

Data: 01/08/2021 Rev: 019



NOTA INFORMATIVA

Denominazione: REFLEXX 70

FABBRICANTE

REFLEXX SpA

Via Passeri, 2 46019 VIADANA (MN)

Tel.: + 39 0375 758891 Fax + 39 0375 464504

info@reflexx.com www.reflexx.com



Imballo - Pack				
	100	1 3	10	
Taglia Size	Articola Article	Taglia Size	Cartone Carton	
R70 S	8032891531485	s	100001000101010 8032891636480	
R70 M	8032891531492	м	10000000000000000000000000000000000000	
R70 L	8032891531508	L	9032891636503	
R70 XL	8032891631515	XL	8032891636510	

DESCRIZIONE: ■ Guanto monouso per ispezione senza polvere non sterile ■ **Materiale**: nitrile ■ **Forma**: ambidestro; cinque dita, bordino arrotolato ■ **Colore**: azzurro ■ **Finitura**: internamente clorinato; superficie esterna microruvida e dita testurizzate ■ **Imballo**: 100 pezzi/scatola; 10 scatole/cartone ■ **ISO 2859:** AQL 1.5 (livello G1) per assenza di fori; AQL 2.5 (livello G1) per maggiori difettosità; AQL 4 (livello G1) per minori difettosità

CONFORMITA' E PRESTAZIONI

Dispositivo Protezione Individuale cat III

0465 ANCI_CIMAC, Via Aguzzafame, 60/b 27029 Vigevano (PV)

Reg UE 2016/425 - EN ISO 374-1:2016 TIPO B - EN ISO 374-5:2016 - EN 374-2:2014 - EN 420:2003 + A1 2009

Dispositivo Medico

Reg UE 2017/745- EN 455 1,2,3 & 4 (CND T01020204 GUANTI NON CHIRURGICI IN NITRILE)

Reg CE 1935/2004 – Reg UE 10/2011 - DM 21/03/73. Per tale utilizzo leggere attentamente la dichiarazione di idoneità al contatto alimentare (DICA).

DIMENSIONI				
Cod./Taglia	Lungh. min(mm)	Largh. (±5 mm)		
R70/S(7)	240	85		
R70/ M (8)	240	95		
R70/ L (9)	240	105		
R70/ XL (10)	240	115		
R70/ XXL (11)	240	125		

Spessore mm			Palmo (+/	- 0	.02)	0.1	10	
EN 455- 2:2009/A1	Ca	ırico	di rottura	≥(6 N			
		rotezione da icrorganism (batteri e funghi)	-	da	vir ISC			
			superata		su	superata		

E	150	374-1	:2016/	Type	B
	EP EP	T NISO	374-5	: 201	6
	Ġ	3		I	i

EN ISO 374-1:2016				
Composto chimico:		EN 16523-1:2015 TIPO B		EN 374-4:2013
Composto chimico.	COD	Livello prestazionale	Tempo di passaggio	% degradazione
Sodio idrossido 40%	K	3	>60'	9,6%
Perossido di idrogeno 30%	Р	2	>30'	35,1%
Formaldeide 37 %	Т	2	>30'	15,5%
Butildiglicole (dietilen glicol mono butil etere)		2	>30'	66%
Butilglicole (2- butossietanolo)		2	>30'	58%
Acido Cloridrico 15%		3	>60'	77%
Acido Citrico 10%		4	>120'	31%
Acido Fosforico 40%		3	>60'	91%
Idrossido di Potassio 15%		3	>60'	29%
Sodio Idrossido 15%		3	>60'	25%

RISCHI DAI QUALI IL DPI È DESTINATO A PROTEGGERE:

Codice sostanza chimica		Protezione offerta
K Idrossido di sodio 40 %	CAS:1310-73-2	Protezione da uso di basi inorganiche
P Perossido di idrogeno 30%	CAS: 7722-84-1	Protezione da uso di perossidi
T Formaldeide 37 %	CAS: 50-00-0	Protezione da uso di aldeidi





