

Bericah⁺
Protezione e prevenzione dal 1979



**PROFESSIONAL-RETAIL-FOOD
CATALOGO GENERALE**

Versione 1.0

Berica^h
Protezione e prevenzione dal 1979



***Chi lavora con le sue mani
è un lavoratore.***

***Chi lavora con le sue mani e la sua testa
è un artigiano.***

***Chi lavora con le sue mani
e la sua testa ed il suo cuore
è un artista.***

- SAN FRANCESCO D'ASSISI -

* **San Francesco d'Assisi**, nato Giovanni di Pietro di Bernardone (Assisi, 1181/1182 – Assisi, 3 ottobre 1226) è stato un religioso e poeta italiano. Diacono e fondatore dell'ordine che da lui poi prese il nome (Ordine Franciscano), è venerato come santo dalla Chiesa cattolica e dalla Comunione anglicana; proclamato, assieme a santa Caterina da Siena, patrono principale d'Italia il 18 giugno 1939 da papa Pio XII, il 4 ottobre ne viene celebrata la memoria liturgica in tutta la Chiesa cattolica (Fonte, Wikipedia)

INDICE

INTRODUZIONE

Chi siamo	p. 10
Linee Commerciali	p. 12
I numeri di Bericah S.p.A.	p. 17
Visione, Missione e Valori aziendali	p. 18
Normative	p. 21
Il regolamento europeo sui dispositivi medici	p. 22
Le nostre certificazioni	p. 24
Livelli di permeazione e pittogrammi	p. 31
M.O.C.A.	p. 33
Come scegliere il guanto	p. 38
Sociale e Ambiente: il nostro impegno	p. 44
Condizioni generali di vendita	p. 218



GUANTI MONOUSO NON STERILI

NITRILE

Derma Nitril Blex	p. 54
Derma Nytril Diamante	p. 56
Derma Nitril 40	p. 58
Derma Nytril Plus	p. 60
Derma Nitril High Weight	p. 62
Derma Nytril Senza Polvere	p. 64
Derma Nytril Soft Nero	p. 66
Sensinitryl Senza Polvere	p. 68
Sensinitryl Food Safe	p. 70
Derma Nitril Talcato	p. 72

INDICE

VINILE

Derma Vinil Senza Polvere	p. 76
Sensivinil Senza Polvere	p. 78

LATTICE

Sensitop High Risk	p. 82
Sensichlor	p. 84
Derma Black Salon	p. 86
Derma Black Tattoo	p. 88
Sensilatex Talcato	p. 90

POLIETILENE

Derma HDPE	p. 94
------------	-------



p.96

GUANTI RIUTILIZZABILI

Sensi Feel	p. 100
Sensi Satin	p. 102
Sensi Bicolor	p. 104
Sensi Neoprene Black	p. 106
Sensi Nitril Green	p. 108
Sensi Food 33	p. 110
Derma Protector Cut Safe	p. 112



DISPOSITIVI MONOUSO PER LA PROTEZIONE DEL CORPO

CAMICI VISITATORE

Camice Chirurgico in SMS	p. 118
Divisa in SMS Blu	p. 120
Giacca in SMMS	p. 122
Camice isolamento impervi TNT+PE	p. 124
Camice Visitatore elastico ai polsi	p. 126
Camice Visitatore con polsino in maglina	p. 128
Set Visitatore - colore bianco, azzurro	p. 130
Set Visitatore (monocromatico) - colori vari	p. 132

TUTE

Tuta Laminata Type 3B-4B-5B-6B	p. 136
Tuta Laminata Type 5B-6B	p. 138
Tuta da Laboratorio - colore azzurro - collo coreana	p. 140
Tuta da Laboratorio con cappuccio - colori vari	p. 142
Pantalone in TNT - colore bianco	p. 144

CAMICI LABORATORIO

Camice Laboratorio con bottoni - colore bianco, azzurro	p. 148
Camice laboratorio - 50 g velcro - colore bianco, azzurro	p. 150
Camice laboratorio - 30 g velcro - colori vari	p. 152



GREMBIULI

Grebiule HDPE - colore bianco	p. 156
Grebiule LDPE - colore bianco, azzurro	p. 157
Grebiule LDPE - 30 micron - colori vari	p. 158
Grebiule LDPE - 40 micron - colore blu	p. 159
Grebiule LDPE - 40 micron Long - colore blu	p. 160
Grebiule LDPE - 50 micron - colore blu	p. 161
Grebiule LDPE - 60 micron - colore azzurro, bianco, blu	p. 162
Grebiule LDPE - 60 micron Long - colore blu	p. 163
Grebiule in TNT	p. 164
Grebiule in TNT+PE	p. 165
Poncho - colore bianco, azzurro, verde	p. 166
Manicotti LDPE - colori vari	p. 167

COPRISCARPE E CALZARI

Copriscarpa in CPE 40 micron HM (DPI + DM) - colore blu	p. 172
Copriscarpa in CPE 30 micron HM (DPI) - colori vari	p. 173
Copriscarpa in CPE 60 micron HM (DPI) - colore blu, verde	p. 174
Copriscarpa in TNT+CPE	p. 175
Copriscarpa antiscivolo in PLP	p. 176
Copriscarpa in TNT - colore bianco	p. 177
Calzari in LDPE - colori vari	p. 178

CAPPELLINI E CUFFIE

Cuffietta Advance plissettata in box - colori vari	p. 182
Cuffietta Advance plissettata in busta - colore bianco	p. 183
Cuffietta tonda in TNT - colori vari	p. 184
Cappellino con visiera - colore bianco, azzurro	p. 185
Cappellino con visiera e retina - colori vari	p. 186
Cappellino con mascherina cucita - colori vari	p. 187
Copribarba - colore bianco, azzurro	p. 188
Bustina in Carta	p. 189
Cappello Chef German Style	p. 190



p.192

DISPOSITIVI MONOUSO PER LA PROTEZIONE DELLE VIE RESPIRATORIE

MASCHERINE

Semimaschere FFP2 NR D	p. 196
Mascherine chirurgiche con elastici	p. 198
Mascherine chirurgiche con lacci	p. 200
Mascherine monovelo	p. 202



p.204

ACCESSORI ED IGIENE

Bavaglio Politenato	p. 208
Manopola Airlaid+PE	p. 210
Manopola Soft	p. 212
Rasoio Dr. Protec Bi-Shave plus	p. 214
Coprimerasso in CPE	p. 216

BERICAH S.P.A.

Non abbiamo mai smesso di crederci. Bericah S.p.A. è la prova concreta di cosa significa realizzare un sogno, lavorando con passione per realizzarlo.

Nata nel 1979, **Bericah S.p.A.** è oggi tra le più grandi imprese che operano nel settore medicale, professionale e della grande distribuzione.

I dispositivi medici e di protezione individuale sono il core business dell'azienda. Si tratta di dispositivi all'avanguardia, di propria concezione, alcuni brevettati, altri distribuiti in esclusiva. Impegnati nella continua ricerca delle migliori soluzioni e nel

garantire agli utenti sicurezza e serenità nell'utilizzo dei dispositivi, in Bericah S.p.A. seguiamo le **politiche di qualità europee** e abbiamo ottenuto le più importanti **certificazioni ISO** relative alle nostre attività.

Grazie a diverse **partnership internazionali** e alla creazione di nuovi brand: **Dr. Protec** per la grande distribuzione, **Evochef** per il settore Ho.Re.Ca e **Smilex** per tutti gli articoli "entry level",



Bericah S.p.A. - Torri di Arcugnano (VI) | Sede Operativa

abbiamo ampliato la nostra gamma di prodotti ed i mercati di riferimento, aumentando così anche la competitività dei marchi. Gli anni di esperienza non mancano a Bericah S.p.A. che ha **sempre creduto nell'innovazione** e si è ben adattata ai cambiamenti e alle nuove richieste a cui l'azienda riesce sempre a rispondere in tempi brevi e con **grande soddisfazione dei clienti**.

Nel tempo l'impresa vicentina ha sviluppato una struttura organizzativa nuova ed efficiente, digitalizzata e forte di **una squadra di professionisti con competenze sempre aggiornate**.



Bericah S.p.A. - Torri di Quartesolo (VI) | Sede Direzionale

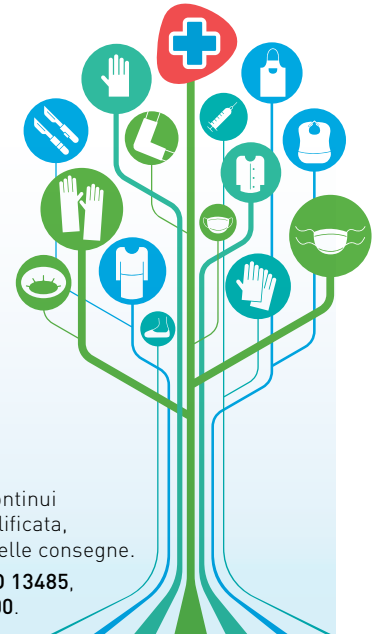
QUALITATIVE EXPERIENCE

Bericah S.p.A. ha l'obiettivo di garantire un'ottima **Qualitative Experience** a tutti i clienti.

QUALITÀ DI PRODOTTO:
garantita da controlli accurati nella filiera produttiva e nella fase di distribuzione.

QUALITÀ DI SERVIZIO:
garantita da aggiornamenti continui del personale, assistenza qualificata, cura nel servizio, puntualità delle consegne.

Siamo certificati **ISO 9001, ISO 13485, ISO 45001, ISO 14001 e SA8000**.



LE NOSTRE LINEE COMMERCIALI

Per soddisfare al meglio le esigenze dei nostri clienti abbiamo suddiviso il catalogo prodotti in cinque categorie commerciali.

Linea MEDICALE

Berich Healthcare è la nostra divisione aziendale dedicata al settore medicale.

Settori di riferimento:



OSPEDALI



RIVENDITORI
MEDICALI



SETTORE
FARMACEUTICO



CASE
DI RIPOSO



CLINICHE
PUBBLICHE
E PRIVATE



DEPOSITI
DENTALI

PROPONIAMO
UNA LINEA
COMPLETA
DI DISPOSITIVI
MEDICI MONOUSO
DI MASSIMA
QUALITÀ:



Guanti **monouso chirurgici**
e da **esaminazione**



Dispositivi **monouso**
taglienti e **pungenti**



Dispositivi monouso
per la **protezione delle**
vie **respiratorie**



Dispositivi monouso
per la **protezione corpo**



Accessori per **l'igiene**
e la **pulizia del paziente**

Linea PROFESSIONALE

Ramo d'azienda specializzato in prodotti destinati a rivenditori professionali.

Settori di riferimento:



INDUSTRIA
AUTOMOBILISTICA



INDUSTRIA
MECCANICA
E CHIMICA



IMPRESE
DI PULIZIA,
DI MANUTENZIONE
E DI GIARDINAGGIO



AZIENDE
DI SERVIZI
IN GENERE



FERRAMENTA

IN QUESTI
SETTORI
DISTRIBUIAMO:

2



Guanti **monouso**



Guanti **industriali**



Dispositivi monouso per
la **protezione del corpo**



Dispositivi monouso per
la **protezione delle vie respiratorie**

Linea GDO

Il focus di questo settore aziendale è fornire alle famiglie articoli di qualità professionale da utilizzare in ambiente domestico.

Settori di riferimento:



GD, GDO, GDS



BRICOLAGE



DISCOUNT



PET



PERSONAL
CARE

GLI ARTICOLI
PROPOSTI
COMPRENDONO:

3



Guanti **monouso**



Guanti per **uso domestico**



Guanti **tecnici**



Articoli di **automedicazione**



PET

Linea FOOD

Questa linea di prodotti è stata creata appositamente per l'industria alimentare (prima e seconda trasformazione).

Settori di riferimento:



LAVORAZIONE
E CONSERVAZIONE
DI CARNE



LAVORAZIONE E
CONSERVAZIONE
DI PESCE



LAVORAZIONE DELLE
GRANAGLIE, PRODUZIONE DI
AMIDI E DI PRODOTTI AMIDACEI



PRODUZIONE
DI OLI E GRASSI
VEGETALI E ANIMALI



INDUSTRIA
LATTIERO/CASEARIA



LAVORAZIONE
E CONSERVAZIONE
DI FRUTTA E ORTAGGI



PRODUZIONE
DI PRODOTTI DA FORNO



PRODUZIONE DI
ALTRI PRODOTTI ALIMENTARI

LINEA COMPLETA
DI DISPOSITIVI
DI PROTEZIONE
DI ALTA QUALITÀ:

4



Linea EXCLUSIVE

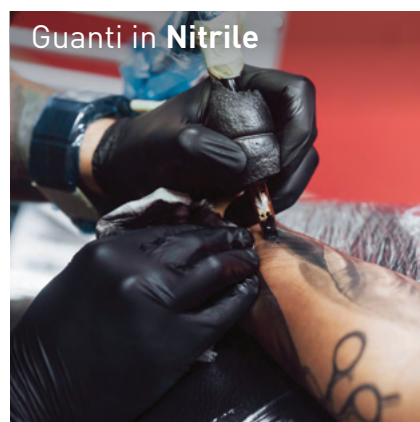
Servizio di Private Label – packaging personalizzabili a marchio del cliente.

GLI ARTICOLI
PROPOSTI
COMPREDONO:

5



Guanti in **Lattice**



Guanti in **Nitrile**



Guanti in **Vinile**



Guanti in **Polietilene**



Guanti **riutilizzabili**



Abbigliamento **monouso**



Accessori **Ho.Re.Ca.**



I NUMERI DI BERICAH S.P.A.

Una crescita inarrestabile anche nei momenti più difficili

L'**alta qualità dei prodotti e del nostro servizio** ci hanno regalato un'ulteriore soddisfazione: negli ultimi 10 anni sono stati oltre **11.490** i clienti che si sono rivolti a Bericah S.p.A. per la sicurezza dei loro dipendenti. Chi lavora con Bericah sa molto bene che la nostra impresa ha a cuore la salute, la prevenzione e la protezione di chi utilizza i nostri dispositivi.

Le nostre partnership internazionali

Negli ultimi 15 anni Bericah S.p.A. ha stretto diversi accordi di partnership produttiva con fornitori primari da tutto il mondo.

Tale scelta consente di garantire, grazie al controllo diretto sulla produzione, quella che viene chiamata comunemente la **"consistency di prodotto"** ovvero il mantenimento nel tempo dei livelli qualitativi concordati con la clientela, garantendo così una qualità impeccabile e costante.

Questo vantaggio competitivo, particolarmente apprezzato da molti clienti Exclusive che ci affidano la produzione dei loro marchi in private label, ha consentito a Bericah S.p.A. di affermarsi come partner principale di importanti insegne nazionali ed internazionali, sia nella distribuzione professionale che nella GDO.



La logistica dei prodotti ha bisogno di spazio

La merce annuale in uscita è superiore a 1.200.000 colli (circa 1.200.000.000 di prodotti).

Tali numeri confermano il nostro impegno nel selezionare e commercializzare prodotti resistenti, sicuri e per questo molto richiesti nel mercato, oltre ad affermare l'**affidabilità di un'azienda diventata ormai un punto di riferimento in Italia.**



Le richieste in aumento, ci hanno spinto ad investire anche nei **posti pallet** per un totale di oltre 14.000 posti; 2.000 nella sede principale, 2.000 nel magazzino secondario e più di 10.000 nei poli logistici esterni, dislocati al Nord, Centro e Sud Italia.

+ *Il nostro mestiere è migliorare il tuo lavoro.*



PENSIAMO E GUARDIAMO OLTRE A CIÒ CHE SI VEDE

Il futuro è in tutti i nostri obiettivi, giorno dopo giorno.

Lavoriamo per te, per la tua attività, per assicurarti prodotti certificati che superino le tue aspettative e che rispettino i tuoi parametri e standard di alta qualità e resistenza.

Per farlo, ogni giorno il nostro personale qualificato lavora nella **ricerca dei materiali migliori, garanzia di qualità, durata ed eccellente funzionalità**. Vogliamo infatti che i nostri prodotti rispondano alle esigenze di un settore che richiede alti standard qualitativi e certificazioni, che abbiamo ottenuto grazie al costante impegno con aggiornamenti e selezione dei materiali.

Ma il nostro lavoro non si basa solo sull'offerta dei prodotti migliori sul mercato: abbiamo costruito negli anni servizi di **consegna veloce** e puntuale, di **assistenza** e di **consulenza**.

I clienti possono sempre contare sulla nostra disponibilità a fornire informazioni, ad ascoltare le loro esigenze e a trovare le soluzioni più appropriate.

Tutto questo è possibile grazie a una **gestione aziendale efficace e a un ambiente sicuro** dove i nostri collaboratori sono formati, valorizzati, coinvolti e motivati.

In Bericah S.p.A. le persone sono infatti considerate una grande risorsa e un valore inestimabile, perché è grazie a loro che l'impresa continua a crescere e ad evolversi.

La **nostra visione aziendale** si identifica nello sviluppo sostenibile di un'azienda storica, nell'innovazione tecnologica, nell'alta qualità, nella ricerca di soluzioni sempre più efficaci a prezzi competitivi.



**+ Da più di 40 anni,
proteggiamo le tue mani.
Probabilmente, anche quelle
che ti hanno accolto.**

NATI PER PROTEGGERE: LA NOSTRA MISSIONE

Abbiamo scelto di proteggere e di prevenire, perché il futuro è anche nelle nostre mani.

Lavoriamo in un settore che richiede **competenza, precisione, qualità e affidabilità**: ecco perché ogni giorno in Bericah S.p.A. selezioniamo i prodotti migliori presenti sul mercato.

Lo facciamo grazie alla nostra esperienza, che da anni ci vede coinvolti nell'assidua collaborazione con partner nazionali e internazionali riconosciuti, e con i clienti, a cui dedichiamo il nostro impegno e la nostra ricerca nel **trovare costantemente soluzioni innovative, che garantiscano sempre sicurezza e prevenzione.**

Sono davvero molti i clienti che continuano ad affidarsi a Bericah S.p.A., non solo per la qualità dei prodotti, ma anche per la nostra esperienza e per la storia che ci contraddistingue.

La nostra impresa ha presentato, in esclusiva nel mercato, il guanto chirurgico Aegis in Flexylon ed è stata la prima a identificare su ogni confezione la taglia dei guanti con un colore differente e molto altro.

È così che **Bericah S.p.A. si è affermata in Italia tra i più grandi fabbricanti e distributori di dispositivi medici e di protezione monouso destinati al mondo medico e professionale.**

La nostra missione nasce dalla motivazione che ha spinto il titolare nel 1979 a costruire l'impresa che oggi è Bericah S.p.A.: una motivazione sempre viva nel cuore pulsante di un'azienda che non ha mai rinunciato ai suoi valori.



IL NOSTRO IMPEGNO PER MIGLIORARE IL TUO LAVORO

Rispettare ciò in cui si crede è un obbligo senza compromessi.

