



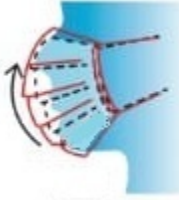
CERRAHİ MASKE



3 KAT MELTBLOWNLU ZARFLI CERRAHİ MASKE

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- Özel Zarflı Ambalaj
- 3 Katlı
- Özel Filtre Melblown Kumaş
- Esnek Burun Bandı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti Yüksek Kulak Lastiği
- ISO Belgeli

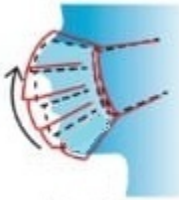
**3 KATLI
MAKSİMUM
KORUMA**



3 KAT MELTBLOWNLU CERRAHİ MASKE

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- 3 Katlı
- Özel Filtre Melblown Kumaş
- Esnek Burun Bandı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti Yüksek Kulak Lastiği
- ISO Belgeli

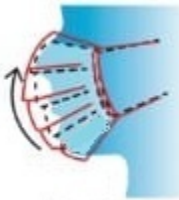
**3 KATLI
MAKSİMUM
KORUMA**



3 KAT SPUNBOND CERRAHİ MASKE

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- 3 Katlı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti Yüksek Kulak Lastiği
- Esnek burun bandı
- ISO Belgeli

**3 KATLI
MAKSİMUM
KORUMA**





BİLYOR MUSUNUZ ?

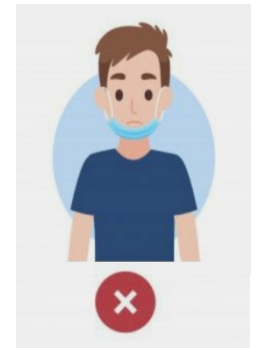
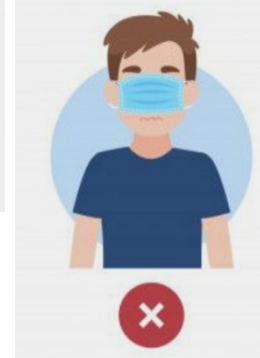
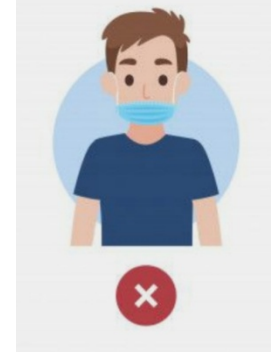
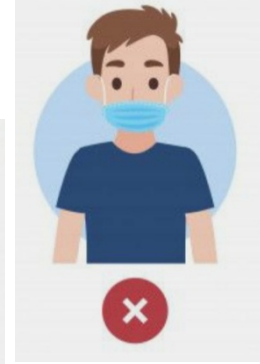
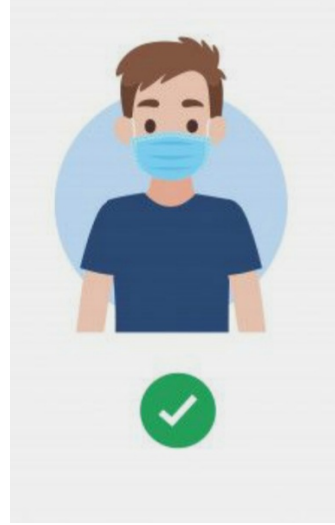
Sağlık hizmetlerinde maske kullanımı başlangıçta tedavi sırasında bakteri ve virüslere karşı koruma için önerildi.

Solunum yolu enfeksiyonları ile ilgili daha fazla bilgi edindikçe, maske takma mantığı sıçrayan parçacıklara ve aerosollere karşı korumayı da içerecek daha da geliştirildi.

DOĞRU YÜZ MASKESİ SEÇİMİ

- Havadaki parçacıklara karşı koruma
- Cildi tahriş etmeyen yumuşak malzeme
- Yüksek bakteriyel filtrasyon verimliliği
- Takma ve çıkarma kolaylığı

- Yüz maskesi hem ağız hem de burnu kapatmalıdır
- Yüksek riskli ortamlarda maskeler 20 dk de bir , düşük riskli bölgelerde 2 saate bir değiştirilmelidir.





