreringseffekt. Filtreringseffekten af den luft der åndes ud gennem masken. Denne skal være min. 95%. Jo højere BFE jo tættere er masken.

Klassificering	Type I ^a	Type II	Type II R
Bakteriefiltreringseffektivitet (BFE), (%)	≥ 95 %	≥ 98 %	≥ 98 %
Respirationsmodstand (Pa/cm ²)	< 40	< 40	< 60
Væskegennemtrængning (kPa)	Kræves ikke	Kræves ikke	≥ 16,0
Mikrobiel renhed	≤ 30	≤ 30	≤ 30

^aType I medicinske masker bør kun anvendes til patienter og andre personer for at mindske risikoen for spredning af infektioner i tilfælde af epidemi eller pandemi. Type I masker er ikke tiltænkt at blive anvendt af sundheds- og sygehuspersonale på en operationsstue eller andre medicinske områder med tilsvarende krav.