I valori di Bericah S.p.A. sono il rispetto, l'integrità e la responsabilità. Con i nostri prodotti vogliamo **garantire la sicurezza degli operatori, evitare contaminazioni, migliorare le condizioni di lavoro e assicurare il rispetto delle normative.**

Lo dimostra l'adozione di un sistema di gestione integrato secondo

le norme relative al rispetto della qualità delle materie prime, del prodotto, del servizio e delle condizioni nell'ambiente lavorativo.

Queste **certificazioni**, riconosciute a livello internazionale, riguardano diversi aspetti e standard che un'azienda certificata come Bericah S.p.A. si impegna a rispettare.

Ente certificatore CSQ
UNI CEI EN ISO 13485:2016
Dispositivi medici



Ente certificatore TÜV
UNI ISO 14001:2015
Gestione ambientale



Ente certificatore TÜV
UNI ISO 45001:2018
Salute e sicurezza sul lavoro



Ente certificatore CSQ
SA8000:2014
Social Accountability ed etica del lavoro

Ente certificatore CSQ
UNI EN ISO 9001:2015
Qualità dei processi aziendali



**LE NOSTRE
CERTIFICAZIONI**



NORMATIVE

Le normative regolano la qualità dei nostri prodotti.

I nostri enti certificatori internazionali, dopo numerosi test e verifiche, certificano che i prodotti e le materie prime rispettino rigorosamente il complesso di norme relative a una data disciplina o ad un dato settore.

I prodotti che commercializziamo sono regolamentati da normative inerenti ai **DM, DPI** e relativa **doppia conformità (DM e DPI)**.

DM - Dispositivi Medici

Reg. UE 2017/745

UNI EN 455-1:2022

Specifica i requisiti e fornisce il metodo per la prova dei guanti medicali monouso al fine di determinare l'assenza di fori.

UNI EN 455-2:2015

Specifica i requisiti e fornisce i metodi di prova per le proprietà fisiche dei guanti medicali monouso, al fine di assicurare durante il loro utilizzo un adeguato livello di protezione del paziente e dell'utilizzatore dalla reciproca contaminazione.

UNI EN 455-3: 2015

Specifica i requisiti relativi alla valutazione della sicurezza biologica dei guanti medicali monouso. Essa fornisce i requisiti relativi all'etichettatura e al confezionamento dei guanti, nonché alla divulgazione delle informazioni relative ai metodi di prova impiegati.

UNI EN 455-4:2009

Specifica i requisiti per la durata di conservazione dei guanti medicali monouso.

UNI EN ISO 10993-5

Valutazione biologica dei Dispositivi Medici – parte 5: prove per la citotossicità in vitro. Descrive i metodi di prova per valutare la citotossicità in vitro dei dispositivi per uso medico.

UNI EN ISO 10993-10

Valutazione biologica dei Dispositivi Medici-parte 10: prove di sensibilizzazione cutanea. Descrive la procedura per la valutazione dei dispositivi medici e dei materiali che li costituiscono in funzione delle loro potenzialità nel produrre sensibilizzazione cutanea.

UNI EN ISO 10993-23

Valutazione biologica dei Dispositivi Medici-parte 13: prove di irritazione cutanea. Descrive la procedura per la valutazione dei dispositivi medici e dei materiali che li costituiscono in funzione delle loro potenzialità nel produrre irritazione cutanea.

ASTM F1671/F1671M-13

Metodo di prova standard per la resistenza dei materiali utilizzati negli indumenti protettivi alla penetrazione di agenti patogeni trasportati dal sangue usando la penetrazione di batteriofagi come sistema di test. Descrive le proprietà di resistenza alla penetrazione e i metodi di prova dei materiali utilizzati nella fabbricazione di indumenti protettivi.

ASTM D6319

Descrive i metodi di prova per le prestazioni e la sicurezza dei guanti medicali in gomma nitrilica, utilizzati in esami medici, diagnostica e procedure di trattamento.

ASTM D3578

Descrive i metodi di prova per le prestazioni e la sicurezza dei guanti medicali in lattice, utilizzati in esami medici, diagnostica e procedure di trattamento.

UNI CEI EN ISO 15223-1:2017

Requisiti e simboli da utilizzare nell'etichettatura dei Dispositivi Medici.



DPI - Dispositivi di Protezione Individuale

Reg. UE 2016/425

EN ISO 374-1:2016 + A1:2018

Specifica la terminologia ed i requisiti prestazionali dei guanti destinati a proteggere l'utilizzatore contro i prodotti chimici pericolosi. Essa deve essere utilizzata unitamente alla UNI EN 420. La norma non specifica i requisiti per la protezione contro i pericoli meccanici.

EN 374-2:2014

Specifica un metodo di prova per la resistenza alla penetrazione di guanti di protezione contro i prodotti chimici e/o microrganismi pericolosi.

EN 374-4:2013

Specifica il metodo di prova per la determinazione della resistenza dei materiali dei guanti di protezione alla degradazione per contatto continuo con prodotti chimici pericolosi.

EN ISO 374-5:2016

Specifica i requisiti e i metodi di prova dei guanti destinati a proteggere l'utilizzatore contro i microrganismi.

EN 16523-1:2015

Specifica un metodo di prova per la determinazione della resistenza dei materiali degli indumenti di protezione, dei guanti e delle calzature alla permeazione di prodotti chimici liquidi potenzialmente pericolosi in condizioni di contatto continuo. Il metodo non è adatto per la valutazione di miscele chimiche, tranne che per le soluzioni acquose.

EN 420:2003 + A1:2009 / EN ISO 21420:2020

Definisce i requisiti generali e i corrispondenti procedimenti di prova per la progettazione e la fabbricazione dei guanti, la resistenza dei materiali dei guanti alla penetrazione dell'acqua, l'innocuità, la confortevolezza e l'efficienza, la marcatura e le informazioni fornite dal fabbricante applicabili a tutti i guanti di protezione.

UNI ISO 2859-1:2007

Procedimenti di campionamento nell'ispezione per attributi - parte 1: schemi di campionamento indicizzati secondo il limite di qualità accettabile (AQL) nelle ispezioni lotto per lotto. Descrive il sistema di campionamento per accettazione relativo all'ispezione per attributi. Esso è indicizzato sulla base del limite di qualità accettabile (AQL).

IL REGOLAMENTO EUROPEO SUI DISPOSITIVI MEDICI

Regolamento MDR

Il regolamento UE 2017/745 (**Regolamento MDR**, acronimo che sta per **Medical Device Regulation**) ha modificato le norme relative alla produzione e commercializzazione dei dispositivi medici.

La prima disciplina dei dispositivi medici risale agli anni '90, quando vennero emanate tre direttive sul tema: Direttiva 90/385/CEE, Direttiva 93/42/CEE e Direttiva 98/79/CEE.

La necessità di cambiare queste direttive ha portato poi all'emanazione del regolamento UE 2017/745.



Il regolamento MDR rafforza le procedure di valutazione della **conformità** e la **sorveglianza** del mercato dei DM, introducendo al contempo disposizioni che garantiscono la loro **tracciabilità**.

Esso fissa degli standard elevati di qualità e sicurezza dei DM al fine di rispondere alle esigenze di sicurezza relative a tali prodotti.

Infine, nel MDR, si presta particolare attenzione all'identificazione degli operatori economici coinvolti nella catena di fornitura dei dispositivi medici e alle rispettive responsabilità.

Questo regolamento si applica dal 26 maggio 2021.

Cosa c'è da sapere

Una delle prime attività che il fabbricante deve svolgere è decidere se, alla luce del regolamento MDR, un prodotto rientra o meno nella definizione di dispositivo medico e capire se è cambiata, eventualmente, la classe di rischio.

A tale proposito va evidenziato che il regolamento 2017/745 contiene **una definizione di dispositivo medico più ampia rispetto al passato**.

Esso si applica così ad una serie di prodotti che non hanno una destinazione di uso medico ma che, per ragioni di sicurezza, si è preferito includere nella nozione di DM (per esempio: lenti a contatto non correttive, apparecchiature per la liposuzione o laser per la rimozione dei peli ecc.).

Inoltre il regolamento MDR definisce meglio cosa si intende per nanomateriale e regola in maniera molto più dettagliata la classe di rischio dei dispositivi che incorporano i **nanomateriali**.

Una delle maggiori novità del regolamento MDR è poi la regolamentazione, molto più precisa, degli **obblighi e responsabilità** in capo ai cosiddetti **operatori economici**: fabbricante, mandatario, importatore, distributore.

Fabbricanti, mandatarî, importatori e distributori non sono più meri soggetti di una catena commerciale, ma diventano protagonisti attivi della sicurezza del dispositivo, per tutta la vita dello stesso.



FABBRICANTE

Commercializza un DM conforme al MDR, a proprio nome o marchio commerciale.



MANDATARIO

Svolge le attività definite nel mandato per conto di un fabbricante che ha sede fuori dall'UE.



IMPORTATORE

Immette sul mercato dell'UE un DM conforme al MDR, proveniente da un Paese terzo.



DISTRIBUTORE

Mette a disposizione sul mercato dell'UE un DM conforme al MDR, fino al momento della sua messa in servizio.

Il sistema UDI

Un'altra importante novità è la tracciabilità dei dispositivi medici grazie ad un nuovo sistema di identificazione (sistema UDI).

Si tratta di un codice unico (numerico o alfanumerico) associato a un dispositivo medico che permette di identificare in modo chiaro e inequivocabile i dispositivi immessi sul mercato e ne facilita la tracciabilità. L'identificazione è composta da due elementi principali: **l'identificativo del dispositivo (UDI-DI)** e **l'identificativo della produzione (UDI-PI)**.

Entrambi consentono di accedere a informazioni utili sul dispositivo.

L'identificazione unica dei dispositivi rafforza la segnalazione degli incidenti, facilita l'eventuale ritiro dei dispositivi che presentano un rischio per la sicurezza, contribuisce alla lotta alla contraffazione, aumenta la sicurezza dei pazienti. L'identificazione unica dei dispositivi si affiancherà agli attuali requisiti di etichettatura per i dispositivi medici, senza sostituirli.



EUDAMED: la nuova banca dati europea dei dispositivi medici

Un aspetto fondamentale, per il raggiungimento degli obiettivi del regolamento, è anche **la banca dati europea dei dispositivi medici (Eudamed)**.

Il suo obiettivo è fornire una fotografia aggiornata del ciclo di vita dei DM disponibili nell'Unione Europea.

Questo database unico si basa sulla creazione di sei moduli interconnessi che, una volta completati, miglioreranno di certo la trasparenza e il coordinamento delle informazioni.

PMCF: sistema di sorveglianza post commercializzazione

Ma vi è di più: è stato introdotto un vero e proprio **sistema di sorveglianza post commercializzazione (PMCF)** che è uno degli snodi fondamentali dell'intero sistema creato dal legislatore MDR.

Attraverso questa sorveglianza il fabbricante raccoglie, in modo sistematico, dati circa il rispetto dei requisiti essenziali di sicurezza con il fine di apportare tutti i miglioramenti che si rendano necessari.

PRRC: il responsabile del rispetto della normativa

Il regolamento MDR contiene inoltre un altro cruciale cambiamento: l'obbligo di nominare all'interno dell'azienda di dispositivi medici una persona che sia responsabile del rispetto della normativa (PRRC).

La normativa prevede che tale obbligo sia in capo al fabbricante ma anche al mandatario.

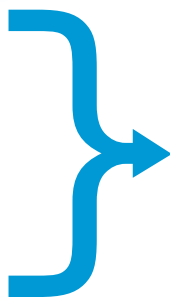
Ma cosa fa il PRRC in concreto? Si tratta di un "garante interno" che deve garantire la supervisione della fabbricazione dei dispositivi, sorvegliare la post commercializzazione dei DM e vigilare.

Tutti i compiti del PRRC sono contenuti nell'articolo 15 del regolamento MDR.



+ Sei un nostro Distributore di prodotti DM?

+ Sei un Cliente Bericah Exclusive per prodotti DM in private label?



HAI DEI DUBBI SUL REGOLAMENTO MDR?

CONTATTACI SUBITO E ORGANIZZA UNA SESSIONE FORMATIVA CON UN NOSTRO RESPONSABILE.

Ti aiuteremo a capire meglio gli obblighi, le responsabilità, i rischi e le sanzioni introdotte dal Regolamento MDR.

qualita@bericah.it (+39) 0444 240522

LE CERTIFICAZIONI: LA MIGLIORE GARANZIA DI QUALITÀ CHE TI DEDICHIAMO



UNI EN ISO 9001:2015 - Qualità dei processi aziendali

La **UNI EN ISO 9001** definisce i requisiti per la realizzazione di un sistema di gestione della qualità, al fine di condurre i processi aziendali, migliorare l'efficacia e l'efficienza nella realizzazione del prodotto e nell'erogazione del servizio, ottenere e incrementare la soddisfazione del cliente.



UNI ISO 45001:2018 - Salute e sicurezza sul lavoro

La **UNI ISO 45001** riguarda la **salute e la sicurezza sul lavoro** dei propri dipendenti e di tutti coloro che visitano gli spazi aziendali. Le aziende certificate devono dimostrare: ambienti lavorativi sicuri e salubri, fattori di rischio ridotti al minimo, prestazioni relative alla SSL (Salute e Sicurezza sul Lavoro) sempre migliori.





UNI CEI EN ISO 13485:2016 - Dispositivi medici

La **UNI EN ISO 13485** identifica uno standard specifico per il **sistema di gestione della qualità per le aziende del settore medicale**. Include aspetti della **9001** e requisiti per i **dispositivi medici** affinché questi siano: sicuri, efficaci, soddisfino le leggi di conformità e le esigenze di professionisti e pazienti in cliniche, ospedali e altre strutture mediche.



UNI EN ISO 14001:2015 - Gestione ambientale

La **UNI EN ISO 14001** definisce i requisiti di un **sistema di gestione dell'ambiente per la sostenibilità ambientale**. Questa norma si basa sul processo di miglioramento continuo e sul ciclo PCDA (studiato per il miglioramento dei processi e per una garanzia di qualità efficiente e continuativa), strumenti che hanno l'obiettivo di migliorare costantemente il sistema di gestione ambientale, con l'attuazione di una struttura di alto livello HLS (High Level Structure) comune a tutti i nuovi standard ISO.

Adottare questo sistema di gestione ambientale, per Bericah S.p.A. significa: proteggere l'ambiente, rispettare e monitorare la normativa ambientale, ridurre i costi, risparmiare le risorse, migliorare l'immagine aziendale nei confronti del mercato.



SA8000:2014 - Social Accountability ed etica del lavoro

La **SA8000** esiste con l'obiettivo di garantire che i prodotti e i servizi siano realizzati nel **rispetto dei lavoratori** attraverso condizioni di lavoro ottimali e comportamenti socialmente responsabili. Per sua natura coinvolge tutta l'azienda con impatto e profondità. Oltre al rispetto delle norme "formali" richiede grande attenzione e partecipazione da parte della Direzione, dei dipendenti, dei fornitori e dei clienti.



Aperti al cambiamento a partire dai nostri valori: questa è l'anima di Bericah S.p.A.

Selezioniamo i nostri fornitori stabilendo con loro un rapporto chiaro con il quale garantire il rispetto della qualità dei prodotti, requisito immancabile che chiediamo da sempre.

All'alto standard qualitativo merceologico, confermato dai numerosi **controlli di qualità** che eseguiamo dalla produzione alla consegna del prodotto, affianchiamo l'altrettanto importante rispetto delle norme nazionali e internazionali in materia di **responsabilità sociale d'impresa**, tutela del lavoro e dei diritti dei lavoratori, oltre alle politiche per la salvaguardia dell'ambiente e alle attività benefiche rivolte al mondo del sociale.

In Bericah S.p.A. abbiamo a cuore i nostri dipendenti, la loro salute e la loro sicurezza: ecco perché ogni giorno ci impegniamo per mantenere **ambienti di lavoro sicuri e salubri**. Coinvolgiamo il personale nella vita aziendale attraverso corsi di formazione e politiche di sensibilizzazione. Ascoltiamo le loro richieste e li motiviamo riconoscendo le loro competenze e professionalità, affinché possano svilupparle e continuare a essere un valore aggiunto per la nostra azienda.

” Con l’obiettivo di aggiungere valore ai propri prodotti e all’organizzazione, Bericah S.p.A. ha intrapreso il percorso delle certificazioni di sistemi di gestione; una reale **garanzia di affidabilità per clienti, fornitori, dipendenti, collaboratori e per l’ambiente.** ”

Cos’è un sistema di gestione?

Un sistema di gestione è un **insieme di regole e di procedure**, definito in una norma riconosciuta a livello internazionale, che Bericah S.p.A. ha deciso di applicare allo scopo di raggiungere degli obiettivi definiti (soddisfazione del cliente, sicurezza dei dipendenti, sostenibilità ambientale, miglioramento continuo delle prestazioni ecc.).

Rappresenta dunque il riconoscimento delle capacità imprenditoriali di Bericah S.p.A. che ha saputo ottimizzare la propria struttura dotandosi di una gestione efficiente, di

competenze adeguate e di processi e strumenti interni idonei (indicatori di performance).

È la conferma di una realtà imprenditoriale affidabile che garantisce la riproducibilità delle sue performance e il miglioramento dei suoi standard qualitativi nel tempo.

Bericah S.p.A. ha deciso di affidarsi a due dei principali enti di certificazione dei sistemi di gestione aziendali accreditati a livello internazionale:



TÜVRheinland®
Precisely Right.



UNI EN ISO 9001:2015 Il sistema di gestione della Qualità

Dal 2001 Bericah S.p.A. risulta certificata ISO 9001 attraverso l’ente certificatore accreditato CSQ.

CHE COS’È LA ISO 9001?

La **ISO 9001** definisce a livello mondiale in che modo un’organizzazione deve strutturarsi affinché possa avere il maggior successo in termini di qualità relativamente ai propri prodotti. Rappresenta dunque la norma di riferimento per la creazione, l’implementazione e la gestione di un Sistema di Gestione della Qualità per qualsiasi azienda moderna.

Si tratta di una scelta strategica volta ad incrementare la produzione, abbattere i costi, diventare più competitivi sul mercato ed aumentare la fidelizzazione della clientela.

Il principale requisito della **ISO 9001** è relativo allo sviluppo di una Politica per la Qualità che rappresenta l’espressione delle intenzioni della Direzione. Essa mira a dare istruzioni in materia di qualità dei prodotti e dei processi, spiegando ciò che il management ha intenzione di fare relativamente alla qualità. Viene definita tenendo in considerazione i requisiti e la soddisfazione del cliente dal quale dipendono gli obiettivi della qualità.

LA STRUTTURA DELLA ISO 9001

La norma è suddivisa in **dieci sezioni**, le prime tre sono introduttive e le ultime sette, riportate di seguito, contengono i requisiti relativi al Sistema di Gestione della Qualità:

Contesto dell'organizzazione

Affronta i requisiti necessari per implementare un **SGQ – Sistema Gestione Qualità** (identificazione dei problemi interni ed esterni, delle parti interessate e delle loro aspettative, definizione dello scopo del SGQ e identificazione dei processi e della loro interazione).

Leadership

Definisce l'impegno dell'Alta Direzione nei confronti del SGQ.