ADIM ADIM MASKE KULLANIM REHBERİ



TEMİZ BAŞLA

Yüz maskesini takmadan önce daima ellerinizi yıkayın
Rahatlık için burun bandını şekillendirin ve bükün



KULAK HALKALARI

Kutudan aldıktan sonra maskeyi kulak halkalarından tutun ve her iki kulağınıza da takın



BURUN & ÇENE

Güvenli maske kullanımı için maskeyi burun tellerinden burnunuzun üzerinden sıkıştırın ve çenenizin altına sabitlemek için maskenin alt kısmını aşağı çekin



DOĞRU KULLANIM

Yüz maskesi burun deliklerinize ve dudaklarınıza değmemelidir



UYGUN ATIK

Kullanılmış maskeyi diğer ürünlerin etrafına veya temiz yüzeylerde bırakmayın. Kullanılmış maskeyi hemen atın

ÜRÜNLERİMİZ



3 KAT MELTBLOWNLU ZARFLI CERRAHİ MASKE

Hiç el değmeden üretilmiş olup full ultrasoniktir. Hijyenik özel ambalajlarda sunulmaktadır. 3 Kat kumaştan oluşur. 2 Kumaş Olarak Üst ve En Alt Katta Yüksek Kaliteli, Koku Yapmayan 25 GR/M2 Kalınlıkta SPUNBOND Kullanılır. Orta Katmanda, Bakteri Filtrasyon Değerlerini %98 Koruma Sağlayan Yüksek Kaliteli 25 GR/M2 Özelliğinde MELTBLOWN Kumaş Kullanılır. Özel Lastik Dizaynı Sayesinde Kulaklarda Acıma, Baskı Hissi ve Baş Ağrısı Yapmaz

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- Özel Zarflı Ambalaj
- 3 Katlı
- Özel Filtre Melblown Kumaş
- Esnek Burun Bandı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti Yüksek Kulak Lastiği
- ISO Belgeli

ÜRÜNLERİMİZ



3 KAT MELTBLOWNLU CERRAHİ MASKE

3 Kat Kumaştan Oluşur. 2 Kumaş Olarak Üst ve En Alt Katta Yüksek Kaliteli, Koku Yapmayan 25 GR/M2 Kalınlıkta SPUNBOND Kullanılır. Orta Katmanda, Bakteri Filtrasyon Değerlerini %90 ve Üzerinde Koruma Sağlayan Yüksek Kaliteli 25 GR/M2 Özelliğinde MELTBLOWN Kumaş

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- 3 Katlı
- Özel Filtre Melblown Kumaş
- Esnek Burun Bandı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti
- Yüksek Kulak Lastiği
- ISO Belgeli



3 KAT SPUNBOND CERRAHİ MASKE

Kullanılır.
3 Kat Kumaştan Oluşur. Kumaş Olarak Üst ve En Alt Katta Yüksek Kaliteli, Koku Yapmayan 25 GR/M2 Kalınlıkta SPUNBOND Kullanılır.

- Full Ultrasonik El Değmeden Üretim
- 3 Katlı
- Anti bakteriyel ve Esneme Kabiliyeti
- Yüksek Kulak Lastiği
- Esnek burun bandı
- ISO Belgeli

BELGELERİMİZ



CERTIFICATE OF REGISTRATION



This Certificate has been awarded to

BRAVA ENDÜSTRİ KİMYA VE KOZMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

ÇAKMAK HADIMKÖY YOLU 4. BÖLGE 9.CADDE 153. SOKAK NO:52
ESENYURT/İSTANBUL / TÜRKİYE

In recognition of the organization's Management System which complies with

ISO 9001:2015(QMS)

The scope of activities covered by this certificate is defined below

**MANUFACTURE, SALES, IMPORT AND EXPORT OF MASK, DISINFECTANT AND AUTOMOTIVE CHEMICALS
MASKE, DEZENFEKTAN VE OTOMOTİV KİMYASALLARININ ÜRETİMİ, SATIŞI, İTHALATI VE İHRACATI**

Certificate Number: **SISTURQ050202571**
Date of Issue of Original Certificate: **15.05.2020**
Date of Issue of latest certificate: **15.05.2020**
Expiry Date: **14.05.2021**

SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM

Managing Director

Note: This certificate is valid only if produced with the continuation letter after the surveillance is carried out successfully.

The Organization's documentation and implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining the responsibilities of the relevant standard rules. Any significant changes in the scope of the certification or standard referred above render this certificate invalid. This is an accredited certificate issued by SIS Certifications Pvt. Ltd. sanctioned for issue by International Accreditation Services, 3060 Satsum Street Suite 100 Brea, California 92821-1732, USA.