CONSIGLI DI UTILIZZO Guanto polivalente a protezione della mano e/o del prodotto manipolato, può essere utilizzato anche per usi generici ■ Guanto idoneo al contatto con prodotti chimici puri per un periodo inferiore al tempo di permeazione indicato nella tabella di resistenza chimica ■ I risultati ottenuti in condizioni di laboratorio possono non riflettere la durata effettiva in uso AVVERTENZE Prima di utilizzare il prodotto provarlo nella reale condizione di utilizzo ■ Dispositivo soggetto ad usura, si raccomanda la sostituzione frequente e in tutti i casi in cui si vedano imperfezioni ■ Indossare i guanti con le mani asciutte e pulite ■ Nei rari casi in cui si possano verificare reazioni cutanee transitorie e di ipersensibilità, sospendere l'utilizzo e consultare un medico ■ L'utilizzatore deve segnalare al fabbricante e all'autorità competente eventuali incidenti occorsi durante l'uso del dispositivo CONSERVAZIONE E SMALTIMENTO Conservare i guanti nella confezione originale, in luogo asciutto ■ Non esporre alla luce del sole e a fonti di calore ■ La scadenza è di 3 anni a partire dalla data di produzione, indicata sulla confezione di vendita, ed è valida per prodotto debitamente conservato ■ Smaltire secondo le normative locali ■ Dichiarazione di Conformità su www.reflexx.com





REFLEXX S.p.A. Unipersonale DICHIARAZIONE CONTATTO ALIMENTARE rev 011 del 01 aprile 2019

Prodotto: reflexx 70 art. R70/S – art. R70/M – art. R70/L– art. R70/XL– art. R70/XXL

Emessa da G.Isetti - Amm.re Unico Pag.: 1/1

DICHIARAZIONE CONTATTO ALIMENTARE GUANTI IN NITRILE REFLEXX 70

Il prodotto:

reflexx 70 guanti in nitrile senza polvere art. R70/S – art. R70/M – art. R70/L– art. R70/XL– art. R70/XXL

è certificato secondo la legislazione di riferimento: DPR 777/82 e DM n. 34 del 21/03/1973 e successivi aggiornamenti e modifiche; direttive 82/711/CEE, 85/572/CEE, 93/8/CEE, 97/48/CE, 2002/72/CE; regolamento 1935/2004/CE, regolamento EU 10/2011 in accordo con la normativa di riferimento: UNI EN 1186 1-15:2003.

In base ai test effettuati* il guanto Reflexx 70 è idoneo al contatto con prodotti alimentari acquosi, acidi**, alcolici e lattiero-caseari, oleosi o grassi e secchi per i quali è previsto l'utilizzo dei simulanti A, B, C, D1 e D2 per 30 minuti a 40°C.

^{**}per gli alimenti acidi si raccomanda un utilizzo inferiore o uguale a 10 minuti.

	Simulanti secondo DM 21.3.73 e successivi aggiornamenti e modifiche
simulante A	acqua distillata o etanolo al 10% (v/v)
simulante B	acido acetico al 3% (p/v)
simulante C	etanolo al 15% o etanolo al 20% (v/v)
simulante D1	etanolo al 50% (v/v)
simulante D2	olio vegetale (olio d'oliva rettificato)
simulante E	poli ossido di 2,6-difenil-p-fenilene (MPPO)

^{*} DETERMINAZIONI EFFETTUATE:

-Determinazione della migrazione globale sul campione tal quale, in liquidi simulanti (acido acetico al 3%, etanolo al 50%, olio d'oliva rettificato);

-Determinazione della migrazione di coloranti (trasmittanza minima) nel liquido di cessione, in liquidi simulanti (acido acetico al 3%, etanolo al 50%, olio d'oliva rettificato);

-Determinazione della migrazione di ditiocarbammati, tiourami e xantogenati nel liquido di cessione, in liquidi simulanti (acido acetico al 3%, etanolo al 50%, olio d'oliva rettificato);

-Determinazione della migrazione specifica di acrilonitrile nel liquido di cessione, in acqua;

REFLEXX S. A.