L'Alta Direzione deve:

- garantire l'attenzione al cliente
- definire e comunicare la politica per la qualità
- assegnare ruoli e responsabilità all'interno dell'organizzazione

Pianificazione

Definisce la necessità di **pianificare il funzionamento continuo** del SGQ attraverso una valutazione dei rischi e delle opportunità con identificazione degli obiettivi per il miglioramento della qualità e le azioni necessarie per conseguire tali obiettivi.

Supporto

Definisce la **gestione** e il **controllo di tutte le risorse** relative al SGQ (risorse umane, infrastrutture, ambiente di lavoro) ed i requisiti relativi alla competenza, consapevolezza, comunicazione e controllo delle informazioni documentate (i documenti e le registrazioni richiesti per i processi).

Funzionamento

Definisce i requisiti relativi alla **pianificazione**, al riesame dei requisiti del prodotto, alla progettazione, al controllo dei fornitori esterni, alla creazione e alla distribuzione del prodotto o del servizio e al controllo dei risultati non conformi dei processi.

Valutazione delle prestazioni

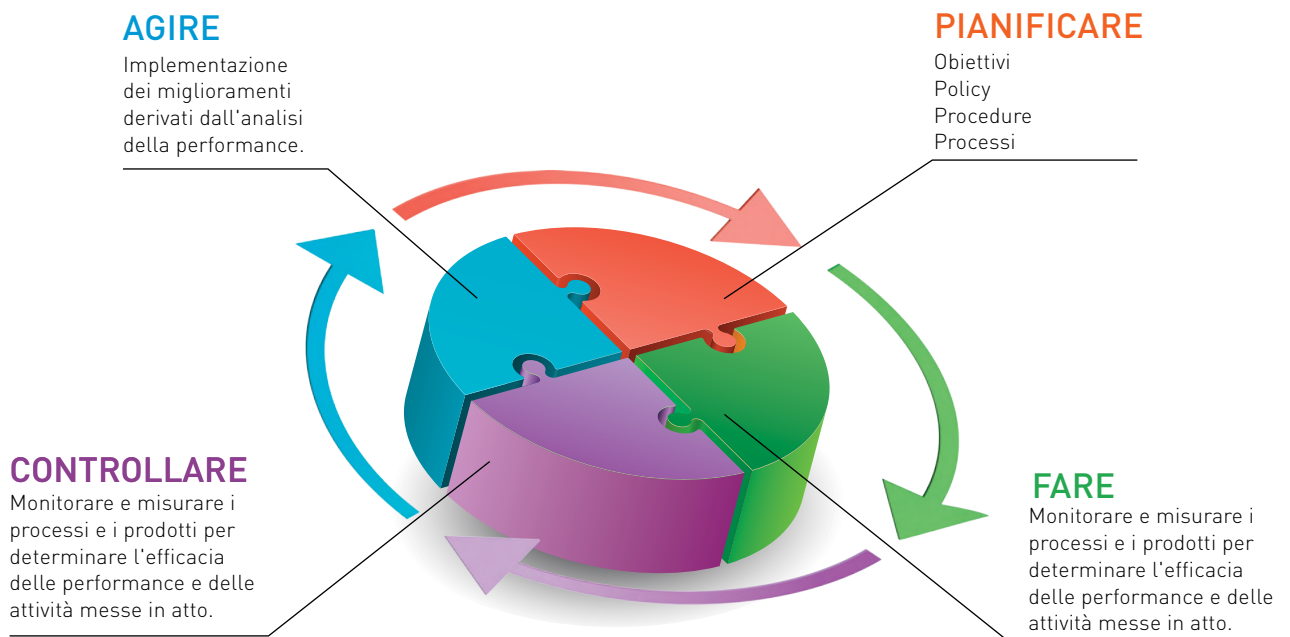
Definisce i requisiti di **monitoraggio** e della **misurazione** dei processi, della valutazione della soddisfazione del cliente, degli audit interni e del riesame del SGQ da parte della Direzione.

Miglioramento

Definisce i requisiti necessari per **migliorare nel tempo** il SGQ ovvero la valutazione delle eventuali non conformità di processo e dell'adozione di azioni correttive relative ai processi.

Queste sezioni si basano su un **ciclo PDCA (Plan-Do-Check-Act)**.

Il sistema di gestione qualità SGQ ha infatti come fondamento la gestione per processi (ogni operazione viene considerata come un processo con input, controlli e output desiderati) e punta prioritariamente alla piena soddisfazione del cliente ed al miglioramento dell'efficienza e dell'efficacia dei risultati per accrescere la possibilità di successo delle aziende sul mercato.





UNI ISO 45001:2018

Sistemi di gestione per la salute e sicurezza sul lavoro

Con la norma **UNI ISO 45001** migliorano le politiche di prevenzione e l'impresa ha uno strumento riconosciuto a livello internazionale per contrastare in maniera sempre più efficace infortuni e malattie professionali.

La norma **UNI ISO 45001** del 2018 "Sistemi di gestione per la salute e sicurezza sul lavoro - Requisiti e guida per l'uso" è la prima norma internazionale a definire gli standard minimi di buona pratica per la protezione dei lavoratori in tutto il mondo.

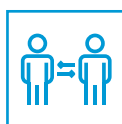
Stabilisce un quadro per migliorare la sicurezza, ridurre i rischi in ambito lavorativo e migliorare la salute e il benessere dei lavoratori, permettendo così di aumentare le performance in materia di salute e sicurezza a qualsiasi organizzazione che scelga di certificare sotto accreditamento il sistema di gestione.

Nata per garantire uniformità tra le varie norme ISO sui sistemi di gestione, la **UNI ISO 45001** ne adotta la Struttura ad Alto Livello (**HLS - High Level Structure**) e le principali novità.



Risk based thinking

Nel nuovo approccio basato sul rischio, il rischio viene definito "effetto dell'incertezza" e dunque colto in un senso ampio. Può assumere un'accezione positiva o negativa, e orientare l'azienda a focalizzare sia i rischi che le opportunità di migliorare le prestazioni del sistema.



Coinvolgimento

Diventano centrali gli aspetti della **partecipazione e consultazione dei lavoratori**, a partire dai Rappresentanti dei Lavoratori per la Sicurezza (RLS), strumenti imprescindibili per individuare i pericoli occulti e per l'attuazione delle politiche di prevenzione.



Analisi del contesto

La progettazione del sistema di gestione deve tenere conto del contesto in cui opera l'organizzazione nella sua accezione più ampia, compresi gli aspetti logistici, urbanistici, sociali, culturali, politici, legali, normativi del settore di mercato e molti altri. L'analisi permette di comprendere i **fattori interni**, ma soprattutto quelli **esterni**, che possono influenzare le prestazioni del sistema.



Outsourcing

Acquisti e appalti vengono compiutamente disciplinati, con la distinzione tra fornitori di beni e di servizi, poiché è in particolare nella categoria degli appaltatori o contractors che molto spesso si verificano infortuni. La **ISO 45001** è uno standard internazionale che specifica i requisiti per un sistema di gestione della salute e sicurezza sul lavoro, che ha lo scopo di migliorare la sicurezza e preservare la salute sia dei dipendenti sia del personale esterno in un'ottica di prevenzione malattie e diminuzione degli infortuni sul lavoro.



Leadership

L'Alta Direzione deve dare un **forte commitment** affinché sia ripreso a tutti i livelli della catena di comando.

Anche questo standard internazionale è basato sul **sistema PDCA (Plan-Do-Check-Act)**.



UNI CEI EN ISO 13485: 2016

Il sistema di gestione della qualità per i Dispositivi Medici

Forse più di qualsiasi altro tipo di prodotto, **la qualità dei dispositivi medici ha un impatto diretto sulla loro efficacia**, nonché sulla sicurezza dei pazienti, degli utenti e, se del caso, di altre persone.

Per questo motivo, la maggior parte degli schemi normativi nazionali impone ai fabbricanti e ai fornitori di dispositivi medici di stabilire un sistema interno di gestione della qualità che sia stato valutato e verificato in modo indipendente. Ai dispositivi medici

fabbricati o forniti da organizzazioni senza un sistema di gestione della qualità verificato viene regolarmente vietato l'ingresso legale nei principali mercati, di solito con conseguenti ritardi nell'accesso e perdita di opportunità di guadagno.

Sviluppato originariamente negli anni '90, i requisiti dei dettagli standard per un sistema di gestione della qualità che soddisfa i requisiti e le normative dei clienti nell'Unione Europea (UE), in Canada e altre giurisdizioni importanti in tutto il mondo.

La **ISO 13485** ha una portata e un intento simili alla **ISO 9001**, ma include requisiti aggiuntivi specifici per i dispositivi medici, escludendo alcune disposizioni della **ISO 9001**.

Pertanto, nella maggior parte delle giurisdizioni, la certificazione ISO 9001 non è un sostituto accettabile per la certificazione conforme ai requisiti della **ISO 13485**.

Nell'UE, i requisiti della norma **ISO 13485** sono stati armonizzati con i requisiti essenziali della Direttiva UE sui dispositivi medici (93/42 / CEE), della direttiva per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (98/79/CE) e della Direttiva sui dispositivi medici impiantabili attivi (90/385/CEE).

La certificazione ISO 13485 da parte di un Organismo di Certificazione accreditato fornisce una presunzione di conformità ai requisiti essenziali di queste importanti direttive sostituite oggi con i regolamenti (UE) 2017/745 e 2017/746.

I benefici della certificazione **UNI CEI EN ISO 13485**:

- per i produttori di Dispositivi Medici la certificazione **ISO 13485:2016** offre la presunzione di conformità del sistema di qualità in caso di valutazione dei requisiti per l'apposizione della Marcatura CE condotta da Organismo Notificato;
- per i produttori di Dispositivi Medici di classe I (auto-certificazione), la certificazione **EN ISO 13485:2016** consente una verifica diretta ed indipendente sulle attività predisposte per soddisfare i requisiti del regolamento (UE) 2017/745 e propedeutica alle eventuali attività di vigilanza sul mercato svolte dal Ministero della Salute;
- per le aziende che distribuiscono o commercializzano prodotti medicali e per le aziende che erogano servizi correlati ai dispositivi, la certificazione **UNI CEI EN ISO 13485** consente di partecipare a gare pubblicate dalla P.A.

La **ISO 13485** è la norma internazionalmente riconosciuta per

i sistemi di gestione qualità nel settore dei dispositivi medici; è destinata ad essere utilizzata da qualsiasi organizzazione che si occupi di progettazione, sviluppo, produzione, installazione e assistenza tecnica di dispositivi medici o di servizi ad essi collegati.

Cosa prevede la norma **UNI EN ISO 13485**?

prevede un focus sulle attività associate ad un utilizzo efficace delle informazioni di ritorno per assicurare la soddisfazione dei requisiti di sicurezza e prestazione dei dispositivi medici lungo il loro intero ciclo di vita;

- sottolinea la necessità della valutazione dell'“Usability” dei dispositivi medici;
- considera con particolare attenzione il ruolo e le responsabilità delle diverse parti che svolgono un ruolo determinante nel ciclo di vita dei dispositivi: fornitori, fornitori di servizi logistici, distributori, importatori, ecc.;
- riconosce i fornitori di servizi, i processi e i semilavorati come soggetti importanti del ciclo di realizzazione dei dispositivi medici;
- introduce il requisito del trasferimento della progettazione;
- prevede che il monitoraggio dei prodotti dopo la commercializzazione veda l'introduzione di nuovi requisiti;
- prevede la validazione del software impiegato per il sistema di gestione della qualità e dei software coinvolto nei processi di produzione ed erogazione dei servizi;
- pone molta attenzione sull'approccio basato sul rischio nella gestione dei processi.

ISO 13485 è basata sui concetti del ciclo di **ISO 9001** di **Plan, Do, Check, Act** (pianifica, esegui, controlla, migliora) ed è stata progettata in conformità alle normative esistenti. È caratterizzata da una natura più prescrittiva e richiede una più approfondita documentazione del sistema di gestione.



UNI EN ISO 14001:2015 Sostenibilità ambientale

La certificazione del sistema di gestione ambientale dimostra una matura consapevolezza dello sviluppo sostenibile e offre alle aziende “ambientalmente” credibili un vantaggio competitivo nei mercati nazionali e internazionali.

Per Bericah S.p.A. questa certificazione è espressione della mission aziendale nei confronti dell'ambiente e dell'impegno formale che l'Alta Direzione dell'organizzazione assume nei confronti del miglioramento continuo, dell'adeguatezza e della diffusione del sistema di gestione ambientale.

ISO 14001 è lo standard internazionale più riconosciuto per i sistemi di gestione ambientale. È usata in tutto il mondo. La natura della **ISO 14001** permette di applicarla all'intera gamma di settori aziendali, scopi e attività.

Fornisce un quadro attraverso il quale un'organizzazione può fornire un miglioramento delle prestazioni ambientali in linea con

i suoi impegni di politica ambientale.

La sigla **ISO 14001** fissa i requisiti di un sistema di gestione ambientale di una qualsiasi organizzazione ed il suo ottenimento sta ad indicare che l'organizzazione certificata ha un sistema di gestione adeguato a tenere sotto controllo gli impatti ambientali delle proprie attività, ricercandone sistematicamente il miglioramento in modo coerente, efficace e soprattutto sostenibile con riduzione costi e risparmio risorse.

Obiettivi:

- aiuta le organizzazioni a stabilire la politica e gli obiettivi ambientali e a capire come gli aspetti significativi possano essere gestiti, come implementare i controlli necessari e stabilire obiettivi chiari per migliorare le prestazioni ambientali.
- permette ad un'organizzazione di gestire l'obbligo di conformarsi ai requisiti legali applicabili e ad altri obblighi delle parti

interessate, e di controllare regolarmente lo stato di conformità. Questo permette un miglioramento continuo del sistema di gestione per aumentarne le prestazioni ambientali.

- Costruire e far funzionare un sistema di gestione ambientale all'interno di un quadro ben definito e chiaro, che allo stesso tempo sia flessibile alle esigenze e alle aspettative aziendali.
- Avere uno strumento per il miglioramento delle prestazioni ambientali e i mezzi per monitorare e misurare efficacemente le prestazioni ambientali.
- Facilitare la riduzione dell'inquinamento, della produzione di rifiuti e degli scarichi involontari nell'ambiente. Questo include

anche gli impatti relativi al prodotto, prendendo in considerazione la prospettiva del ciclo di vita.

- Migliorare la gestione delle risorse, compreso l'uso dell'energia, che può anche implicare una riduzione dei costi di gestione dell'azienda.
- Soddisfare meglio la conformità legale ambientale e i requisiti aziendali. **ISO 14001** è progettata per essere compatibile e armonizzata con altri standard di sistemi di gestione riconosciuti, tra cui **ISO 9001**. È quindi ideale per l'integrazione in sistemi e processi di gestione esistenti.



SA8000:2014

Responsabilità sociale d'impresa

La **SA8000 (SA=Social Accountability)** identifica uno standard internazionale volto a certificare alcuni aspetti della gestione aziendale attinenti alla responsabilità sociale d'impresa che, per sua natura, coinvolge tutta l'azienda con profondo impatto: richiede partecipazione di direzione, dipendenti e fornitori.

È la prima norma internazionale che ha lo scopo di migliorare le condizioni lavorative a livello mondiale e stabilisce principi in merito a specifici temi:

- **Lavoro minorile e infantile**
- **Lavoro forzato**
- **Discriminazione**
- **Salute e Sicurezza**
- **Libertà di associazione**
- **Stipendio e Orario di lavoro**
- **Procedure Disciplinari**

La norma internazionale ha quindi lo scopo di migliorare le condizioni lavorative a livello mondiale e soprattutto permette di definire uno standard verificabile da enti di certificazione. Significa innanzitutto garantire il rispetto dei diritti umani ed il rispetto dei diritti dei lavoratori in termini di tutela contro lo sfruttamento minorile, le garanzie di sicurezza e salubrità sul posto di lavoro, stipendi e orari di lavoro adeguati alle mansioni svolte, lotta alle discriminazioni e procedure disciplinari proporzionate.

La norma nasce come aggregazione formata dai principi stabiliti da altri documenti internazionali, quali:

- Convenzioni ILO (organizzazione internazionale del lavoro);
- Dichiarazione Universale dei Diritti Umani;
- Convenzione Internazionale sui Diritti dell'Infanzia;
- Convenzione delle Nazioni Unite per eliminare tutte le forme di discriminazione contro le donne.

La norma **SA8000**, rispetto alle tipiche normative ISO con le quali ha in comune la struttura formale, è un riferimento che per sua natura coinvolge tutta l'azienda. Il suo impatto e la profondità alla quale si spinge, rispetto altre norme "formali", richiede attenzione e partecipazione da parte della direzione, del top management, dei dipendenti, dei fornitori, dei fornitori (subfornitori) e dei clienti.

Qual è lo scopo di SA8000?

Lo scopo è fornire uno standard volontario e verificabile per valorizzare e tutelare tutto il personale ricadente nella sfera di controllo e influenza di un'organizzazione, che realizza per essa prodotti o servizi, includendo:

- personale impiegato dall'organizzazione stessa e dai suoi fornitori;
- subappaltatori;
- sub-fornitori;
- lavoratori a domicilio.

Principi:

- miglioramento continuo
- partecipazione e coinvolgimento del personale

Obiettivi:

- ridurre i rischi;
- creare condizioni di lavoro migliori e un ambiente di lavoro più sicuro;
- divulgare l'importanza della responsabilità sociale;
- migliorare le relazioni con i fornitori;
- verificare l'adesione dei propri fornitori ai principi SA 8000

Berich S.p.A. è stata coinvolta ad ogni livello. I fornitori sono stati oggetto di controllo sui temi menzionati. Internamente sono stati creati due ulteriori organi da inserirsi nell'organizzazione aziendale:

- Social performing team -> team composto in modo equilibrato da rappresentanti del management e lavoratori: impegnato a raccogliere segnalazioni e/o reclami che possono essere presentati anche in via anonima;
- Comitato Salute Sicurezza-> composto da RSPP, medico competente, rappresentante dei lavoratori per la sicurezza: impegnato a fare valutazioni periodiche.

LIVELLI DI PERMEAZIONE E PITTOGRAMMI




Livelli di permeazione – EN 16523

Il metodo di prova per la determinazione della resistenza dei materiali degli **indumenti di protezione**, dei **guanti** e delle **calzature** alla permeazione di prodotti chimici liquidi potenzialmente pericolosi in condizioni di contatto continuo. Non è adatto per la valutazione di miscele chimiche, tranne che per le soluzioni acquose.

Per permeazione s'intende il passaggio di una sostanza chimica attraverso il materiale del guanto di protezione a livello molecolare; pertanto, è necessario misurare il tempo di permeazione o il tempo impiegato dal liquido per venire a contatto con la pelle. Ogni sostanza chimica testata, viene classificata in termini di tempo di permeazione (indice di prestazione da 0 a 6).

