



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.p.A.

NOTA INFORMATIVA

rev 01 del 12 dicembre 2016

Prodotto: reflexx N70plus art. N70P/S – art. N70P/M – art. N70P/L– art. N70P/XL– art. N70P/XXL

Emessa da G.Isetti - Amm.re Unico

Pag.: 1/4

GUANTI MONOUSO DA ESAME IN NITRILE SENZA POLVERE MARCHIO REFLEXX N70 PLUS

1. NOME E INDIRIZZO DEL FABBRICANTE

REFLEXX S.R.L.

Via Passeri, 2

46019 VIADANA (MN)

Tel. 0375 833164 Fax. 0375 464504

2. DESCRIZIONE GENERALE DEL PRODOTTO E VARIANTI PREVISTE

- Guanto monouso in nitrile sintetico a cinque dita con con polsino lungo, bordino arrotolato, ambidestro, di colorazione azzurra, superficie microruvida e dita testurizzate
- Guanto non sterile, privo di polvere all' interno e internamente clorinato per facilitare la calzata e ridurre il rischio di allergie.
- Guanto polivalente a protezione della mano e/o del prodotto manipolato; può essere utilizzato per usi generici.
- Guanto utilizzabile come Dispositivo di Protezione Individuale (DPI) anche contro agenti chimici e microrganismi
- Guanto utilizzabile come Dispositivo Medico da esame, anche invasiva, destinato ad un uso temporaneo
- Unità di Vendita in confezioni da 100 guanti/pz. in scatole di cartoncino teso riciclabile
- Imballaggi esterni contenenti n° 10 confezioni realizzati con cartone ondulato riciclabile



Codici	Pack	Cartone
N70P/S	8032891633403	8032891638408
N70P/M	8032891633410	8032891638415
N70P/L	8032891633427	8032891638422
N70P/XL	8032891633434	8032891638439
N70P/XXL	8032891633441	8032891638446



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEX S.p.A.

NOTA INFORMATIVA

rev 01 del 12 dicembre 2016

Prodotto: reflexx N70plus art. N70P/S – art. N70P/M – art. N70P/L– art. N70P/XL– art. N70P/XXL

Emessa da G.Isetti - Amm.re Unico

Pag.: 2/4

3. QUALITÀ E CONFORMITÀ ALLE NORMATIVE VIGENTI

- ❑ Come DPI rientra nella III Categoria di rischio ai sensi D.Lgs 475/92 in attuazione Dir. 89/686/CEE (CIMAC, centro autorizzato ministeriale n. 0465). Il prodotto, è certificato in accordo con le normative EN 420, EN 374 parte I, II e III e EN 388.
- ❑ Come Dispositivo Medico rientra in Classe I tra i dispositivi da esame anche invasiva destinati ad un uso temporaneo ai sensi della direttiva 93/42/CEE e successivo D.Lgs 37/2010 in attuazione Dir 2007/47/CEE. Il prodotto è in accordo con le normative EN 455 1-2 e 3. CND T01020299 – guanti non chirurgici in nitrile
- ❑ Il prodotto può essere utilizzato, per uso industriale, con alimenti in quanto certificato secondo la legislazione di riferimento: DPR 777 del 23/08/1982 e DM 108 del 25/01/1992, DM 21/03/1973 e successivi aggiornamenti e modifiche; direttive 82/711/CEE, 85/572/CEE, 93/8/CEE, 97/48/CE; regolamenti (EU) 10/2011, 321/2011, 1282/2011, regolamenti (CE) 1935/2004, 1895/2005, in accordo con la normativa di riferimento: UNI EN 1186 1-15:2003. Per tale utilizzo leggere attentamente la dichiarazione di idoneità al contatto alimentare (DICA).

