



Medline International Italy s.r.l.
Unipersonale

Piazzale della resistenza, 3
50018 Scandicci (FI)
Tel. 055 / 776 6516

www.medline.com/it



Scheda Tecnica

Curad® 3G

Codici prodotto e misure:

| CUR8233 | CUR8234 | CUR8235 | CUR8236 | CUR8237 |
|---------|---------|---------|---------|---------|
| XS | S | M | L | XL |

Descrizione e materiali di composizione:

Guanti da esame in vinile elasticizzato, senza polvere, non sterili, ambidestri. Polsino con bordo anti arrotolamento.

Destinazione d'uso:

Guanto per ogni tipologia di procedura sanitaria/assistenziale, indicato in tutti le tipologie di reparto e/o per le procedure in cui sia richiesto un Dispositivo di Protezione individuale di III categoria.

Pack factor:

1000 guanti / cartone per le taglie XS-S-M-L e 900 guanti/cartone per la taglia XL

Confezionamento:

Dispenser da 100 guanti. (La taglia XL è da 90 guanti)
Cartone esterno contenente 10 scatole dispenser da 100 guanti per un totale di 1000 guanti per cartone. (la taglia XL è da 900 guanti)

Sterilizzazione:

Prodotto NON STERILE

Validità del prodotto:

35 mesi dalla data di produzione a confezione integra

Presenza di lattice:

Non contiene lattice

Conservazione e stoccaggio:

Proteggere da fonti elevate di calore o freddo, mantenere in luogo asciutto e pulito. Il prodotto va conservato lontano da luce diretta del sole, fonti di RX, fonti fluorescenti, umidità ed ozono. Evitare luoghi con temperature superiori a 40°C.

Conformità normative:

Dispositivo Medico di Classe I – Non Sterile

Prodotto conforme ai requisiti del nuovo Regolamento (UE) per i Dispositivi Medici MDR 2017/745 e conforme agli standard: EN 455 1-2-3-4. (Test disponibili su richiesta)

Dispositivo di Protezione Individuale – DPI di III° categoria (0086)

Conforme al Regolamento (UE) 2016/425 e conforme agli standard: EN 420, EN 374 1-2-4-5, EN ISO 16523, EN ISO16604

Pittogrammi DPI del Regolamento UE 2016/425:



Classificazione CND:

T01020201

RDM

| Codice | Taglia | RDM |
|---------|---------|---------|
| CUR8233 | X-Small | 1720096 |
| CUR8234 | Small | 1720103 |
| CUR8235 | Medium | 1720104 |

Data emissione: 29/04/2019

Revisione: 0
Approvato da: Resp. Qualità

Page 1/2



LIT-CUR823X-IT01
© 2019 Medline Industries Inc. or one of its subsidiaries.
All rights reserved.



| | CUR8236 | Large | 1720105 |
|---------------------------------|---|---------|---------|
| | CUR8237 | X-Large | 1720106 |
| Fabbricante: | Medline International France SAS, 5 Rue Charles Lindbergh – 44100 Chateaubriant – Francia EN ISO 13485 | | |
| Distributore: | Medline International Ital y Srl Unipersonale - P.le della Resistenza, 3 - 50018 Scandicci (FI) – Italia certificata UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 14001 | | |
| Colore: | Bianco | | |
| Texture: | Liscio | | |
| Composizione: | Cloruro di Polivinile (Assenza totale di Nichel) | | |
| Biocompatibilità: | Testato come da ISO 10993-10 | | |
| Agente Lubrificante: | Clorinato | | |
| Contenuto polvere: | DEPOLVERATO (test disponibili su richiesta) | | |
| Proteine: | Il prodotto è Latex free | | |
| Penetrazione virale: | Testato, in conformità secondo EN ISO 16604 | | |
| Forma: | Ambidestro con polsino anti arrotolamento | | |
| AQL (EN 455-1) | 1.5 secondo ISO 2859-1 (Inspection Level G1) | | |
| Modalità di smaltimento: | Il dispositivo medico dopo il suo utilizzo rientra nella categoria "Rifiuti sanitari pericolosi a rischio infettivo", sensi del DPR 254/2003 e deve essere smaltito secondo normativa vigente ed in conformità alle linee guida interne dell'Ospedale | | |