Tempo di permeazione misurato	Indice di protezione	Tempo di permeazione misurato	Indice di protezione
> 10 minuti	Classe 1	> 120 minuti	Classe 4
> 30 minuti	Classe 2	> 240 minuti	Classe 5
> 60 minuti	Classe 3	> 480 minuti	Classe 6

La resistenza alle sostanze chimiche indicate nel prospetto 2 della norma EN 374-1 **determina il Type** del guanto come segue:

Tipologia di guanto	Esigenza	Marcatura
Tipo A	Impermeabilità (EN 374-2) Tempo di passaggio \geq 30 min per almeno 6 prodotti chimici della nuova lista (EN 16523-1)	EN ISO 374-1/Type A  UVWXYZ
Tipo B	Impermeabilità (EN 374-2) Tempo di passaggio \geq 30 min per almeno 3 prodotti chimici della nuova lista (EN 16523-1)	EN ISO 374-1/Type B  XYZ
Tipo C	Impermeabilità (EN 374-2) Tempo di passaggio \geq 10 min per almeno 1 prodotti chimici della nuova lista (EN 16523-1)	EN ISO 374-1/Type C  X

DESCRIZIONE PITTOGRAMMI



Il prodotto è conforme ai requisiti di sicurezza, previsti dalle direttive o regolamenti comunitari applicabili.



Simbolo riguardante i materiali e gli oggetti destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari in conformità al regolamento (CE) n. 1935/2004.



Simbolo che indica un dispositivo di cui è previsto l'uso una sola volta, o su un singolo paziente durante una singola procedura. Monouso.



Simbolo relativo alla protezione contro prodotti chimici e microorganismi pericolosi in conformità alla norma UNI EN 374-5:2016.



Certificato per la protezione contro rischi chimici in riferimento alla normativa UNI EN 374-1:2016.



Simbolo relativo alla protezione rischi meccanici in conformità alla norma UNI EN 388.



Simbolo di avvertenza, tenere lontano da fonti di Ozono.



Indica la data di fabbricazione del dispositivo medico. Il simbolo deve essere accompagnato da una data che indichi la data di fabbricazione.



Indica il fabbricante del dispositivo medico ed è accompagnato dal nome e dall'indirizzo del fabbricante stesso.



Indica la data oltre la quale il dispositivo medico non deve essere utilizzato accompagnato da una data per indicare che il dispositivo medico non dovrebbe essere utilizzato oltre l'anno, il mese e il giorno indicati.



Indica un dispositivo medico che necessita di protezione dalle fonti di luce.



Indica un dispositivo medico che necessita di protezione. Indica un dall'umidità.



Simbolo di avvertenza per le persone che soffrono di reazioni allergiche a determinate proteine presenti nel lattice di gomma naturale, in riferimento alla normativa UNI EN455-3.



Indica il numero di catalogo del fabbricante, che permette di identificare il dispositivo medico.



Indica il codice del lotto del fabbricante, consentendo in tal modo di identificare il lotto o la partita ed è seguito dal codice del lotto del fabbricante a fianco del simbolo.

APPROFONDIMENTO M.O.C.A. E PITTOGRAMMI PER ALIMENTI

Legislazioni e normative

I **M.O.C.A.** sono i **M**ateriali ed **O**ggetti destinati al **C**ontatto con **A**limenti.

È fondamentale garantire che i loro componenti non incidano negativamente sulla salute del consumatore e/o influenzino la qualità degli alimenti e questo avviene attraverso specifiche disposizioni legislative e severi controlli.

I guanti che vengono destinati al contatto con alimenti devono essere disciplinati da due regolamenti quadro.

- **Regolamento CE n. 1935/2004** del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 ottobre 2004 che riguarda materiali ed oggetti destinati al contatto con prodotti alimentari;
- **Regolamento CE 2023/2006/CE** della Commissione del 22 dicembre 2006 sulle buone pratiche di fabbricazione dei materiali (GMP) ed oggetti che vengono a contatto con alimenti.

I **M.O.C.A.** devono essere prodotti in conformità alle buone pratiche di fabbricazione dei materiali, affinché non trasferiscano ai prodotti alimentari componenti in quantità tale da costituire un pericolo per la salute umana, alterare la composizione dei prodotti alimentari e provocare un deterioramento delle loro caratteristiche organolettiche. I **materiali plastici** sono regolamentati dal Regolamento UE n. 10/2011 della Commissione del 14 gennaio 2011 con integrazione del regolamento 1245/2020, mentre le **gomme naturali e sintetiche** viene adottato il Decreto Ministeriale del 21/03/1973.



Quali norme devono rispettare i prodotti M.O.C.A. forniti da Berich S.p.A?

Guanti in:

NITRILE

(gomma sintetica)

LATTICE

(gomma naturale)



Regolamento (CE)
n. 1935/2004
e DM 21.03.1973
ss.mm.ii

Guanti in:

VINILE+SINTETICI

MATERIALI IN TNT



Regolamento (CE)
n. 1935/2004, DM 21.03.1973
ss.mm.ii e Regolamento (UE)
n. 10/2011

Le analisi sui M.O.C.A.

La verifica di idoneità al contatto con alimenti dei **M.O.C.A.**, e nel caso specifico di Bericah S.p.A., dei guanti, viene effettuata da laboratori accreditati (ISO/IEC 17025), che eseguono delle analisi poiché il guanto a contatto con gli alimenti può interagire con gli stessi dando luogo a fenomeni differenti a seconda del tipo di prodotto alimentare.

Le prove che vengono eseguite sono la migrazione globale, la migrazione specifica e la trasmittanza del colorante. La migrazione è lo studio dell'interazione tra materiale ed alimento e non esiste la migrazione "zero", ma i limiti vengono fissati dai regolamenti già citati.

La migrazione globale è la quantità di sostanza che viene ceduta dal materiale ad un liquido che simula la capacità estrattive dell'alimento. Essa non identifica cosa sia migrato, ma misura la quantità totale delle sostanze non volatili cedute dal materiale nelle condizioni di tempo e temperatura fissate.

Il guanto non deve cedere i suoi costituenti ai simulanti alimentari in quantità superiore al 8 mg/dm² nel caso delle gomme e 10 mg/dm² nel caso delle plastiche.

La migrazione specifica è la quantificazione, nel liquido simulante, di alcune sostanze (monomeri, additivi, etc.) presenti nel materiale da analizzare e **verifica che il materiale non ceda uno dei suoi costituenti in quantità superiore a quella stabilita** dalla normativa vigente. Il limite di migrazione specifica delle varie sostanze è incluso nella lista stilata nel Regolamento 10/2011 e viene stabilito dall'EFSA sulla base dei dati di tossicità di ogni sostanza.

La trasmittanza di colore è un metodo per verificare che il colorante non venga ceduto all'alimento.

Le condizioni di tempo e temperatura in cui eseguire le analisi vengono scelte in base alle condizioni di contatto prevedibili e al tipo di materiale di cui il guanto è costituito. **Nel caso dei guanti la temperatura individuata è pari a 40°C**, temperatura suggerita dalle linee guida Europee (EUR 23814 EN 2009). Il tempo di contatto viene scelto in base al tipo di guanto; se il guanto è monouso, è stato individuato un tempo di contatto continuativo pari a 2 ore. La durata e la temperatura di contatto devono essere riportate in etichetta come previsto dal Regolamento CE n. 1935/2004.



**GOMME:
D.M. 21/03/1973
8 mg/dm²**

PER GOMME

- **Acqua Distillata**, Simulante A, per alimenti acquosi pH>4.5;
- **Acido acetico al 3% (p/v)**, simulante B, per alimenti acidi e/o acquosi con pH<4.5;
- **Etanolo al 15% (v/v)**, simulante C, per alimenti alcolici;
- **Etanolo al 50% (v/v)** per prodotti lattiero caseari;
- **Olio vegetale**, simulante D, per prodotti oleosi o grassi;

PER PLASTICHE

- **Etanolo al 10% (v/v)**, Simulante A, per alimenti acquosi con pH>4.5;
- **Acido acetico al 3% (p/v)**, simulante B, per alimenti acidi e/o acquosi con pH<4.5;
- **Etanolo al 20% (v/v)**, simulante C, per alimenti contenenti alcool < 20% con molti ingredienti organici;
- **Etanolo al 50% (v/v)**, simulante D1, per Alimenti contenenti alcool > 20% ed emulsioni di tipo olio in acqua;
- **Olio vegetale**, simulante D2, per prodotti oleosi o grassi;

PLASTICHE:
Reg. UE 10/2011

10 mg/dm²



QUALI SONO I SIMULANTI?

Simulanti materiali | Oggetti GOMME

SIMULANTE

A

ACQUA DISTILLATA



ALIMENTI ACQUOSI CON Ph > 4.5

SIMULANTE

B

ACIDO ACETICO 3%



ALIMENTI ACIDI E/O
ACQUOSI CON Ph < 4.5

SIMULANTE

C

ETANOLO AL 15%



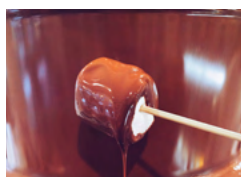
ALIMENTI CONTENENTE ALCOOL



SIMULANTE

D

OLIO D'OLIVA



ALIMENTI OLEOSI O GRASSI

SIMULANTE
ETANOLO
AL 50%

PRODOTTI LATTIERO CASEARI



QUALI SONO I SIMULANTI?

Simulanti materiali | Oggetti PLASTICHE

SIMULANTE

A

ETANOLO AL 10%



ALIMENTI ACQUOSI CON Ph > 4.5



SIMULANTE

B

ACIDO ACETICO AL 3%



ALIMENTI ACIDI CON Ph < 4.5

SIMULANTE

C

ETANOLO AL 20%



ALIMENTI CONTENENTI ALCOOL ≤ 20%

SIMULANTE

D1

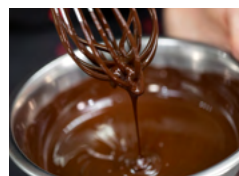
ETANOLO AL 50%

ALIMENTI CONTENENTI ALCOOL > 20%
ED EMULSIONI DI TIPO OLIO IN ACQUA

SIMULANTE

D2

OLIO VEGETALE



ALIMENTI CON GRASSI LIBERI IN SUPERFICIE

Berich S.p.A. ha deciso di testare i propri prodotti per un tempo di 2 ore a 40 °C.

Per garantire o meno la conformità del materiale al contatto con gli alimenti Berich S.p.A. ha deciso di procedere con i test a 30 minuti nei casi di **NON CONFORMITÀ** a 2 ore.

Nel caso dei guanti e abbigliamento monouso (in gomma naturale e sintetica D.M. 21/3/73 Allegato IV sez 1, plastica Regolamento UE 10/2011 allegato V capo 2), è stata individuata la temperatura pari a 40 °C, poiché essendo realizzati in materia plastica o gomma non è consigliabile un contatto a temperature maggiori.

COME SCEGLIERE IL GUANTO

Una delle cause **più diffuse di infortunio sul lavoro** è il mancato/errato utilizzo dei dispositivi di protezione delle parti del corpo considerate a rischio. Le mani, per esempio, sono **la parte più soggetta ed esposta all'infortunio**; ecco perché i guanti vanno scelti con attenzione e giusta cognizione di causa.

Abbiamo individuato **6 elementi** che ogni datore di lavoro dovrebbe conoscere per scegliere con consapevolezza i guanti per i propri lavoratori; ricordando, come prima cosa, che per ogni lavorazione va individuato il guanto più idoneo.



1 PESO

Il peso è uno degli elementi fondamentali e veloce da controllare per definire il **livello qualitativo** dei guanti. Il maggior peso, assieme alla percentuale di purezza della materia prima, definiscono la resistenza dei guanti.

Bericah S.p.A. fabbrica e distribuisce i prodotti più forti alla trazione presenti sul mercato Europeo.



2 AQL

L'AQL è l'**indice che garantisce la qualità del prodotto** (in italiano: Livello di Qualità Accettabile) e viene controllato attraverso severi test a campione.

Purtroppo è un dato molto difficile da controllare per le aziende o per i professionisti che acquistano i guanti.

Vi consigliamo di affidarvi a fornitori non improvvisati e da anni presentisul mercato che, come Bericah S.p.A., selezionano ed **utilizzano solo i migliori enti certificatori internazionali.**

Bericah S.p.A., con il più avanzato sistema di soffiatura e riempimento d'acqua, **controlla ogni guanto e garantisce la veridicità del dato dichiarato** per ogni lotto di produzione.

Il risultato? Una qualità costante nel tempo.

VALORE AQL	0,10	0,65	1,0	1,5	2,5	4
NUMERO DI GUANTI PER LOTTO DI PRODUZIONE	50.000	50.000	50.000	50.000	50.000	50.000
NUMERO DI GUANTI TESTATI	200	200	200	200	200	200
NUMERO DI GUANTI CONFORMI	200	197	195	193	190	186
NUMERO MASSIMO DI GUANTI NON CONFORMI	0	3	5	7	10	14

3 SPESSORE

Esistono due metodi comunemente usati per misurare lo spessore dei guanti riportato nelle schede tecniche: il **single wall** e il **double wall**.

Il metodo che utilizza Bericah S.p.A. è il **single wall**.

Consiste nella misurazione di un solo strato di materiale (dall'interno verso l'esterno), con il micrometro inserito nel guanto.

I test effettuati sui nostri guanti prevedono 3 misurazioni con questa metodologia: la prima a livello del polsino, la seconda a livello del palmo e la terza sul dito.

In questo modo possiamo controllare e garantire una maggiore uniformità degli spessori e verificare che, anche nei punti più fragili come il polsino, vi sia uno spessore minimo come previsto dai nostri capitolati tecnici.

La misurazione **double wall** invece prevede che il guanto venga disteso tra i sensori del micrometro, misurando entrambi gli strati (superiore ed inferiore). Per ovvi motivi il risultato è molto diverso.

Lo spessore misurato con il metodo "double wall" è esattamente il doppio quello misurato con il "single wall".



4 QUANTITÀ

È importante verificare il numero di guanti presenti nella scatola. Un guanto di scarsa fattura porta con sé una minore qualità, un peso inferiore e molto spesso una quantità di pezzi non conforme a quanto indicato nella confezione.

Oltre il 25% dei nostri attuali clienti aveva rilevato queste discrepanze nella merce ricevuta (minor numero di guanti, rotture dei prodotti ancor prima di essere usati ecc.).

Per questo, oggi, queste aziende si affidano a Bericah S.p.A.; la nostra rinomata precisione è un apprezzato sinonimo di qualità.



5 QUALITÀ DELLA MATERIA PRIMA

LATTICE NATURALE

Il lattice è un'emulsione composta in particolare da alcaloidi, proteine, cellule, enzimi ed idrocarburi. La composizione del lattice può variare a seconda della specie o dell'individuo vegetale che lo secerne. La sua principale peculiarità è quella di **riassumere la forma originale una volta sottoposto a pressione e/o allungamento**.

Per propri i prodotti, Bericah S.p.A. utilizza il lattice malesiano, considerato tra i migliori al mondo.

Tutti i nostri guanti in lattice sono di diverse lunghezze e spessori per soddisfare qualsiasi tipo di necessità.



VANTAGGI

- Gomma naturale
- Antibatterico
- Straordinaria elasticità, unica al mondo
- Anatomico
- Morbido
- Eccezionale sensibilità tattile
- Facile calzata

VINILE (PVC)

I guanti in vinile sono guanti monouso realizzati con materie prime sintetiche, soprattutto PVC (Poli Vinyl Cloruro - cloruro di polivinile) e ftalati (DINP).

L'aggiunzione dei plasticizzanti permette ai guanti di garantire malleabilità, elasticità e morbidezza. Questi guanti sono pratici e con un buon rapporto qualità/prezzo. Oltre all'uso domestico vengono largamente utilizzati anche in ambito ospedaliero.

L'uso dei guanti in vinile è riservato soprattutto alle esplorazioni, esaminazioni e medicazioni anche in ambito ambulatoriale, per evitare il rischio di contaminazioni ed infezioni.

Essendo prodotti con materie prime granulose, i guanti monouso in vinile hanno una certa porosità e non sono completamente impermeabili. Per qualsiasi prodotto a base di PVC, l'utilizzo di materia prima vergine consente di avere un prodotto superiore. Purtroppo però in commercio si trovano guanti realizzati con una miscela in cui è presente PVC rigenerato, che noi sconsigliamo vivamente di utilizzare.

Bericah S.p.A. utilizza PVC di prima scelta, Medical Grade Quality, privo di materiale rigenerato.

Alla vista i guanti con PVC di qualità risultano più uniformi, trasparenti e al tatto molto più morbidi.



VANTAGGI

- Conveniente
- Antibatterico
- 100% senza lattice (meno allergie)
- Antiriflesso

NITRILE

Il nitrile è una gomma sintetica ottenuta dal petrolio proveniente dalla copolimerizzazione di due elementi: il butadiene e l'acrilonitrile.

Anche se le proprietà variano a seconda della combinazione del copolimero, questa forma di gomma sintetica è generalmente resistente ad olio, carburanti e ad altre sostanze chimiche.

La **resistenza**, peculiarità per eccellenza, rende il nitrile un materiale utile per la fabbricazione di guanti monouso.

Grazie all'elevata attenzione, all'estrema cura durante la fase di produzione, alla materia prima di altissima qualità (*Medical Grade Quality*) e ai controlli continui, siamo in grado di garantire una **qualità costante nel tempo**.



VANTAGGI

- Minimo rischio di allergie
- Elevata resistenza
- Maggiore durata



Oltre al **Lattice**, al **Vinile** e al **Nitrile** produciamo anche guanti realizzati con le seguenti materie prime di **altissima qualità**:

- **Cotone**: morbidi, delicati, non irritanti proteggono in modo leggero dalle aggressioni meccaniche ed aiutano la traspirazione rendendo confortevoli anche gli utilizzi prolungati;
- **Poliuretano**: molto flessibili, resistenti all'abrasione e agli oli con un eccellente grado di traspirazione;
- **Polietilene (HDPE, LDPE, CPE)**: una delle plastiche più comuni e meno costose, ottima stabilità chimica e per questo utilizzato spesso come isolante e prodotto in film destinati al contatto con alimenti;
- **Poliisoprene**: gomma sintetica, particolarmente resistente all'abrasione;
- **Flexylon**: è un materiale formato da una speciale composizione di elastomeri sintetici ad alta prestazione e da una membrana compatta e solida senza nessuna vulcanizzazione o agenti reticolanti come nei processi di rivestimento dei guanti tradizionali. Meno tensione sulle mani e sulle dita dopo l'allungamento e la flessione, riduzione dello stress e un'eccellente confortevolezza.

6 DPI O DM

Non dimenticate che il datore di lavoro deve sempre prendere tutte le precauzioni necessarie per prevenire gli infortuni. Deve mettere a disposizione i dispositivi di protezione più adeguati in base ai rischi delle attività e alle mansioni.

L'uso dei dispositivi deve essere sempre e comunque preteso.

Il lavoratore deve sempre indossare i dispositivi in dotazione, senza comprometterli in alcun modo.

Come scegliere un DPI e un DM?