4. DIMENSIONI E PRESTAZIONI

Dimensioni (in mm.)	Taglia		Lunghezza (min.) ±10	Larghezza
	Descrizione taglia	taglia a norma CE		
	S	7	290	80-89
	M	8	290	90-99
	L	9	290	100-109
	XL	10	290	110-119
	XXL	11	290	120-129

Spessore (in mm.)	Palmo (± 0.03)	0.10
-------------------	----------------	------

EN 420	Costruzione	conforme
	Misure	conforme
	Indossabilità	conforme
	Destrezza	diametro minimo piolo raccolto 5 mm

EN 374	Prova di perdita d'acqua	superata
--------	--------------------------	----------



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.p.A.	NOTA INFORMATIVA	rev 01 del 12 dicembre 2016
Prodotto: reflexx N70plus art. N70P/S – art. N70P/M – art. N70P/L– art. N70P/XL– art. N70P/XXL		
<i>Emessa da G.Isetti - Amm.re Unico</i>		Pag.: 3/4

	Prova di perdita d'aria	superata
--	-------------------------	----------

EN 374-3		Livello prestazionale di permeazione	Tempo di passaggio (permeazione)
	Acido solforico 96%	2	>30'
	Sodio idrossido 40%	3	>60'
	Dietilammina	2	>30'
	p-Fenilendiammina 5%	3	>60'

EN 388		Livelli di protezione
	Resistenza a abrasione, taglio da lama, strappo, perforazione	0
	Destrezza	5

EN 455-2:2009/A1	Carico di rottura	≥6 N (min)
------------------	-------------------	------------

Ai fini del rilascio di certificazione di DPI categoria III, i guanti reflexx N70plus sono testati con i seguenti composti chimici (normativa EN 374): acido solforico 96%, sodio idrossido 40%, dietilammina, p-fenilendiammina 5% e sono testati (normativa EN-388) per la resistenza ad abrasione, per il taglio da lama, per lo strappo e per la perforazione.

I guanti reflexx N70plus sono controllati secondo il metodo di campionamento ISO 2859 AQL 1,5 (livello G1) per assenza di fori, AQL 2,5 (livello G1) per maggiori difettosità e AQL 4.0 (livello G1) per minori difettosità.

5. AVVERTENZE PER L'USO E LO STOCCAGGIO

1. Si raccomanda di leggere attentamente la presente nota informativa prima dell'utilizzo del guanto
2. Si raccomanda di conservare la presente nota informativa per tutta la durata della vita utile del guanto
3. Il prodotto non contiene lattice naturale



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.p.A.

NOTA INFORMATIVA

rev 01 del 12 dicembre 2016

Prodotto: reflexx N70plus art. N70P/S – art. N70P/M – art. N70P/L– art. N70P/XL– art. N70P/XXL

Emessa da G.Isetti - Amm.re Unico

Pag.: 4/4

4. In rari casi si possono verificare reazioni cutanee transitorie e reazioni di ipersensibilità. In casi di reazione sospendere l'utilizzo. I guanti in nitrile Reflexx N70plus sono progettati allo scopo di eliminare le reazioni allergiche associate alle proteine del lattice. L'assenza di polveri consente l'utilizzo del guanto anche alle persone che soffrono di irritazioni causate da allergie all'amido di mais o da una pelle particolarmente sensibile
5. Prima di utilizzare il prodotto provarlo nella reale condizione di utilizzo
6. Non utilizzare i guanti quando sussiste il rischio di impigliarsi in parti di macchine in movimento
7. Il guanto è un dispositivo soggetto ad usura per cui si raccomanda la sostituzione frequente e in tutti i casi in cui visivamente si scorgono imperfezioni. Indossare i guanti sempre con le mani asciutte e pulite e dopo l'uso lavarsi accuratamente le mani
8. Conservare la confezione per ulteriori informazioni e garantire la rintracciabilità
9. Conservare il prodotto nell'imballaggio originale in luogo asciutto e a temperatura non superiore a 40° C, né inferiore a 10°C
10. Evitare l'esposizione alla luce del sole ed a fonti di calore
11. La Scadenza è indicata sulla confezione di vendita ed è valida per prodotto debitamente conservato
12. In quanto dispositivo Medico e DPI può venire a contatto con materiale organico potenzialmente infetto. In tale situazione lo smaltimento deve seguire le procedure per lo smaltimento dei rifiuti speciali. Se l'utilizzo non è a contatto con materiale potenzialmente infetto lo smaltimento segue le regole dei rifiuti comuni.

REFLEXX S.p.A.
Via Passeri, 2 - 46019 VIADANA (MN)
P.I. e C.F. 02085450209
Tel. 0375/833164 - Fax: 0375/464504
e-mail: info@reflexx.com