


**INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE**

Dispositivo di Protezione Individuale di III ^ categoria  
secondo il Regolamento UE 2016/425 sui DPI

Dispositivo medico di classe I secondo il REGOLAMENTO MDR (UE) 2017/745

***I guanti sono adatti per essere utilizzati con tutti i tipi di alimenti***

Questo DPI è appositamente progettato e testato per proteggere da alcuni prodotti chimici e da rischi biologici. Inoltre la conformità alla serie dello standard EN 455 fa riferimento ai criteri anche per i guanti medicali. Questa protezione è quindi davvero efficace quando si entra in contatto con gli alimenti.

Le sostanze chimiche contro le quali è stato testato il DPI sono indicate nella marcatura. Il DPI non ha alcuna reale e quantificabile capacità di protezione contro abrasioni, contatto con lame e oggetti taglienti, lacerazioni e contatto diretto con materiali appuntiti, pertanto eventuali sollecitazioni meccaniche devono essere ridotte al fine di evitare rotture nella superficie del DPI. Non viene offerta alcuna protezione contro qualsiasi altro tipo di rischio potenziale non indicato.



Questo dispositivo di protezione presenta livelli di protezione calcolati sulla base delle prestazioni offerte dalle prove effettuate in laboratorio per le quali si fa riferimento ai relativi rapporti di prova disponibili, realizzati con il composto chimico in esame costituito dai seguenti codici sostanza: K, P, T. Questi test non sono appropriati per classificare i guanti come impermeabili. I guanti sono controllati secondo il metodo di campionamento ISO 2859 con un AQL di 1.5.

Su ogni confezione di guanti sono presenti indicazioni riguardanti:

- la marcatura CE di conformità, l'anno di applicazione della marcatura, l'identificazione dell'organismo di controllo che ha rilasciato l'autorizzazione alla marcatura CE
- l'articolo identificativo del guanto e la sua taglia
- i pittogrammi relativi alla categoria di rischio, i livelli di performance di protezione
- il marchio del produttore

La scelta del guanto protettivo deve essere praticata conoscendo il lavoro e i processi eseguiti dall'utilizzatore, tenendo conto delle condizioni e dei rischi associati. Questo guanto non è progettato per proteggere da rischi termici, di calore e di incendio, elettricità statica, urti, tagli, freddo e radiazioni ionizzanti e rischi meccanici.

**CONSERVAZIONE E TRASPORTO:**

Verificare che il prodotto sia ancora entro la sua data di scadenza prima dell'uso. Conservare e trasportare il dispositivo non utilizzato nella sua confezione in un luogo asciutto, pulito e ad una temperatura compresa tra 5°C e +40°C. Tenere lontano dalla luce solare diretta.

**SMALTIMENTO:**

I guanti monouso utilizzati in ambiente professionale (ospedali, cliniche, ecc.) devono essere smaltiti come rifiuti in conformità con le leggi nazionali. I prodotti utilizzati al di fuori dell'ambiente professionale possono essere smaltiti come rifiuti indifferenziati e/o in conformità con le leggi nazionali/locali.

**COME INDOSSARE/UTILIZZARE:**

Prima di indossare il dispositivo verificare che l'imballo sia integro e che il prodotto non presenti difetti e assicurarsi che le tue mani siano pulite.

*Il tempo e la temperatura di utilizzo a contatto con gli alimenti è una temperatura massima di 40°C per 1h.  
Questo è un prodotto monouso e non sterile.*

In relazione ai limiti più specifici di utilizzo del dispositivo, alle condizioni ambientali che possono limitarne la funzionalità ed il grado di protezione, al tempo massimo in cui la protezione è garantita, alle modalità di individuazione dei segnali relativi alla perdita del grado di protezione dello stesso (esame del prodotto) ed altre informazioni utili ai fini della valutazione dei rischi connessi all'uso di questo prodotto si rinvia alla scheda tecnica, di sicurezza e alla dichiarazione di conformità e ad ogni altro documento disponibile/richiedibile accedendo al sito web del produttore, a meno che non sia disponibile per accompagnare il prodotto.

Questo dispositivo di protezione individuale DPI è certificato da un organismo notificato in conformità ai requisiti del Regolamento (UE) 2016/425 applicato ai dispositivi di III^ cat. secondo la procedura di valutazione mod. B + C2 da:

**RICOTEST**

Via Tione, 9

37010 - Pastrengo (VR) - Italia

Corpo notificato n °: 0498

Informazioni per l'uso - Rev del 25/3/2022

Il produttore si riserva il diritto di apportare modifiche alla revisione del documento senza preavviso

rev.28/3/2022