Per effettuare una scelta consapevole è necessario considerare:

- **CATEGORIA DI RISCHIO;**
- **SCOPO D'UTILIZZO DEL PRODOTTO/DESTINAZIONE D'USO;**
- **SPESSORE DEL PRODOTTO;**
(maggior leggerezza = maggior sensibilità/maggiore spessore = maggiore protezione)
- **QUALITÀ DEL PRODOTTO.**

Categorie di rischio

DPI – regolamento (UE) 2016/425

L'acronimo DPI significa: Dispositivo di Protezione Individuale. I DPI devono possedere requisiti tecnici tali da ridurre, attenuare, eliminare l'esposizione ad uno o più rischi e possedere caratteristiche tecniche ed ergonomiche di adattabilità al lavoratore anche rispetto alle differenze di genere.

Esistono 3 tipologie di DPI a seconda della gravità dei rischi dai quali proteggono.

- **DPI I cat.** (DPI di prima categoria): proteggono da rischi di lieve entità facilmente reversibili (azioni lesive di strumenti metallici, prodotti per la pulizia, oggetti caldi – max 50°, urti lievi ecc.), non richiedono intervento di un Ente Notificato per la certificazione.
- **DPI II cat.** (DPI di seconda categoria): proteggono da rischi di entità intermedia. Questi dispositivi sono quelli che non rientrano né nella categoria I (effetti lievi) e neppure nella III (effetti gravi), richiedono l'intervento di un Organismo Notificato per la certificazione;
- **DPI di III cat.** (DPI di terza categoria) proteggono da rischi gravi come la morte o le lesioni di carattere permanente. Richiedono l'intervento dell'Organismo Notificato per la certificazione e vengono sottoposti ad ulteriori severissimi controlli annuali che ne attestano la protezione contro rischi microbiologici, aggressioni fisiche, meccaniche, chimiche ecc.

I DPI devono possedere requisiti tecnici tali da ridurre, attenuare, eliminare l'esposizione ad uno o più rischi e possedere caratteristiche tecniche ed ergonomiche di adattabilità al lavoratore anche rispetto alle differenze di genere.

I prodotti a marchio Berich S.p.A., utilizzati da medici, infermieri, dentisti e tutte le professioni che hanno a che fare con la salute del paziente solitamente utilizzano una doppia conformità: oltre ad essere **DPI di III categoria** sono anche **DM (Dispositivo Medico) di I classe**.

DM – regolamento (UE) MDR 2017/745

Qualunque strumento, apparecchio, apparecchiature, software, impianto, reagente, materiale o altro articolo, destinato dal fabbricante a essere impiegato sull'uomo, da solo o in combinazione, per una o più delle seguenti destinazioni d'uso mediche specifiche: - diagnosi, prevenzione, monitoraggio, previsione, prognosi, trattamento o attenuazione di malattie, - diagnosi, monitoraggio, trattamento, attenuazione o compensazione di una lesione o di una disabilità, - studio, sostituzione o modifica dell'anatomia oppure di un processo o stato fisiologico o patologico, fornire informazioni attraverso l'esame in vitro di campioni provenienti dal corpo umano, inclusi sangue e tessuti donati, e che non esercina nel o sul corpo umano l'azione principale di cui è destinato mediante mezzi farmacologici, immunologici o metabolici, ma la cui funzione può essere coadiuvata da tali mezzi. Si considerano dispositivi medici anche i seguenti prodotti: - dispositivi per il controllo del concepimento o sul supporto al concepimento, - i prodotti specificamente destinati alla pulizia o sterilizzazione dei dispositivi.

Esistono 4 tipologie di DM in base all'invasività del dispositivo, della sua dipendenza da una fonte di energia (dispositivo attivo) e della durata del tempo di contatto con il corpo.

Classe I: dispositivi a basso rischio, non richiedono l'intervento di un Organismo Notificato (a parte i dispositivi sterili e/o con funzione di misura rientranti rispettivamente nella classe Is e Im), ma devono essere registrati presso le autorità locali di competenza. Comprende DM meno critici.

Classi IIa e IIb: dispositivi a medio/alto rischio, molti elettromedicali ricadono in queste classi, richiedono l'intervento di un Organismo Notificato.

Classe III: dispositivi ad alto rischio; quali: gran parte dei dispositivi impiantabili, quelli contenenti farmaci o derivati animali ed alcuni DM che interagiscono con le funzioni vitali. Questi dispositivi richiedono l'intervento di un Organismo Notificato.

TUTTI I "PLUS" DEI NOSTRI PRODOTTI



AQL
(livello accettabile
di qualità per assenza
di micro-fori)



**ASSENZA
DI LATTICE**



**ASSENZA
DI FTALATI**



30 cm

**LUNGHEZZA
DEL GUANTO**
(se superiore a 24 cm)



0,26 mm

**SPESSORE
DEL GUANTO**



LAVABILI



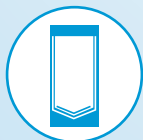
**SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA**



**SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA
SUL DITO**



**SUPERFICIE
DIAMANTATA**



STERILIZZABILI



ANTITAGLIO



**SUPERFICIE
LISCIA**

BERICAH PER IL SOCIALE, DENTRO E FUORI L'AZIENDA

A fare la differenza sono soprattutto le persone.

Bericah S.p.A. lavora duramente per assicurare certezze agli utilizzatori dei propri dispositivi in termini di protezione, prevenzione e sicurezza ma non solo.

Da anni, infatti, l'impresa vicentina opera anche nel sociale, attraverso un **aiuto concreto a realtà nazionali e internazionali** impegnate nel supporto alle persone in difficoltà, nella lotta all'analfabetismo e alle malattie, nella protezione dell'ambiente, nella ricerca e divulgazione scientifica, nel trattamento della tossicodipendenza e del disagio giovanile.

Il contributo dell'azienda a scuole, associazioni, organizzazioni no profit, parrocchie, case di riposo e altri contesti si somma al **sostegno del territorio locale**.

Nel 2020, durante la pandemia, Bericah S.p.A. ha donato più di 70.000 guanti monouso alla Protezione Civile di Vicenza che, assieme a mascherine e a gel igienizzanti, sono stati distribuiti a famiglie, uffici e scuole.

Un supporto prezioso in un periodo denso di difficoltà e carenze di questi importanti dispositivi di protezione e prevenzione alla diffusione del Covid-19.

Un'altra donazione significativa è stata fatta nel 2021 all'istituto PKKII, un istituto della Malaysia che ospita bambini e ragazzi con lesioni cerebrali.



+ *Ama ciò che hai.
Ama ciò che fai.
Ama ciò che dai.*

Social Accountability 8000

In Bericah S.p.A. abbiamo inoltre scelto di **tutelare i diritti umani in tutta la nostra filiera**.

Lo abbiamo fatto attraverso la **Social Accountability 8000 (SA8000)**, la prima norma internazionale studiata per migliorare le condizioni lavorative delle persone in merito a diversi temi come la discriminazione, la salute e la sicurezza nei luoghi di lavoro, le giuste condizioni di retribuzione e orari di lavoro, la libertà di associazione e le procedure disciplinari, la **lotta al lavoro minorile**, infantile e forzato.

In Bericah S.p.A. stimoliamo il confronto ed il miglioramento costante a tutti i livelli attraverso suggerimenti, reclami ed altri appositi strumenti aziendali come incontri e riunioni.

Punti di riferimento a cui rivolgersi sono il **Social Performance Team**, incaricato di raccogliere segnalazioni e definire azioni per risolvere questioni relative al rispetto degli standard contenuti nella **SA8000**, e il **Comitato Salute e Sicurezza** per la valutazione dei rischi interni alla struttura.

Il motivo per cui Bericah S.p.A. ha aderito a questa importante norma internazionale è stato quello di **assicurare ogni giorno la valorizzazione e la tutela dei diritti di chi lavora in azienda e di chi collabora con noi esternamente**, come i nostri fornitori.

Con la **SA8000** ci impegniamo a ridurre i rischi negli ambienti professionali, creare condizioni di lavoro sempre migliori, rendere tutti **partecipi nella responsabilità sociale**, migliorare la collaborazione con i fornitori e verificare che anch'essi aderiscano ai principi della norma.

L'impegno della nostra azienda è anche quello di sensibilizzare le persone e le imprese che collaborano con Bericah S.p.A. a



non sottovalutare o assecondare due piaghe sociali quali il lavoro minorile e quello forzato. Chiediamo infatti al nostro personale di segnalare qualsiasi non conformità e ci impegniamo a diffondere con totale trasparenza tutte le informazioni contenute nella vigente legislazione in materia, fornendo anche eventuali chiarimenti a chi fosse interessato a spiegazioni o approfondimenti.

Alla **libertà di associazione e al diritto alla contrattazione collettiva**, in Bericah S.p.A. aggiungiamo il nostro impegno **contro provvedimenti disciplinari ingiustificati** e per un **orario di lavoro sostenibile**, comunicato esplicitamente durante l'assunzione ed esposto in azienda così da essere visibile a tutti.

Bericah S.p.A. ha aderito ai principi e al raggiungimento degli obiettivi della **SA8000** anche nella **lotta alla discriminazione** in base a ceto, razza, origine, religione, invalidità, sesso, età, orientamento sessuale, appartenenza sindacale o affiliazione politica.



+ *Con la volontà di rispettare questi principi, Bericah S.p.A. valorizza e tutela le persone, oggi anche con un metodo certificato.*

BERICAH PER L'AMBIENTE

Il nostro futuro dipende da quanto sappiamo rispettare il pianeta.

FSC®: una scelta responsabile.

Le scelte responsabili sono il nostro pane quotidiano, anche quando pensiamo all'ambiente.

Un esempio è la **carta che utilizziamo per il packaging e altri materiali cartacei** come questo catalogo: il **marchio FSC®** sui box in carta utilizzati da Bericah S.p.A. per i prodotti, attesta che la materia prima di cui sono composti deriva da una filiera che supporta la **gestione responsabile delle foreste**, in conformità a rigorosi requisiti ambientali, sociali ed economici.

Le scatole sono infatti certificate FSC® e tale certificazione è **la soluzione più credibile a livello internazionale** per una gestione delle foreste che riesca ad avere impatti positivi per le foreste e le persone.

Attraverso la scelta di forniture in carta certificate FSC®, Bericah S.p.A. si impegna a prendersi cura delle foreste, dimostrando

così la nostra responsabilità verso l'ambiente, la società ed il **Forest Stewardship Council®**, Organizzazione no-profit che da oltre 25 anni promuove una gestione delle foreste rispettosa dei valori ambientali e degli ecosistemi, del benessere sociale dei lavoratori e dei diritti di popolazioni indigene e comunità locali.



FSC® N004135



Con ETIFOR supportiamo la riforestazione

Per **ridurre l'impatto ambientale** delle nostre attività abbiamo inoltre scelto diverse azioni da attuare in azienda come il risparmio energetico, l'utilizzo di fonti rinnovabili e una in particolare a cui siamo molto legati: **piantare alberi per supportare la riforestazione**. La nostra collaborazione con **WOWnature di ETIFOR**, spin-off dell'Università di Padova che aiuta le aziende a diventare "Climate Positive" valorizzando la natura attraverso politiche innovative e di buona governance, permetterà di riforestare un territorio fortemente danneggiato dalla tempesta Vaia del 2018.

WOWnature è la prima iniziativa al mondo che permette a cittadini, enti e aziende di crescere nuove foreste e proteggere quelle esistenti, nel rispetto dei più alti standard di gestione forestale come la certificazione del **Forest Stewardship Council®**.



Con WOWnature planteremo **oltre 200 piante** (abeti, faggi e larici) a Enego, area certificata FSC® e zona devastata dal ciclone Vaia del 2018 che in poche ore ha abbattuto milioni di alberi. Oggi questa piana dell'Altopiano dei Sette Comuni di Asiago si presenta senza quei meravigliosi boschi che la incorniciavano, ma grazie al nostro sostegno si potrà fare un altro passo avanti verso il ripristino di queste meravigliose



powered by



foreste, con una consapevolezza rinnovata sull'importanza della salvaguardia dell'ambiente.

Dopo aver piantato questi alberi, Berich S.p.A. continuerà il proprio supporto con una manutenzione dedicata per i primi tre anni di vita, mantenendo l'impegno preso e certificandolo attraverso un documento che ne accerta l'impianto e la protezione.

Piantare alberi in quest'area significa riconoscere la valenza ambientale e l'importanza storica di questo affascinante luogo, uno tra i più grandi e conosciuti polmoni verdi del Veneto e d'Italia.

Tutto questo è possibile grazie ai proprietari e ai gestori dei boschi di Enego, che fin da subito si sono resi disponibili a partecipare. L'iniziativa promossa da **WOWnature** è sostenuta anche da enti e privati, a cui stanno a cuore le foreste e che comprendono il loro inestimabile valore.

Piantare e proteggere questi alberi ci aiuta a compensare le emissioni di CO² e a mitigare gli effetti del cambiamento climatico.

Noi di Berich S.p.A. siamo orgogliosi di dare il nostro contributo alla **ricostruzione del bosco** e soprattutto a questo territorio, di cui facciamo parte e che tanto può ancora offrire anche alle nuove generazioni.



IMPREDIGREEN: sostenere l'Ambiente ci ha premiati

Il nostro contributo ci viene confermato anche con **Impredigreen**, un riconoscimento alle imprese per ringraziarle del loro impegno volontario verso la sostenibilità, l'attuazione di pratiche e azioni che comportano un beneficio all'ambiente come la riduzione del consumo di risorse e dell'impatto ambientale delle attività, la lotta al cambiamento climatico, la promozione di nuove tecnologie sull'economia circolare, il riutilizzo dei materiali e altre.

I comportamenti di Bericah S.p.A. hanno ottenuto il massimo punteggio dalla commissione nazionale Confcommercio-imprese in collaborazione con la Scuola Universitaria Superiore Sant'Anna di Pisa, e hanno risposto ai criteri nazionali e internazionali stabiliti dalle Nazioni Unite e ripresi nell'Agenda 2030 dell'UE, i "Sustainable Development Goals".



Cos'è Impredigreen?

Impredigreen di Confcommercio è un set di azioni volte sia a sensibilizzare, formare e accompagnare le imprese nella transizione da un'economia lineare a un'economia circolare e sia a cogliere tutte le opportunità che i programmi e i fondi europei e nazionali introdurranno nei prossimi anni per innovare modelli di produzione, distribuzione e offerta di servizi.

Perché è importante?

La transizione ecologica rappresenta un'occasione di sviluppo e un ambito strategico su cui investire e lo sarà sempre di più in un futuro caratterizzato dalla necessità di ripensare modelli di sviluppo, consumo e produzione in chiave 'green'.

Il **Green Deal europeo** e il **Pnrr italiano** hanno stanziato consistenti risorse economiche indirizzate proprio a modernizzare e innovare, in chiave sostenibile, il tessuto imprenditoriale e la società nella sua interezza, così da attuare l'Agenda 2030 e raggiungere gli obiettivi di sviluppo sostenibile ivi indicati, tenendo conto di tutte le dimensioni in cui la sostenibilità si articola: ambientale, economica e sociale.

Confcommercio intende offrire il proprio contributo al raggiungimento degli obiettivi declinati dalle Nazioni Unite, avvertendo l'urgenza del momento storico e il dovere, morale e sociale, di un suo coinvolgimento attivo per costruire un futuro a basse emissioni di carbonio e sicuro per il clima, caratterizzato da una green economy dinamica, una società prospera ed inclusiva e un ambiente sano.



RESTA SEMPRE INFORMATO!

Bericah⁺
NEWS

LA NUOVA NEWSLETTER
PER CONOSCERE TUTTE LE NOVITÀ
DI BERICAH S.P.A.



ISCRIVITI ORA,
CLICCA SULLA CROCE BLU



E VAI ALLA
PAGINA
DEDICATA
DEL NOSTRO SITO







GUANTI MONOUSO NON STERILI

NITRILE

Derma Nytril Blex	p. 54
Derma Nytril Diamante	p. 56
Derma Nitril 40	p. 58
Derma Nytril Plus	p. 60
Derma Nytril High Weight	p. 62
Derma Nytril Senza Polvere	p. 64
Derma Nytril Soft Nero	p. 66
Sensinitryl Senza Polvere	p. 68
Sensinitryl Food Safe	p. 70
Derma Nytril Talcato	p. 72

VINILE

Derma Vinil Senza Polvere	p. 76
Sensivinil Senza Polvere	p. 78

LATTICE

Sensitop High Risk	p. 82
Sensichlor	p. 84
Derma Black Salon	p. 86
Derma Black Tattoo	p. 88
Sensilatex Talcato	p. 90

POLIETILENE

Derma HDPE	p. 94
------------	-------





GUANTI IN NITRILE

Derma Nitril Blex

[P. 54](#)

Derma Nitril Diamante

[P. 56](#)

Derma Nitril 40

[P. 58](#)

Derma Nitril Plus

[P. 60](#)

Derma Nitril High Weight

[P. 62](#)

Derma Nitril Senza Polvere

[P. 64](#)

Derma Nitril Soft Nero

[P. 66](#)

Sensinitryl Senza Polvere

[P. 68](#)

Sensinitryl Food Safe

[P. 70](#)

Derma Nitril Talcato

[P. 72](#)



DERMA NYTRIL BLEX

SENZA POLVERE

Ottime performance
e **DURATA**
NEL TEMPO.

VANTAGGI

- Lunghezza 30 cm
- Spessore maggiorato



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



30 cm



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA



ULTRA RESISTENTI

**SPECIALE
ZIGRINATURA**

**SPESSORE
MAGGIORATO**



CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile, di protezione ad alto spessore, senza polvere, non sterili. Senza lattice e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore nero, lunghezza 30 cm, presentano una particolare zigrinatura micro-ruvida sulle dita, ambidestri con polsino rinforzato salvastrappo. Grazie allo spessore maggiorato, all'elevata resistenza e alla particolare zigrinatura, sono ideali per l'impiego professionale in autofficine, carrozzerie, industrie, laboratori.



DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

STANDARD NORMATIVI

- EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Terminologia e requisiti prestandistici per rischi chimici)
- EN 374-2:2014 (Resistenza alla penetrazione)
- EN 374-4:2013 (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- EN ISO 374-5:2016 (protezione da microorganismi)
- EN 16523-1:2015 (resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme EN 420:2003 + A1:2009 (requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme UNI ISO 2859-1:2007
- Produzione in stabilimenti certificati UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN ISO 13485:2016

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 48 cartoni

EN ISO 374-5:2016



EN ISO 374-1:2016 TYPE B



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	30 cm
Spessore al palmo	0.18 mm
Spessore al dito	0.24 mm
Peso (taglia M)	11.40 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●●●●●
Sensibilità	●●●○●○●○
Elasticità	●●●○●○●○
Grip	●●●●●●●●
Protezione	●●●●●●●●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	76.3%	K 4
Aldeide formica al 37%	21.7%	T 2
Perossido di idrogeno al 30%	24.1%	P 3
Acido Nitrico al 65%		1
n-Eptano		1
Idrossido d'Ammonio al 25%		1
Ciclofosfamida monoidrato		3
Fluorouracile		3
Cis Platino		4
Glutaraldeide al 3%		3
Clorexide "S"®		5
Xilene		2
Acido Acetilsalicilico		4
Isopropanolo		2
Sekumatic FREE®		4
Benzalconio Cloruro Citrosil®		5
Acido Nitrico al 10%		2
Alcol Isopropilico		2
Formaldeide al 4 %		3
Carboplatino		3
Gentamicina		4
Paclitaxel		3
Cloro Amuchina®		5
Dimetilformammide		2
Iosciamina Cloridrato		4
n-Esano		2

TAGLIE DISPONIBILI



medium
7/7,5

COD. PROD.
GU127M



large
8/8,5

COD. PROD.
GU127L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
GU127XL



2 extra large
10/10,5

COD. PROD.
GU127XXL

EAN	M	L	XL	XXL
	8024151806863	8024151806887	8024151806900	8024151805360

DERMA NYTRIL DIAMANTE

SENZA POLVERE

Texture

DIAMANTATA per
una **PRESA SICURA.**



EXTRA GRIP

ELEVATA RESISTENZA

**SPESSORE
MAGGIORATO**



VANTAGGI

- Resistente
- Maggiore protezione



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



SUPERFICIE
DIAMANTATA

CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica



Cleaning

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile senza polvere con spessore maggiorato. La speciale finitura diamantata assicura una tenuta superlativa, il non plus ultra del grip. Queste caratteristiche uniche li rendono ideali per tutti i lavori per i quali è richiesta una maggiore protezione e resistenza. Latex free, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore arancione, ambidestri con polsino salvastrappo rinforzato.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.