Corporate office(SIS)- Plot No. 1539, 2nd Floor, Sector-4 Gurgaon-122001, Haryana, India.
International office(SIS)- URB. Santa Ana Cal. German, Schriener 276, San Isidro, Lima, Peru 15047.
Email us -support@siscertifications.com, info@siscertifications.co.in, Call:- +91-9654721646
Web:- <http://www.siscertifications.co.in>, www.siscertifications.com
The status of this certificate can be verified on ["http://www.siscertifications.co.in"](http://www.siscertifications.co.in).

Issue No: 01

CERTIFICATE of Registration



This is to Certify that the
Medical Devices - Quality Management System

of

BRAVA ENDÜSTRİ KİMYA VE KOZMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

ÇAKMAK HADIMKÖY YOLU 4. BÖLGE 9.CADDE 153. SOKAK NO:52
ESENYURT / İSTANBUL / TÜRKİYE

has been independently assessed and is compliant with the requirements of

ISO 13485:2016

This Certificate is applicable to the following product or service ranges:

**PRODUCTION, SALES, IMPORT AND EXPORT OF MASK, DISINFECTANT AND CLEANING CHEMICALS
MASKE, DEZENFEKTAN VE TEMİZLİK KİMYASALLARININ ÜRETİMİ, SATIŞI, İTHALATI VE İHRACATI**

:: Certificate No :: **TR52340H**

Date of initial registration 15 May 2020
Date of this Certificate 15 May 2020
Surveillance audit on or before 14 May 2021
Recertification Due / Certificate expiry 14 May 2023

This Certificate is property of Staunchly Management & System Services Ltd. and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Director

STAUCHLY MANAGEMENT & SYSTEM SERVICES LTD.

Suite 48, 88-90 Hutton Garden, London, EC1N 8PN.

Phone: +44 20 680 0189

Email: info@staunchlyservices.com Web: www.staunchlyservices.com

SMSF910A/17REV2

For precise and updated information concerning the present certificate mail to info@staunchlyservices.com

This Certificate is the property of Staunchly Management & System Services Private Limited and shall be returned immediately when demanded

CERTIFICATE OF REGISTRATION



CE

CE ATTESTATION OF CONFORMITY

Related Directives :
MEDICAL DEVICES 93/42/EEC-----TIBBİ CHAZLAR DİREKTİFİ 93/42/EEC

Class / Smf: CLASS 1 / SINIF 1, NON STERILE

Description of Product :
MASK / MASKE

Manufactured by

BRAVA ENDÜSTRİ KİMYA VE KOZMETİK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
ÇAKMAK HADIMKÖY YOLU 4. BÖLGE 9. CADDE 153. SOKAK NO:52
ESENYURT / İSTANBUL / TÜRKİYE

Certificate No.: **SISTURCE052020920**
Issue Date (Original): **15.05.2020**
Issue Date(Latest): **15.05.2020**
Expiry Date: **14.05.2021**

CE

SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM CERTIFICATIONS

This Certificate is issued under the following conditions:

- 1.It applies only to the above referenced models of the medical devices.
- 2.It does not imply that the SIS has performed any surveillance or control of their manufacture.
- 3.The manufacturer is obligated to assure conformity of all its medical devices of the respective model to type assessed by the mean of this certificate.
- 4.The certificate remains valid until the manufacturing condition, the quality system or relevant legislation are changed.
- 5.After fulfilling of the relevant EU legislation requirements, the manufacture shall affix to each medical device, of the above referenced models, the CE-marking according to this example:

Managing Director

Note: This certificate is valid only if produced with the continuation letter after the surveillance is carried out successfully.

The Organization's documentation and implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining the responsibilities of the relevant standard rules. Any significant changes in the scope of the certification or standard referred above render this certificate invalid. This is an accredited certificate issued by SIS Certifications Pvt. Ltd. sanctioned for issue by International Accreditation Services, 3060 Satsum Street Suite 100 Brea, California 92821-1732, USA.

Corporate office(SIS)- Plot No. 1539, 2nd Floor, Sector-4 Gurgaon-122001, Haryana, India.
International office(SIS)- URB. Santa Ana Cal. German, Schriener 276, San Isidro, Lima, Peru 15047.
Email us -support@siscertifications.com, info@siscertifications.co.in, Call:- +91-9654721646
Web:- <http://www.siscertifications.co.in>, www.siscertifications.com
The status of this certificate can be verified on ["http://www.siscertifications.co.in"](http://www.siscertifications.co.in).

Issue No: 01