



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.r.l.

NOTA INFORMATIVA

rev. 08 del 29 giugno 2016

Prodotto REFLEXX 38 art. R38/S – art. R38/M – art. R38/L - art. R38/XL

Emessa da G.Isetti – Amm.re Unico

Pag.: 1/4

GUANTI MONOUSO IN VINILE SENZA POLVERE MARCHIO REFLEXX 38 STRETCH

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 Non Sterile in Vinile (PVC) senza polvere all'interno.
- Guanto a cinque dita, con bordino arrotolato, ambidestro, di colorazione biancastra e superficie liscia.
- Guanto polivalente a protezione della mano e/o del prodotto manipolato. Può essere utilizzato per usi generici.
- Guanto utilizzabile come Dispositivo Medico da esame, anche invasiva, destinato ad un uso temporaneo.
- Guanto utilizzabile come Dispositivo di Protezione Individuale (DPI) anche contro prodotti chimici e microrganismi.
- Unità di Vendita in confezioni da 100 guanti/pz
- Imballaggi esterni contenenti n° 10 confezioni



Imballo - Pack

100		10	
Taglia Size	Articolo Article	Taglia Size	Cartone Carton
R38 S	8032891631973	S	8032891636978
R38 M	8032891631980	M	8032891636985
R38 L	8032891631997	L	8032891636992
R38 XL	8032891632000	XL	8032891636008

REFLEXX S.r.l. Via Passeri, 2 46019 VIADANA (Mn) - Tel. + 39 0375833164 Fax + 39 0375464504

Capitale Sociale 300.000 euro (i.v.) Partita Iva 02085450209 R.E.A. 23166 - e-mail: info@reflexx.com www.reflexx.com



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.r.l.

NOTA INFORMATIVA

rev. 08 del 29 giugno 2016

Prodotto REFLEXX 38 art. R38/S – art. R38/M – art. R38/L - art. R38/XL

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 T01020201 GUANTI NON CHIRURGICI IN VINILE. Progressivo di Sistema Attribuito al DM: mis. S/419534 M/419535 L/419536 XL/419537.
- 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	Larghezza (± 5)
	descrizione taglia	taglia a norma CE		
	S	7	240	85
	M	8	240	95
	L	9	240	105
	XL	10	240	115

Spessore (in mm.)	Palmo (±0.03)	0.08
-------------------	---------------	------

EN 420	Costruzione	conforme
	Misure	conforme
	Indossabilità	conforme

REFLEXX S.r.l. Via Passeri, 2 46019 VIADANA (Mn) - Tel. + 39 0375833164 Fax + 39 0375464504

Capitale Sociale 300.000 euro (i.v.) Partita Iva 02085450209 R.E.A. 23166 - e-mail: info@reflexx.com www.reflexx.com



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEX S.r.l.

NOTA INFORMATIVA

rev. 08 del 29 giugno 2016

Prodotto REFLEX 38 art. R38/S – art. R38/M – art. R38/L - art. R38/XL

Emessa da G.Isetti – Amm.re Unico

Pag.: 3/4

	Destrezza	diametro minimo piolo raccolto 5 mm
--	-----------	--

EN 374	Prova di perdita d'acqua	superata
	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%	2	>30'
	Dietilammina	2	>30'

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

EN 455-2:2009/A1	Carico di rottura	≥3.6 N (min)
------------------	-------------------	--------------

Ai fini del rilascio di certificazione di DPI categoria III, i guanti reflexx 38 sono testati con i seguenti composti chimici (normativa EN 374): acido solforico 96%, sodio idrossido 40%, dietilammina 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 38 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



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.r.l.

NOTA INFORMATIVA

rev. 08 del 29 giugno 2016

Prodotto REFLEXX 38 art. R38/S – art. R38/M – art. R38/L - art. R38/XL

Emessa da G.Isetti – Amm.re Unico

Pag.: 4/4

3. Il prodotto non contiene lattice naturale
4. Il prodotto non contiene nickel
5. Evitare il contatto con agenti aggressivi quali grassi, olii, acidi, idrocarburi, solventi chetonici ed altri aggressivi chimici
6. Prima di utilizzare il prodotto provarlo nella reale condizione di utilizzo
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 Srl
Via Passeri, 2 - 46019 VIADANA (MN)
P.I. e C.F. 02085450209
Tel. 0375.833164 - Fax 0375.464504
e-mail: info@reflexx.com