STANDARD NORMATIVI

- EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Terminologia e requisiti prestandistici per rischi chimici)
- EN 374-2:2014 (Resistenza alla penetrazione)
- EN 374-4:2013 (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- EN ISO 374-5:2016 (protezione da microrganismi)
- EN 16523-1:2015 (resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme EN 420:2003 + A1:2009 (requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme UNI ISO 2859-1:2007
- Produzione in stabilimenti certificati UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN ISO 13485:2016

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 63 cartoni

EN ISO 374-5:2016



EN ISO 374-1:2016 TYPE B



KPT



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	diamantata
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0.16 mm
Spessore al dito	0.18 mm
Peso (taglia M)	8.30 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	● ● ● ● ● ● ● ●
Sensibilità	● ● ● ● ● ● ● ●
Elasticità	● ● ● ● ● ● ● ●
Grip	● ● ● ● ● ● ● ●
Protezione	● ● ● ● ● ● ● ●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Aldeide Formica al 37%	-27.1%	T 2
Idrossido di Sodio al 40%	76.2%	K 5
Perossido di idrogeno al 30%	1.6%	P 2
Acido Nitrico al 65%		1
Iosciamina Cloridrato		4
Acido Acetilsalicilico		4
Dimetilformammide		2
Ciclofosfamida monoidrato		3
Fluorouracile		3
Cis Platino		4
Aldeide glutarica al 3 %		3
Clorexide "S"®		5
Sekumatic FRE®		4
Acido Fluoridrico soluzione al 20%		3
Alcole Isopropilico		2
Acido Nitrico al 10%		2
n-Esano		2
Formaldeide al 4 %		3
Carboplatino		3
Gentamicina		4
Paclitaxel		3
Amuchina sol 10%		5
Xilene		2
Benzalconio Cloruro Citrosil®		5

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
GU128S



medium
7/7,5

COD. PROD.
GU128M



large
8/8,5

COD. PROD.
GU128L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
GU128XL



2 extra large
10/10,5

COD. PROD.
GU128XXL

EAN	S	M	L	XL	XXL
	8024151807020	8024151807037	8024151807051	8024151807075	8024151812482

DERMA NITRIL 40

SENZA POLVERE

Le migliori performance per **RISCHI ELEVATI.**

**EXTRA LUNGHI 40 cm****BUONA RESISTENZA****OTTIMA PRESA****VANTAGGI**

- Ipoallergenici
- Resistenti a sostanze chimiche



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



40 cm

SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA**CONSIGLIATO PER**

Industria alimentare



Professionale



Industria meccanica



Cleaning



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile, di protezione, senza polvere, non sterili, da esame. Senza lattice e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore azzurro, lunghezza 40 cm, ambidestri con polsino rinforzato salvastrappo. Testati con oltre 30 sostanze chimiche e per la manipolazione di farmaci antiblastici.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.



STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003 + A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 40 cartoni

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	40 cm
Spessore al palmo	0.14 mm
Spessore al dito	0.17 mm
Peso (taglia M)	15.0 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●●●
Sensibilità	●●○○○○
Elasticità	●●○○○○
Grip	●●●●○○
Protezione	●●●●●●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	71.0%	K 4
Acido nitrico al 65%	74.7%	M 2
Aldeide formica al 37%	71.6%	T 2
Perossido di idrogeno al 30%	-2.5%	P 3
n-Eptano		1
Idrossido di ammonio al 25%		1
Jodopovidone al 10%		3
Acetone		1
Alcol isopropilico al 70%		2
Sodio ipoclorito al 10%		3
Etidio bromuro al 5%		1
Cloro Amuchina® al 10%		5
Aldeide glutarica al 5%		3
Aldeide formica al 4%		3
Sekumatic FRE®		4
Benzalconio Cloruro		5
Clorexide "S"®		4
Acetonitrile		1
n-Esano		2
Xilene		1
Acido peracetico al 5%		2

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
39400S



medium
7/7,5

COD. PROD.
39400M



large
8/8,5

COD. PROD.
39400L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39400XL

EN ISO 374-5:2016
EN ISO 374-1:2016
TYPE B



EAN	S	M	L	XL
	80241518008935	8024151808959	8024151808973	8024151808977

DERMA NYTRIL PLUS

SENZA POLVERE

Protezione maggiore
ed **ELEVATA RESISTENZA**
grazie al polsino più lungo.

**LUNGI 30 cm****RESISTENTI****IPOALLERGENICI****VANTAGGI**

- Massima sicurezza
- Maggiore durata
- Superficie micro-ruvida



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

AQL
0.65

PHthalate
FREE

LATEX
FREE



30 cm

SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA**CONSIGLIATO PER**

Bricolage



Automotive

Industria
alimentare

Professionale



Ho.Re.Ca.



Cleaning



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile, di protezione, senza polvere, non sterili, da esame. Privi di lattice e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore azzurro, lunghezza 30 cm, ambidestri con polsino rinforzato salvastrappo. Testati con oltre 30 sostanze chimiche. Testati per la manipolazione di farmaci antiblastici.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 60 cartoni

EN ISO 374-5:2016

EN ISO 374-1:2016
TYPE B



EAN	XS	S	M	L	XL	XXL
	8024151390201	8024151390218	8024151390225	8024151390232	8024151390249	8024151815810



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	30 cm
Spessore al palmo	0.11 mm
Spessore al dito	0.15 mm
Peso (taglia M)	6.50 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●●○
Sensibilità	●●●○●○
Elasticità	●●●○●○
Grip	●●●●●○
Protezione	●●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE*

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Formaldeide al 37%	32.87%	T 3
Perossido di idrogeno al 30%	47.43%	P 3
Idrossido di sodio al 40 %	-3.46%	K 6
Acido nitrico al 65%		1
Acido solforico al 96%		1
Idrossido di Ammonio al 25%		1
Sekumatic FRE®		4
Benzalconio Cloruro		5
Jodopovidone al 10%		3
Acido peracetico al 5%		2
Alcol isopropilico al 70%		2
n-Esano		2
Cloro Amuchina® al 10%		5
Clorexide "S"®		4
Aldeide glutarica al 5%		3
Xilene		1
Etidio bromuro al 5%		1
Acetonitrile		1
Acetone		1

* Per le sostanze antiblastiche consultare la scheda tecnica

TAGLIE DISPONIBILI



extra small
5/5,5

COD. PROD.
39020



small
6/6,5

COD. PROD.
39021



medium
7/7,5

COD. PROD.
39022



large
8/8,5

COD. PROD.
39023



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39024



2 extra large
9/9,5

COD. PROD.
39029

DERMA NYTRIL HIGH WEIGHT

SENZA POLVERE

Materia prima di
ALTA QUALITÀ.



SILICON FREE
EXTRA STRONG
OTTIMA PRESA



VANTAGGI

- Super resistente



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Industria
alimentare



Professionale



Laboratori



Cleaning



Industria
meccanica



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

DESCRIZIONE

Guanti di protezione, monouso polivalenti non sterili in nitrile. Spessore maggiorato per un alto livello di protezione o l'impiego in ambienti ad alto rischio. Esenti da polvere, trattati con particolare procedimento on-line senza l'utilizzo di agenti irritanti chimici tossici. La superficie esterna micro-testurizzata garantisce una presa più sicura. Polsino rinforzato salvastrappo. Privi di lattice di gomma naturale eliminano i rischi di reazioni allergiche correlate alla presenza di proteine idrosolubili e di residui chimici. Efficaci contro una vasta gamma di agenti corrosivi ed irritanti chimici. La pigmentazione opacizzata evita l'affaticamento visivo. Lo spessore maggiorato li rende particolarmente indicati per impieghi ove sia richiesta una superiore barriera protettiva.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

STANDARD NORMATIVI

- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti
Cartone da 10 box
Pallet da 63 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0.12 mm
Spessore al dito	0.14 mm
Peso (taglia M)	6.80 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●●
Sensibilità	●●●○●
Elasticità	●●●○●
Grip	●●●○●
Protezione	●●●●●

TASSI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	-3.8%	K 4
Perossido di idrogeno al 30%	21.5%	P 2
Aldeide formica soluzione al 37%	24.3%	T 2
Acido Nitrico 65%		1
n-Eptano		1
Idrossido d'Ammonio 25%		1
Dimetilformammide		2
Glutaraldeide soluzione al 3 %		3
Clorexide "S" [®]		5
Sekumatic FRE [®]		4
Xilene miscela di isomeri		2
Benzalconio Cloruro Citrosilâ [®]		5
Iso Ottano		2
Iosciamina Cloridrato		4
Isopropanolo		2
Glicole etilenico		2
Olio Sintetico a base di miscela di polioleifine n- Esano		2
Acido Nitrico soluzione al 10%		2
Formaldeide soluzione al 4 %		3
Amuchina soluzione di cloro al 10%		5
Olio minerale da raffinazione del petrolio		2
Acido Acetilsalicilico (forma solubile)		4
Liquidi per freni a base glicolica		2

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
39006



medium
7/7,5

COD. PROD.
39007



large
8/8,5

COD. PROD.
39008



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39009



2 extra large
9/9,5

COD. PROD.
39010

EAN	S	M	L	XL	XXL
	8024151390065	8024151390072	8024151390089	8024151390096	8024151815384

DERMA NYTRIL

SENZA POLVERE

**OTTIMA
RESISTENZA**e protezione
specifica.**VANTAGGI**

- Micro-ruvidi
- Senza lattice e ftalati



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

**IPOALLERGENICI****MEDICAL GRADE
HIGH QUALITY****MAGGIORE DURATA****CONSIGLIATO PER**Industria
alimentare

Professionale



Laboratori



Cleaning



Ho.Re.Ca.

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile "Medical Grade High Quality", senza polvere, non sterili, da esame. Senza lattice e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore azzurro, ambidestri con polsino salvastrappo e superficie micro-ruvida che garantisce la massima sensibilità ed una presa migliore. Testati con oltre 20 sostanze chimiche.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**.
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 80 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.08 mm
Spessore al dito	0.10 mm
Peso (taglia M)	5.0 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●●○
Sensibilità	●●●●●○
Elasticità	●●●●●○
Grip	●●●●●○
Protezione	●●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	17.9%	K 4
Aldeide formica al 37%	33.8%	T 3
Perossido di idrogeno al 30%	55.5%	P 3
n-Eptano	52.1%	J 2
Acetone		1
Benzalconio Cloruro		5
Clorexide "S"®		4
Cloro Amuchina® al 10%		4
Aldeide glutarica al 5%		3
Alcol isopropilico al 70%		2
Aldeide formica al 4%		3
n-Esano		1
Sodio ipoclorito al 10%		4
Acido peracetico		2
Xilene		1
Acetonitrile		1
Etidio bromuro al 5%		1
Jodopovidone al 10%		3
Metanolo		1

TAGLIE DISPONIBILI

XS
extra small
5/5,5
COD. PROD.
39942XS

S
small
6/6,5
COD. PROD.
39942S

M
medium
7/7,5
COD. PROD.
39942M

L
large
8/8,5
COD. PROD.
39942L

XL
extra large
9/9,5
COD. PROD.
39942XL

2XL
2 extra large
10/10,5
COD. PROD.
39942XXL

EN ISO 374-5:2016

EN ISO 374-1:2016
TYPE B



EAN	XS	S	M	L	XL	XXL
	8024151805934	8024151805941	8024151805958	8024151805965	8024151805972	8024151812758

DERMA NYTRIL SOFT NERO

SENZA POLVERE

Il guanto **PIÙ VENDUTO**
nel settore della
RISTORAZIONE.



RESISTENTI

CONFORTEVOLI

ELASTICIZZATI



VANTAGGI

- Ipoallergenici
- Micro-ruvidi



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER



Ho.Re.Ca.



Automotive



Parrucchieri



Settore estetica



Tatuatori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile, di protezione, non sterili, da esame. Senza polvere e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore nero, ambidestri con polsino salvastrappo. La loro particolare formulazione dona ai guanti caratteristiche di eccezionale elasticità, sensibilità e morbidezza, paragonabili a quelle dei guanti in lattice. Buona resistenza ad aggressivi chimici, idrocarburi, solventi, olii e grassi in generale, detersivi e detergenti concentrati.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003 + A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 96 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0,08 mm
Spessore al dito	0,10 mm
Peso (taglia M)	4.0 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●○
Sensibilità	●●●●○
Elasticità	●●●●○
Grip	●●●●○
Protezione	●●●●○

TASSI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio Idrossido al 40%	72.6%	K 3
Perossido di idrogeno al 30%	79.4%	P 2
Aldeide formica al 37%	56.3%	T 2
Jodopovidone soluzione al 10%		3
Cloro Amuchina® sol. al 10%		4
Aldeide glutarica sol. al 5%		3
Aldeide formica sol. al 4%		3
Sekumatic FRE®		4
Benzalconio cloruro		5
Clorexide "S"™		4
Metanolo		1
Acetone		1
Alcol isopropilico al 70%		2
n-Esano		1
Sodio Ipclorito al 10%		4
Xilene		1
Etidio Bromuro al 5%		1
Acido peracetico al 5%		2
Acetonitrile		1
Butilglicole		1
Butildiglicole		1
Acido cloridrico al 15%		3
Acido citrico al 10%		2
Acido fosforico al 40%		2
Potassio idrossido al 15%		2
EDTA al 40%		1
Fosfonati al 40%		2

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
42573S



medium
7/7,5

COD. PROD.
42573M



large
8/8,5

COD. PROD.
42573L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
42573XL

EN ISO 374-5:2016

EN ISO 374-1:2016
TYPE B



EAN	S	M	L	XL
	8024151806368	8024151806375	8024151806382	8024151806399

SENSINITRYL

SENZA POLVERE

I GUANTI PIÙ UTILIZZATI!

Garanzia e qualità premiate dai nostri clienti.



VANTAGGI

- Sensibilità tattile superiore
- Eccezionale comfort



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



SUPERFICIE MICRO-RUVIDA

ANTISCIVOLO

ELEVATA RESISTENZA

MAGGIORE DURATA



CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Professionale



Parrucchieri



Settore estetica



Tatuatori



Ho.Re.Ca.

DESCRIZIONE

Guanti monouso in nitrile non sterili, senza polvere. Senza lattice e senza ftalati, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore blu, ambidestri con polsino salvastrappo. Superficie micro-ruvida che garantisce la massima sensibilità ed una presa migliore. Ottima resistenza chimica a disinfettanti, detergenti, detersivi concentrati, idrocarburi.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003 + A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 96 cartoni

EN ISO 374-1:2016 TYPE B
EN ISO 374-5:2016



EAN	XS	S	M	L	XL	XXL
	8024151399730	8024151399693	8024151399709	8024151399716	8024151399723	8024151815827



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.07 mm
Spessore al dito	0.10 mm
Peso (taglia M)	3.50 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●○
Sensibilità	●●●●○
Elasticità	●●●●○
Grip	●●●●○
Protezione	●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE*

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	28.4%	K 4
Perossido di idrogeno al 30%	26.7%	P 2
Formaldeide al 37%	40.5%	T 3
Acido peracetico al 5%		2
Cloro Amuchina® al 10%		4
Acetonitrile		1
Aldeide glutarica al 5%		3
Butilglicole		1
Aldeide formica al 4%		3
Butildiglicole		1
Sekumatic FRE®		4
Acido cloridrico al 15%		3
Benzalconio Cloruro		5
Clorexide "S"®		4
Acido fosforico al 40%		2
Metanolo		1
Potassio idrossido al 15%		2
Acetone		1
EDTA al 40%		1
Fosfonati al 40%		2
Alcol isopropilico al 70%		2
n-Esano		1
Xilene		1
Etidio bromuro al 5%		1
Jodopovidone al 10%		3
Acido citrico al 10%		2

* Per la lista completa consultare la scheda tecnica.

TAGLIE DISPONIBILI



extra small
5/5,5

COD. PROD.
39973P



small
6/6,5

COD. PROD.
39969P



medium
7/7,5

COD. PROD.
39970P



large
8/8,5

COD. PROD.
39971P



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39972P



2 extra large
10/10,5

COD. PROD.
39974P

SENSINITRYL FOOD SAFE

SENZA POLVERE

I guanti per
**L'INDUSTRIA
ALIMENTARE.**



**PER CONTATTO
ALIMENTI**

ANTISCIVOLO

**ELEVATA
RESISTENZA**

**VANTAGGI**

- Micro-ruvidi
- Sensibilità tattile superiore



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER

Industria
alimentare



G.D.O.



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso, non sterili, in nitrile, senza polvere, ideati per il contatto con gli alimenti. Senza lattice e senza ftalati, eliminano il rischio di reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice. Ambidestri con polsino salva strappo. Superficie micro-ruvida atta a garantire la massima sensibilità e una capacità di presa ottimale. L'alta ergonomia ne permette un utilizzo prolungato senza affaticamento. Il particolare colore azzurro opacizzato riduce l'affaticamento visivo durante l'uso.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.



STANDARD NORMATIVI

- EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- EN 374-2:2014 (resistenza alla penetrazione)
- EN 374-4:2013 (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- EN ISO 374-5:2016 (Protezione da microorganismi)
- EN 16523-1:2015 (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme EN 420:2003+A1:2009 (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme UNI ISO 2859-1:2007
- Produzione in stabilimenti certificati UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN ISO 13485:2016.

