

**SCHEMA TECNICA**

Descrizione del prodotto	Guanti di protezione da esame in lattice ambidestri senza polvere – monouso non sterili, bianchi.	
Fabbricante	COPAG S.p.A. Via Lucrezio Caro 63 00193 ROMA	
Codici	36603: misura extra small 16703: misura small 16704: misura medium 16705 misura large 27321: misura extra large	
N. di registrazione NSIS	1282579/R	
CND	T010201 - GUANTI NON CHIRURGICI IN LATTICE	
Denominazione commerciale	GUANTI IN LATTICE MONOUSO NON STERILI SENSITIF.	
Destinazione d'uso	I guanti sono dispositivi di protezione individuale destinati a proteggere da microrganismi e prodotti chimici e dispositivi medici in quanto guanti da esame.	
Modalità d'uso	Da indossare inserendo le dita della mano negli incavi destinati ad accoglierle e srotolando successivamente il guanto lungo il dorso della mano, seguendo le modalità previste nelle avvertenze d'uso.	
Avvertenze d'uso	<p>Nell'indossare i guanti prestare attenzione a non danneggiare il prodotto con unghie, anelli, ecc.</p> <p>Non utilizzare i guanti per scopi diversi da quelli previsti.</p> <p>Dopo un'ora di utilizzo continuativo, è necessario sostituire i guanti.</p> <p>Il lattice naturale può provocare fenomeni allergici, in tal caso togliere i guanti e lavare abbondantemente le mani con acqua e sapone neutro.</p> <p>Conservare in luogo asciutto, al riparo dal sole e lontano da fonti di calore dirette.</p>	
Sterilità	Non sterili. Non destinati ad essere sterilizzati prima dell'uso.	
Materiali	Lattice naturale.	
Formulazione chimica	<b>COMPONENTE</b>	
	Elastomero: Lattice di gomma naturale ricavato dall'Hevea brasiliensis (albero della gomma)	75,00
	Vulcanizzanti /Acceleratori: Ossido di Zinco	0,57

ST 003 CO	Rev. 03	COPAG S.p.A.	Data 05/05/20	Pag. 2/2
		ZDEC- ZDBC	0,42	
		Zolfo	0,64	
		Antiossidanti	0,57	
		Coloranti: Diossido di Titanio	0,14	
		Filler: Carbonato di calcio	22,66	
		Former release agent: MaxCo A160		
Biocompatibilità	Il lattice naturale è storicamente biocompatibile. Le irritazioni dovute al lattice sono inferiori a $1 \cdot 10^{-6}$			
Trasporto	Non trasportare su mezzi scoperti.			
Immagazzinamento	Non determinante ai fini di una corretta conservazione del prodotto. E' sufficiente che l'immagazzinamento non avvenga vicino a fonti di calore dirette o alla luce solare diretta.			
Manutenzione	Non applicabile. Il dispositivo è monouso.			
Smaltimento	E' considerato un rifiuto urbano se non utilizzato. Smaltire secondo le normative e/o le leggi regionali/locali.			
Confezionamento	Il confezionamento dei prodotti è stato eseguito considerando la terminologia, le informazioni e la simbologia previste nelle Norme EN 1041 e EN 15223-1. Il packaging del prodotto avviene in scatole recanti opportune diciture. 100 pz per scatola 10 scatole/cartone			
Normative applicabili	Norma EN 420 Norma EN 455-1, EN 455-2 e EN 455-3 Norma EN 374-1, EN 374-5 Norma ISO 2859-1 Norma ASTM D-3578 Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. Regolamento (UE) 2016/425 Decreto Legislativo 04 dicembre 1992, n. 475 e ss.mm.ii. Decreto Legislativo del 24 febbraio 1997 n. 46 Il dispositivo non è da considerarsi pericoloso, pertanto non necessita di scheda di sicurezza.			



Dispositivo medico di classe I in accordo alla Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.

**2777** Dispositivo di Protezione Individuale di classe III in accordo al Regolamento (UE) 2016/425 e ss.mm.ii.



COPAG S.p.a.  
Via Lucrezio Caro 63  
00193 Roma

AQ

COPAG S.p.a.