Via Passepi, 2 - 46015 AADANA (MN)

PX e 9 F 9 208 5 4 5 0 2 0 9

Tel 2037 5 8 3 3 164 - Fax: 0 3 7 5 / 4 6 4 5 0 4

- mail: info@reflexx.com

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE - DPI



REFLEXX S.p.A.

Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy

e-mail: info@reflexx.com sito web: www.reflexx.com

La sottoscritta REFLEXX S.p.A. con sede legale in Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy, Capitale Sociale 480.000 euro (i.v.) Partita Iva 02085450209 R.E.A. 223166, sotto la propria ed unica responsabilità, in qualità di fabbricante dei dispositivi in oggetto

DICHIARA

che i prodotti in oggetto sono conformi al Regolamento UE 2016/425 come DPI e alle normative EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 e EN ISO 374-5:2016.

Dispositivo di Protezione Individule (DPI):	Denominazione : : guanti in nitrile senza polvere Reflexx70	
	Codice/i (Code): reflexx 70 art. R70/S – art. R70/M – art. R70/L– art. R70/XL– art. R70/XXL	
Categoria di rischio in base all'Allegato I:	Categoria: III	
Percorso di valutazione della conformità:	Conformità al tipo secondo modulo B Modulo B_ CIMAC n. 0465; Modulo C2_ CIMAC n. 0465	

La società ha certificato il proprio Sistema di Gestione Qualità in conformità alla norma EN ISO 9001:2015 (Certificato n. 5010014617 rilasciato da TUV Sud il 21.06.2018).

Luogo, Data

Firma Legale rappresentante

Gianni Isetti

Viadana, 01/08/2021

REFLEXX S.A. Passeri, 2 -46019 (1ADANA (MN) P.X e C.F. 2085450209

x 0375/833164 - Fax: 0375/464504 e-mail: info@reflexx.com

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE - MD

FABBRICANTE:	REFLEXX S.p.A.
reflexx	Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy e-mail: info@reflexx.com sito web: www.reflexx.com
Numero di registrazione unico del fabbricante:	Non ancora disponibile

La sottoscritta REFLEXX S.p.A. con sede legale in Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy, Capitale Sociale 480.000 euro (i.v.) Partita Iva 02085450209 R.E.A. 223166, sotto la propria ed unica responsabilità, in qualità di fabbricante dei dispositivi in oggetto

DICHIARA

che il gruppo di Dispositivi Medici sotto descritto è conforme alle disposizioni del REGOLAMENTO UE 2017/745 (MDR) ed è conforme ai requisiti generali di sicurezza e prestazioni (Allegato I) e alle norme tecniche applicabili, riportate nel fascicolo tecnico (EN 455 1,2,3 & 4).

Il Fascicolo Tecnico contenente la documentazione pertinente è redatto in conformità all'Allegato II ed è conservato presso il Fabbricante e messo a disposizione delle Autorità Competenti.

Il Fabbricante ha implementato e mantiene una procedura per la sorveglianza post vendita in accordo all'Allegato III.

Dispositivo Medico (MD):	Famiglia: GUANTI MONOUSO PER ISPEZIONE NON CHIRURGICI Sotto-famiglia: guanti in nitrile senza polvere CND T01020204 Progressivo di Sistema Attribuito al DM: mis. S/1535752 M/1528650 L/1535761 XL/1535764 XXL/1535767 Codice/i (Code): reflexx 70 art. R70/S – art. R70/M – art. R70/L– art. R70/XL– art. R70/XXL
UDI-DI di base:	803289163GNPFEQ
Classificazione:	Classe I non sterile - Regola 5 dell'Allegato VIII di MDR

La società ha certificato il proprio Sistema di Gestione Qualità in conformità alla norma EN ISO 9001:2015 (Certificato n. 5010014617 rilasciato da TUV Sud il 21.06.2018).

Luogo, Data Firma Legale rappresentante

Viadana, 01/07/2021 Gianni Isetti

REFLEXX S.A. Via Passeri, 2 - 46019/14DANA (MN)
PX. e C.F. 22085450209
Tel. 0375/833164 - Fax: 0375/464504
e-mail: info@reflexx.com

DoC MDR Rev 02 del 01.04.2021