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 96 cartoni

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN ISO 374-1:2016 TYPE B



KJT



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0.07 mm
Spessore al dito	0.10 mm
Peso (taglia M)	3.50 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	● ● ● ● ○ ○
Sensibilità	● ● ● ● ○ ○
Elasticità	● ● ● ● ○ ○
Grip	● ● ● ● ○ ○
Protezione	● ● ● ● ○ ○

TASSI DI PERMEAZIONE*

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio Idrossido al 40%	72.4%	K 3
n-Etano	50.4%	J 2
Aldeide formica al 37%	56.1%	T 2
Jodopovidone soluzione al 10%		3
Cloro Amuchina® al 10%		4
Aldeide glutarica al 5%		3
Aldeide formica sol. al 4%		3
Sekumatic FRE®		4
Benzalconio cloruro		5
Clorexide "S"®		4
Metanolo		1
Acetone		1
Alcol isopropilico al 70%		2
n-Esano		1
Sodio Ipoclorito al 10%		4
Xilene		1
Etidio Bromuro al 5%		1
Acido peracetico al 5%		2
Acetonitrile		1
Butilglicole		1
Butildiglicole		1
Acido cloridrico al 15%		3
Acido citrico al 10%		2
Acido fosforico al 40%		2
Potassio idrossido al 15%		2
EDTA al 40%		1
Fosfonati al 40%		2

* Per la lista completa consultare la scheda tecnica.

TAGLIE DISPONIBILI

S
small
6/6,5

COD. PROD.
39975S

M
medium
7/7,5

COD. PROD.
39975M

L
large
8/8,5

COD. PROD.
39975L

XL
extra large
9/9,5

COD. PROD.
39975XL

EAN	S	M	L	XL
	8024151809338	8024151809352	08024151809376	08024151809390

DERMA NYTRIL

TALCATO

OTTIMA
RESISTENZAe protezione
specifica.

VANTAGGI

- Micro-ruvidi
- Latex free



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



RESISTENTI

CONFORTEVOLI

IPOALLERGENICI

SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER



Bricolage



Professionale

DESCRIZIONE

Guanti da esame, monouso polivalenti, non sterili, in nitrile. Ambidestri con polsino salva strappo. Lubrificati internamente con amido di mais. Superficie micro-ruvida che garantisce la massima sensibilità ed una capacità di presa ottimizzata. Privi di lattice di gomma naturale, eliminano il rischio di reazioni allergiche di tipo I e di tipo IV correlate alla presenza di proteine idro-solubili e di residui chimici. Resistenti ad oli e grassi in generale, al petrolio, alle benzine e a diversi prodotti plastificanti e a diversi solventi su base alcolica e chetonica; alta ergonomia che permette un uso prolungato senza affaticamento. Realizzati in colorazione azzurra opacizzata con tonalità di colore anti-affaticamento visivo.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**.
- **ASTM D6319** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** (Terminologia e requisiti pre-nostici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 70 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.08 mm
Spessore al dito	0.10 mm
Peso (taglia M)	5.0 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	● ● ● ● ● ○
Sensibilità	● ● ● ● ● ○
Elasticità	● ● ● ● ● ○
Grip	● ● ● ● ● ○
Protezione	● ● ● ● ● ○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	17.9%	K 4
Aldeide formica al 37%	33.8%	T 3
Perossido di idrogeno al 30%	55.5%	P 3
n-Eptano	52.1%	J 2
Acetone		1
Benzalconio Cloruro		5
Clorexide "S"		4
Cloro Amuchina® al 10%		4
Aldeide glutarica al 5%		3
Alcol isopropilico al 70%		2
Aldeide formica al 4%		3
n-Esano		1
Sodio ipoclorito al 10%		4
Acido peracetico		2
Xilene		1
Acetonitrile		1
Etidio bromuro al 5%		1
Jodopovidone al 10%		3
Metanolo		1

TAGLIE DISPONIBILI



extra small
5/5,5

COD. PROD.
39961XS



small
6/6,5

COD. PROD.
39961S



medium
7/7,5

COD. PROD.
39961M



large
8/8,5

COD. PROD.
39961L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39961XL

EN ISO 374-5:2016

EN ISO 374-1:2016
TYPE B



EAN	XS	S	M	L	XL
	8024151805880	8024151805897	8024151805903	8024151805910	8024151805927





GUANTI IN VINILE

Derma Vinil Senza Polvere

[P. 76](#)

Sensivinil Senza Polvere

[P. 78](#)

[Clicca qui
per andare
alla pagina
del sito](#)

DERMA VINIL

SENZA POLVERE

Ultra confortevoli
e resistenti. Ideali
per la tua **PROTEZIONE
IN AMBIENTE MEDICO.**



VANTAGGI

- Impermeabilità a penetrazione virale
- Buona elasticità



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

AQL
1.0LATEX
FREESUPERFICIE
LISCIAALTA
BIOCOMPATIBILITÀ

IPOALLERGENICI

FINITURA
ANTI-RIFLESSO

CONSIGLIATO PER



Cleaning



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in vinile "Medical Grade High Quality", senza polvere con proprietà antiaderenti conferite da un rivestimento impermeabile in poliuretano idro-veicolato, non sterili, da esame. Senza lattice, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Di colore trasparente, ambidestri con polsino salvastrappo, finitura interna/esterna opaca anti-riflesso. Totale assenza di acceleranti ed antiossidanti.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 80 cartoni

EN ISO 374-5:2016
EN ISO 374-1:2016
TYPE B



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	liscia
Lunghezza	24 cm
Spessore al palmo	0.10 mm
Spessore al dito	0.11 mm
Peso (taglia M)	4.80 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●●○
Sensibilità	●●●●○
Elasticità	●●●●○
Grip	●●●●○
Protezione	●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	77.6%	K 4
Formaldeide al 37%	72.2%	T 2
n-Eptano	-4.6%	J 2
Acido citrico al 10%		2
Acido fosforico al 40%		2
Aldeide formica al 4%		3
Jodopovidone al 10%		3
Aldeide glutarica al 5%		3
Butildilglicole		1
Alcol isopropilico al 30%		2
Acido peracetico al 5%		2
Potassio Idrossido al 15%		2
EDTA al 40%		1
Fosfonati al 40%		2
Benzalconio cloruro		5
Cloro Amuchina® al 10%		4
Sekumatic FRE®		3
Clorexide "S"®		3
Metanolo		1
Acido cloridrico al 15%		3
Butilglicole		1
Perossido di idrogeno al 30%		1

TAGLIE DISPONIBILI

XS
extra small
5/5,5
COD. PROD.
39931XS

S
small
6/6,5
COD. PROD.
39931S

M
medium
7/7,5
COD. PROD.
39931M

L
large
8/8,5
COD. PROD.
39931L

XL
extra large
9/9,5
COD. PROD.
39931XL

EAN	XS	S	M	L	XL
	8024151806030	8024151806047	8024151806054	8024151806061	8024151806078

SENSIVINIL

SENZA POLVERE

I guanti in vinile
perfetti per
**MOLTEPLICI
UTILIZZI.**

VANTAGGI

- Ottimo comfort
- Massima sensibilità



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

**AQL
0.65**

**LATEX
FREE**



**SUPERFICIE
LISCIA**

**SENSIBILI****FINITURA
ANTIRIFLESSO****IPOALLERGENICI****CONSIGLIATO PER**

Cleaning



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in vinile, senza polvere con proprietà antiaderenti conferite da un rivestimento impermeabile in poliuretano-idro-veicolato, non sterili, da esame. Senza lattice, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine del lattice di gomma naturale. Trasparenti, ambidestri con polsino salvastrappo, finitura interna ed esterna opaca anti-riflesso.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.



STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 80 cartoni

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	liscia
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.08 mm
Spessore al dito	0.11 mm
Peso (taglia M)	4.50 g
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	●●●○○○
Sensibilità	●●●○○○
Elasticità	●●○○○○
Grip	●●○○○○
Protezione	●●●○○○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40 %	75.2%	K 4
Acido peracetico al 5%		2
Aldeide glutarica al 5%		3
Jodopovidone al 10%		3
Cloro Amuchina® al 10%		4
Aldeide formica al 4%		3
Benzalconio Cloruro		5
Metanolo		1
Butidilglicole		1
Alcol isopropilico al 30%		2
Formaldeide al 37%		1
Perossido di idrogeno al 30%		1
Sekumantic FRE®		3
Clorexide "S"®		3
Butilglicole		1
Acido cloridrico al 15%		3
Fosfonati al 40%		2
Acido fosforico al 40%		2
Potassio idrossido al 15%		2
Acido citrico al 10%		2
EDTA al 40%		1
n-Eptano		1

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
39056



medium
7/7,5

COD. PROD.
39057



large
8/8,5

COD. PROD.
39058



extra large
9/9,5

COD. PROD.
39059

EN ISO 374-5:2016
EN ISO 374-1:2016
TYPE C



EAN	S	M	L	XL
	8024151390560	8024151390577	8024151390584	8024151390591





GUANTI IN LATTICE

Sensitop High Risk

[P. 82](#)

Sensichlor

[P. 84](#)

Derma Black Salon

[P. 86](#)

Derma Black Tattoo

[P. 88](#)

Sensilatex Talcato

[P. 90](#)



SENSITOP HIGH RISK

SENZA POLVERE

Guanti in lattice a **TRIPLO SPESSORE**.
30 cm di lunghezza
con speciale grip
antiscivolo.



MAGGIORE SPESSORE
MASSIMA SENSIBILITÀ
FACILE CALZATA



VANTAGGI

- Massima sicurezza in situazioni ad alto rischio
- Straordinaria elasticità



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



SPESSORE
MAGGIORATO



30 cm



SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica



Ho.Re.Ca.



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti monouso in lattice, di protezione, con spessore maggiorato. Senza polvere, con doppia clorinatura, non sterili. Di colore blu, lunghezza 30 cm, ambidestri con polsino rinforzato salva strappo. Superficie micro-ruvida sulle dita che garantisce la massima sensibilità ed una presa migliore. Grazie allo spessore maggiorato, sono ideali per lavori dove è richiesta una maggiore protezione.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- **ASTM D3578** Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 24 cartoni



Evitare il contatto con l'Ozono.



EAN	S	M	L	XL
	8024151425859	8024151425866	8024151425873	8024151425880



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	30 cm
Spessore al palmo	0.22 mm
Spessore al dito	0.23 mm
Peso (taglia M)	15.0 g
Contenuto proteico	≤ 50 µg/g
Resistenza	● ● ● ● ● ● ● ● ● ●
Sensibilità	● ● ● ● ○ ○
Elasticità	● ● ● ● ○
Grip	● ● ● ● ● ● ● ● ● ●
Protezione	● ● ● ● ● ● ● ● ● ●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	-40.7%	K 3
Acido nitrico al 65%	50.4%	M 2
Formaldeide al 37%	7.1%	T 2
Benzalconio Cloruro		5
Aldeide glutarica al 3%		3
Aldeide formica al 4%		3
Perossido di idrogeno al 30%		1
Iosciamina cloridrato		4
Sekumantic FRE®		5
Cloro Amuchina® al 10%		5
Fenilendiammina		2
Acido Acetilsalicilico - forma solubile		4
Acido cloridrico al 20%		2

* Per la lista completa consultare la scheda tecnica.

TAGLIE DISPONIBILI

S
small
6/6,5
COD. PROD.
42585

M
medium
7/7,5
COD. PROD.
42586

L
large
8/8,5
COD. PROD.
42587

XL
extra large
9/9,5
COD. PROD.
42588

SENSICHLOR

SENZA POLVERE

Clorinati per
**RIDURRE
IL RISCHIO
DI ALLERGIE.**

VANTAGGI

- Micro-ruvidi
- Eccezionale elasticità
- Morbidi



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

**AQL
0.65**

**PHthalate
FREE**



**SUPERFICIE
MICRO-RUVIDA**

**OTTIMO COMFORT****ELEVATA
SENSIBILITÀ****CALZATA FACILITATA****CONSIGLIATO PER**

Cleaning



Settore estetica



Laboratori



Professionale

DESCRIZIONE

Guanti monouso in lattice "Medical Grade High Quality", senza polvere con ridotto contenuto proteico. Non sterili, da esame. Di colore bianco, ambidestri con polsino salvastrappo. Superficie esterna micro-ruvida che garantisce un'elevata capacità di presa e di aderenza, consentendo inoltre la massima sensibilità tattile.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.

STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- **ASTM D3578** Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.11 mm
Spessore al dito	0.13 mm
Peso (taglia M)	6.0 g
Contenuto proteico	< 50 µg/g
Resistenza	●●●●○
Sensibilità	●●●●○
Elasticità	●●●●○
Grip	●●●●○
Protezione	●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	42.1%	K 2
Aldeide formica al 37%	73.1%	T 3
Aldeide glutarica al 5%		2
Aldeide formica al 4%		4
Jodopovidone al 10%		3
Sekumantic FRE®		4
Cloro Amuchina® al 10%		4
Benzalconio Cloruro		5
Butilglicole		1
Clorexide S		3
Acido cloridrico al 15%		3
Metanolo		1
Acido fosforico al 40%		2
Butildiglicole		1
Fosfonati al 40%		2
Acido citrico al 10%		2
Acido peracetico al 5%		2
Potassio idrossido al 15%		2
Alcol isopropilico al 30%		2
EDTA al 40%		1

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 72 cartoni

TAGLIE DISPONIBILI

- XS**
extra small
5/5,5
COD. PROD. 39919
- S**
small
6/6,5
COD. PROD. 39920
- M**
medium
7/7,5
COD. PROD. 39921
- L**
large
8/8,5
COD. PROD. 39922
- XL**
extra large
9/9,5
COD. PROD. 39923

EN ISO 374-5:2016
EN ISO 374-1:2016 TYPE C



Evitare il contatto con l'Ozono.



EAN	XS	S	M	L	XL
	8024151399198	8024151399204	8024151399211	8024151399228	8024151399235

DERMA BLACK SALON

SENZA POLVERE

I guanti specifici
per il **SETTORE
ESTETICO E I
PARRUCCHIERI.**



OTTIMO COMFORT
CALZATA FACILITATA
**ELEVATA
SENSIBILITÀ**



VANTAGGI

- Confortevoli
- Presa No Grip



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

**AQL
1.5**

**PHthalate
FREE**



SUP. MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER



Parrucchieri



Settore estetica

DESCRIZIONE

Guanti monouso in lattice di gomma naturale, senza polvere e senza ftalati. Non sterili, di colore nero, ambidestri con polsino salvastrappo. Superficie esterna micro-ruvida che garantisce un'elevata sensibilità tattile.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.



STANDARD NORMATIVI

- EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Terminologia e requisiti prestantistici per i rischi chimici)
- EN 374-2:2014 (resistenza alla penetrazione)
- EN 374-4:2013 (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- EN ISO 374-5:2016 (Protezione da microorganismi)
- EN 16523-1:2015 (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme EN 420:2003+A1:2009 (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme UNI ISO 2859-1:2007
- Produzione in stabilimenti certificati UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN ISO 13485:2016

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0.11 mm
Spessore al dito	0.14 mm
Peso (taglia M)	5.90 g
Contenuto proteico	< 50 µg/g
Resistenza	● ● ● ● ● ○
Sensibilità	● ● ● ● ● ○
Elasticità	● ● ● ● ● ○
Grip	● ● ● ● ● ○
Protezione	● ● ● ● ● ○

TASSI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido 40%	23.8%	K 3
Jodopovidone sol. al 10%		3
Aldeide glutarica sol. al 5%		3

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
39916P



medium
7/7,5

COD. PROD.
39916P



large
8/8,5

COD. PROD.
39917P

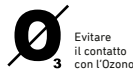


extra large
9/9,5

COD. PROD.
39918P

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 63 cartoni



EAN	S	M	L	XL
	8024151399150	8024151399167	8024151399174	8024151399181

DERMA BLACK TATTOO

SENZA POLVERE

I guanti
specifici per
il **SETTORE
TATUATORI.**

OTTIMA RESISTENZA

**ELEVATA
SENSIBILITÀ**

CALZATA FACILITATA



VANTAGGI

- Micro-ruvidi
- Eccezionale elasticità
- Grip sicuro



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

**AQL
1.5**

**PHthalate
FREE**



SUP. MICRO-RUVIDA

CONSIGLIATO PER



Tatuatori



Settore estetica

DESCRIZIONE

Guanti monouso in lattice di gomma naturale, senza polvere e senza ftalati. Non sterili, di colore nero, ambidestri con polsino salvastrappo. Superficie esterna micro-ruvida che garantisce un'elevata sensibilità tattile.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.



STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2020** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- **ASTM D3578** Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	micro-ruvida
Lunghezza	24.5 cm
Spessore al palmo	0.11 mm
Spessore al dito	0.14 mm
Peso (taglia M)	5.90 g
Contenuto proteico	≤ 50 µg/g
Resistenza	●●●●●○
Sensibilità	●●●●●○
Elasticità	●●●●●○
Grip	●●●●●○
Protezione	●●●●●○

TASSI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido 40%	23.8%	K 3
Jodopovidone sol. al 10%		3
Aldeide glutarica sol. al 5%		3

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
42593



medium
7/7,5

COD. PROD.
42594



large
8/8,5

COD. PROD.
42595



extra large
9/9,5

COD. PROD.
42596

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti | Cartone da 10 box | Pallet da 63 cartoni

EN ISO 374-5:2016

EN ISO 374-1:2016
TYPE C



Evitare il contatto con l'Ozono



EAN	S	M	L	XL
	8024151425934	8024151425941	8024151425958	8024151425965

SENSILATEX

TALCATO

I guanti in lattice
FINEMENTE TALCATI
con Amido di Mais
bio-assorbibile.



VANTAGGI

- Ottimo comfort
- Elevata aderenza



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

AQL
1.0

PHthalate
FREE



SUPERFICIE
LISCIA

RESISTENTI

**STRAORDINARIA
ELASTICITÀ**

**POLSINO
SALVASTRAPPO**



CONSIGLIATO PER



Cleaning



Settore estetica



Laboratori



Professionale

DESCRIZIONE

Guanti monouso in lattice di gomma naturale, lubrificati internamente con amido di mais bio-assorbibile, non sterili, da esame. Di colore bianco, ambidestri con polsino salvastrappo. Elevata bio-compatibilità.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I, ad uso temporaneo in relazione agli orifizi del corpo, ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Reg. UE 2017/745.



STANDARD NORMATIVI

- **UNI EN 455-1:2022** (Requisiti e prove per la determinazione dell'assenza di fori)
- **UNI EN 455-2:2015** (Requisiti e prove per le proprietà fisiche)
- **UNI EN 455-3:2015** (Requisiti e prove per la valutazione biologica)
- Periodo di validità "shelf life" calcolato ai sensi **UNI EN 455-4:2009**
- **UNI EN ISO 10993-10** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di sensibilizzazione cutanea)
- **UNI EN ISO 10993-5** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - Prove di citotossicità)
- Test di penetrazione virale con batteriofago Phi-X174 in conformità a norma **ASTM F1671/F1671M-13**
- **ASTM D3578** (Metodi di prova per prestazioni e sicurezza dei guanti medicali)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prenanostici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microorganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **UNI EN ISO 10993-23** (Valutazione biologica dei dispositivi medici - test di irritazione cutanea)

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 guanti
 Cartone da 10 box
 Pallet da 80 cartoni

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	liscia
Lunghezza	26 cm
Spessore al palmo	0.10 mm
Spessore al dito	0.12 mm
Peso (taglia M)	5.40 g
Contenuto proteico	≤ 50 µg/g
Resistenza	●●●●○
Sensibilità	●●●●○
Elasticità	●●●●○
Grip	●●●●○
Protezione	●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Sodio idrossido al 40%	76.6%	K 1
Cloro Amuchina® al 10%		3
Aldeide glutarica al 5%		3
Aldeide formica al 4%		3
Jodopovidone al 10%		3



TAGLIE DISPONIBILI



extra small
5/5,5

COD. PROD.
42575



small
6/6,5

COD. PROD.
42576



medium
7/7,5

COD. PROD.
42577



large
8/8,5

COD. PROD.
42578



extra large
9/9,5

COD. PROD.
42579

EAN	XS	S	M	L	XL
	8024151425750	8024151425767	8024151425774	8024151425781	8024151425798





GUANTI IN POLIETILENE

Comodi,
versatili,
pratici.

Derma HDPE

[P. 94](#)

[Clicca qui
per andare
alla pagina
del sito](#)

DERMA HDPE

In **POLIETILENE HD** (alta densità), ideale per la manipolazione temporanea, anche di alimenti.

VANTAGGI

- Termosigillati ad elevata biocompatibilità
- Ipoallergenici



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



SUPERFICIE
GOFFRATA



TRASPARENTE



FINITURA GOFFRATA

**SALDATI A
FILOCALDO**

PRATICI



CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



G.D.O.



Ho.Re.Ca.

DESCRIZIONE

Guanti monouso in Polietilene ad alta densità, non sterili, ambidestri. Ricavati da accoppiamento di due film fustellati e termosigillati ad elevata biocompatibilità. Saldati a filo caldo. Finitura interno-esterna gofrata. Colore trasparente. Senza polvere lubrificante.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di categoria I ai sensi del Reg. UE 2016/425, solo per rischi minimi.

STANDARD NORMATIVI

- Conformità a norme **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**

CONFEZIONAMENTO - COD. PROD. 40012

Busta da 100 guanti
Cartone da 100 buste
Pallet da 56 cartoni

CONFEZIONAMENTO - COD. PROD. 40014

Box da 500 guanti
Cartone da 20 box
Pallet da 30 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	goffrato
Lunghezza	30 cm
Spessore al palmo	0.02 mm
Spessore al dito	0.02 mm
Contenuto proteico	nessuno
Resistenza	● ○ ○ ○ ○ ○
Sensibilità	● ● ● ● ● ●
Elasticità	● ○ ○ ○ ○ ○
Grip	● ○ ○ ○ ○ ○
Protezione	● ○ ○ ○ ○ ○

TAGLIA UNICA

U
COD. PROD. **40012**

TAGLIA UNICA

U
COD. PROD. **40014**



EAN	40012	40014
	8024151400122	8024151400146







GUANTI RIUTILIZZABILI



GUANTI RIUTILIZZABILI

Sensi Feel

[P. 100](#)

Sensi Satin

[P. 102](#)

Sensi Bicolor

[P. 104](#)

Sensi Neoprene Black

[P. 106](#)

Sensi Nitril Green

[P. 108](#)

Sensi Food 33

[P. 110](#)

Derma Protector Cut Safe

[P. 112](#)



SENSI FEEL

LATTICE

Guanti
in lattice
FELPATI.



ANATOMICI
FELPATURA
INTERNA
IN COTONE
BORDINO
ANTIGOCCIA



VANTAGGI

- Speciale zigrinatura antiscivolo
- Resistenti



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



30 cm

CONSIGLIATO PER



G.D.O.



Professionale



Cleaning



Ho.Re.Ca.



Industria
meccanica

DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili in lattice di colore giallo, realizzati con la migliore gomma naturale, finitura a nido d'ape. Interno di cotone floccato per miglior comfort e assorbimento della sudorazione con zigrinatura esterna antiscivolo per una presa ottimale e polsino arrotolato antigoccia. Studiati per offrire grandi prestazioni in ambienti di lavoro sia asciutti sia bagnati in cui risulta necessaria la resistenza agli agenti chimici.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Guanto di protezione a cinque dita contro prodotti chimici e microrganismi, da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. (UE) 2016/425)

STANDARD NORMATIVI

- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 10 buste
Cartone da 10 sottoimballe | Pallet da 84 cartoni

EN ISO 374-5:2016 EN ISO 374-1:2016 TYPE B EN 388:2016 Evitare il contatto con l'Ozono.

KLT 0010X 3



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	zigrinata
Lunghezza (taglia M)	30 cm ± 1cm
Spessore al palmo	0.35/0.40 mm
Peso (taglia M)	61 g
Resistenza	● ● ● ● ● ○
Sensibilità	● ● ● ● ● ○ ○
Elasticità	● ● ● ● ● ○ ○
Grip	● ● ● ● ● ○ ○
Protezione	● ● ● ● ● ○ ○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	-40.8	K 3
Acido solforico 96%	7.0	L 3
Aldeide formica sol. al 37%	-35.9	T 3

RESISTENZA MECCANICA

Abrasion	0
Taglio di lama	0
Lacerazione	1
Perforazione	0
Taglio TDM	X

TAGLIE DISPONIBILI

S
small
7

COD. PROD.
GUL002GIS

M
medium
8

COD. PROD.
GUL002GIM

L
large
9

COD. PROD.
GUL002GIL

XL
extra large
10

COD. PROD.
GUL002GIXL

EAN	S	M	L	XL
	8024151815605	8024151815612	8024151815629	8024151815636

SENSI SATIN

LATTICE

CLORINATURA

INTERNA per ridurre il rischio di allergie alle proteine del lattice.

VANTAGGI

- Zigrinatura antiscivolo
- Confortevoli



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



30 cm



SATINATI

FACILE CALZATA

BORDINO

ANTIGOCCIA



CONSIGLIATO PER



G.D.O.



Professionale



Cleaning



Ho.Re.Ca.



Industria meccanica

DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili in lattice di colore crema, realizzati con la migliore gomma naturale con finitura a nido d'ape. Finitura esterna antiscivolo, Polsino arrotolato antigoccia. Ottima sensibilità tattile, destrezza ed elasticità. Sufficiente resistenza meccanica e migliorata resistenza chimica a detersivi e prodotti moderatamente concentrati ed a prodotti debolmente aggressivi. Ftalati Free

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Guanto di protezione a cinque dita contro prodotti chimici e microrganismi, da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. (UE) 2016/425)

STANDARD NORMATIVI

- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestanostici per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 10 buste

Cartone da 10 sottoimballe | Pallet da 84 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	zigrinata
Lunghezza (taglia M)	30 cm ± 1 cm
Spessore al palmo	0.45 mm
Peso (taglia M)	65 g
Resistenza	●●●●●○
Sensibilità	●●●●●○
Elasticità	●●●○●○
Grip	●●●●●○
Protezione	●●●●●○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Iodossido di Sodio al 40%	-18.7	K 6
Acido solforico al 96%	6.5	L 3
Aldeide formica sol. al 37%	-17.0	T 6
Acido nitrico 65 %	-7.0	M 5
Perossido di idrogeno al 30 %	-11.0	P 6
Acido acetico al 99%		1
Iodossido di ammonio al 25%		1

RESISTENZA MECCANICA

Abrasion	2
Taglio di lama	0
Lacerazione	1
Perforazione	0
Taglio TDM	X

TAGLIE DISPONIBILI



small
6

COD. PROD.
GUL003NAS



medium
7

COD. PROD.
GUL003NAM



large
8

COD. PROD.
GUL003NAL



extra large
9

COD. PROD.
GUL003NAXL

EAN	S	M	L	XL
	8024151815643	8024151815650	8024151815667	8024151815674

SENSI BICOLOR

LATTICE

Il doppio strato di lattice garantisce **MAGGIORE RESISTENZA SU PALMO E DITA.**

VANTAGGI

- Ipoallergenici
- Lunghezza superiore



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



32 CM



ZIGRINATURA ANTISCIVOLO

MAGGIORE PROTEZIONE

FELPATURA INTERNA IN COTONE



CONSIGLIATO PER



Professionale



Cleaning



Industria meccanica



Laboratori

DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili in lattice di colore blu e giallo, realizzati con la migliore gomma naturale con finitura a nido d'ape. Ottima elasticità, buona sensibilità e resistenza meccanica e chimica a detersivi e detergenti. Finitura esterna antiscivolo. La lunghezza di 32 cm garantisce una maggiore protezione dell'avambraccio. Particolarmente idonei per la manipolazione e preparazione dei cibi.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Guanto di protezione a cinque dita da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. UE 425/2016)

STANDARD NORMATIVI

- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 10 buste
Cartone da 10 sottoimballe | Pallet da 40 cartoni

EN ISO 374-5:2016 	EN ISO 374-1:2016 TYPE B 	EN 388:2016 +A1:2018 
		
	Evitare il contatto con l'Ozono.	



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	zigrinata
Lunghezza (taglia M)	32 cm ± 1cm
Spessore al palmo	0.50 mm
Peso (taglia M)	75 g
Resistenza	●●●●●●
Sensibilità	●●●○●○
Elasticità	●●●○●○
Grip	●●●○●○
Protezione	●●●●●●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	1.0 %	K 6
Peroossido di idrogeno 30 %	8.7%	P 6
Aldeide formica sol. al 37%	-0.2%	T 6
Metanolo		2

RESISTENZA MECCANICA

Abrasiono	2
Taglio di lama	0
Lacerazione	1
Perforazione	1
Taglio TDM	X

EAN	M	L	XL	2XL
	8024151815681	8024151815698	8024151815704	8024151815711

TAGLIE DISPONIBILI

M

medium
7

COD. PROD.

GUL007BLGIM

L

large
8

COD. PROD.

GUL007BLGIL

XL

extra large
9

COD. PROD.

GUL007BLGIXL

2XL

2 extra large
10

COD. PROD.

GUL007BLGIXXL

SENSI NEOPRENE BLACK

LATTICE + POLICLOROPRENE

RESISTENZA

chimica e
meccanica
polivalente.

VANTAGGI

- Zigrinatura antiscivolo
- Lunghezza superiore



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



32 CM



CLORINATI
ESTERNAMENTE

RESISTENTI

LEGGERA
FELPATURA
INTERNA



TEXTURE
DIAMANTATA



CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica



Cleaning

DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili realizzati con lattice misto a policloroprene. Studiati per offrire grandi prestazioni in ambienti di lavoro sia asciutti sia bagnati in cui risulta necessaria la resistenza agli agenti chimici acidi, solventi, oli e grassi, abrasioni, strappi, tagli e forature. Di colore nero. Interno di cotone floccato per miglior comfort e assorbimento della sudorazione.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Guanto di protezione a cinque dita contro prodotti chimici e microrganismi, da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. (UE) 2016/425)

STANDARD NORMATIVI

- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 10 buste
Cartone da 10 sottoimballe | Pallet da 40 cartoni

EN ISO 374-1:2016 + A1:2018 TYPE A EN 388:2016 +A1:2018

EN ISO 374-5:2016 VIRUS AJKLNPT 2121X

Evitare il contatto con l'Ozono.

LATEX



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	diamantata
Lunghezza (taglia M)	32 cm ± 1 cm
Spessore al palmo	0.68 mm
Peso (taglia M)	100 g
Resistenza	● ● ● ● ● ● ● ●
Sensibilità	● ● ● ● ● ● ● ●
Elasticità	● ● ○ ○ ○ ○ ○ ○
Grip	● ● ● ● ○ ○ ○ ○
Protezione	● ● ● ● ● ● ● ●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	-4.3	K 6
Acido solforico 96%	34.9	L 4
Aldeide formica sol. al 37%	-1.0	T 6
Metanolo	25.5	A 3
N-Eptano	78.5	J 2
Acido acetico 99%	34.9	N 3
Perossido di idrogeno 30%	0.3	P 6

RESISTENZA MECCANICA

Abrasione	2
Taglio di lama	1
Lacerazione	2
Perforazione	1
Taglio TDM	X

TAGLIE DISPONIBILI

M

medium
7

COD. PROD.
GUNL008NEM

L

large
8

COD. PROD.
GUNL008NEL

XL

extra large
9

COD. PROD.
GUNL008NEXL

2XL

2 extra large
10

COD. PROD.
GUNL008NEXXL

EAN	M	L	XL	2XL
	8024151815728	8024151815735	8024151815742	8024151815759

SENSI NITRIL GREEN

NITRILE

**GUANTI
RIUTILIZZABILI**

in nitrile pesante.

Riducono il rischio di allergie alle proteine del lattice.

VANTAGGI

- Zigrinatura antiscivolo
- Lunghezza superiore



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



33 CM



**BUONA
RESISTENZA
CHIMICA E
MECCANICA**

**CLORINATURA
INTERNA**



**TEXTURE
DIAMANTATA**

**CONSIGLIATO PER**

Industria alimentare



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria meccanica



Cleaning

DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili in nitrile realizzati con un composto di acrilonitrile-butadiene di prima qualità. Interno floccato per il massimo comfort e minimo affaticamento delle dita. Ottima resistenza chimica polivalente e meccanica grazie anche allo spessore elevato. Di colore verde.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

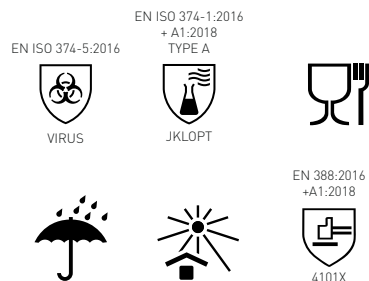
Guanto di protezione a cinque dita contro prodotti chimici e microrganismi, da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. (UE) 2016/425)

STANDARD NORMATIVI

- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- **EN ISO 374-1:2016+A1:2018** (Terminologia e requisiti prestazionali per i rischi chimici)
- **EN 374-2:2014** (Resistenza alla penetrazione)
- **EN 374-4:2013** (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- **EN ISO 374-5:2016** (Protezione da microrganismi)
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**
- **EN 16523-1:2015** (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 10 buste
Cartone da 10 sottoimballe | Pallet da 40 cartoni



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	diamantata
Lunghezza (taglia M)	33 cm ± 1cm
Spessore al palmo	0.40 mm
Peso (taglia M)	64 g
Resistenza	●●●●●●●●
Sensibilità	●●●●●●●●
Elasticità	●●●●●●●●
Grip	●●●●●●●●
Protezione	●●●●●●●●

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	-13.3	K 6
Acido solforico 96%	61.8	L 3
Aldeide formica sol. al 37%	-3.0	T 6
Idrossido di ammonio 25%	-5.9	O 5
N-Eptano	5.1	J 6
Perossido di idrogeno 30%	-5.2	P 6

RESISTENZA MECCANICA

Abrasion	4
Taglio di lama	1
Lacerazione	0
Perforazione	1
Taglio TDM	X

TAGLIE DISPONIBILI



medium
7

COD. PROD.
GUN006VEM



large
8

COD. PROD.
GUN006VEL



extra large
9

COD. PROD.
GUN006VEXL



2 extra large
10

COD. PROD.
GUN006VEXXL

EAN	M	L	XL	2XL
	8024151815766	8024151815773	8024151815780	8024151815797

SENSI FOOD 33

NITRILE

Il guanto
specifico per
il **SETTORE
ALIMENTARE.**



**ZIGRINATURA
ANTISCIVOLO**

**MASSIMA
SENSIBILITÀ**

RESISTENZA



VANTAGGI

- Massima protezione
- Lunghezza superiore



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



G.D.O.



Ho.Re.Ca.



33 CM



DESCRIZIONE

Guanti riutilizzabili in nitrile, di forma anatomica (guanto destro e sinistro), lunghi 33 cm. Senza lattice, preservano da possibili reazioni allergiche correlate alle proteine idrosolubili del lattice di gomma naturale. Colore blu. Non felpati, superficie esterna diamantata. Elevata biocompatibilità ed alta ergonomia che permette un uso prolungato senza affaticamento. Lavabili internamente.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Guanto di protezione a cinque dita contro prodotti chimici e microrganismi, da utilizzare per le attività rientranti nella categoria III di rischio (ai sensi del Reg. (UE) 2016/425)

STANDARD NORMATIVI

- EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Terminologia e requisiti prestandistici per i rischi chimici)
- EN 374-2:2014 (resistenza alla penetrazione)
- EN 374-4:2013 (Determinazione della resistenza alla degradazione alle sostanze chimiche)
- EN ISO 374-5:2016 (Protezione da microrganismi)
- EN 16523-1:2015 (Resistenza alla permeazione dei prodotti chimici)
- EN 388:2016+A1:2018 (protezione rischio meccanico)
- Conformità a norme EN 420:2003+A1:2009 (Requisiti generali e metodi di prova)
- Piano di campionamento in conformità a norme UNI ISO 2859-1:2007
- Produzione in stabilimenti certificati UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN ISO 13485:2016

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 12 buste
Cartone da 12 sottoimballe | Pallet da 64 cartoni



EAN	S	M	L	XL
	8024151809130	8024151809161	8024151809192	8024151809222



CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	diamantata
Lunghezza	33 cm ± 1cm
Spessore al palmo	0.30 mm
Peso (taglia M)	42 g
Contenuto proteico	≤ 50 µg/g
Resistenza	●●●●○○
Sensibilità	●●●○○○
Elasticità	●●●○○○
Grip	●●●○○○
Protezione	●●●○○○

LIVELLI DI PERMEAZIONE

ELEMENTO	DEGRAD.	LIVELLO
Idrossido di Sodio al 40%	-7.0%	K 6
Ammonio di idrossido al 25%	31.6%	O 3
Perossido di idrogeno al 30%	16.9%	P 6
Aldeide formica sol. al 37%	2,7%	T 6

RESISTENZA MECCANICA

Abrasion	2
Taglio di lama	1
Lacerazione	0
Perforazione	1

TAGLIE DISPONIBILI



small
6/6,5

COD. PROD.
GU220S



medium
7/7,5

COD. PROD.
GU220M



large
8/8,5

COD. PROD.
GU220L



extra large
9/9,5

COD. PROD.
GU220XL

DERMA PROTECTOR CUT SAFE

ANTITAGLIO

Sottoganti riutilizzabili in **MAGLIA DI FIBRA ANTITAGLIO.**

RIUTILIZZABILI
MAGLIA DI FIBRA
STERILIZZABILI

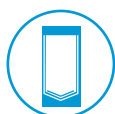


VANTAGGI

- Latex free
- Lavabili



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



STERILIZZABILI

ANTI TAGLIO

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Bricolage



Professionale



Ho.Re.Ca.

DESCRIZIONE

Sottoganti riutilizzabili in maglia di fibra antitaglio, sterilizzabili e lavabili. Latex free.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di II categoria ai sensi del Reg. UE 425/2016.

STANDARD NORMATIVI

- Conforme alla norma **EN 420:2003+A1:2009** (Requisiti generali e metodi di prova)
- Conforme alla norma **EN 388:2016+A1:2018** (Requisiti contro rischi meccanici)
- Piano di campionamento in conformità a norme **UNI ISO 2859-1:2007**
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**

CARATTERISTICHE TECNICHE

Superficie	maglia di fibra
Lunghezza (taglia M)	25 cm
Resistenza	● ● ● ● ● ●
Sensibilità	● ● ● ● ● ●
Elasticità	● ● ● ● ● ●
Grip	● ● ● ● ● ●
Protezione	● ● ● ● ● ●

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 paio | Sottoimballo da 12 buste | Cartone da 10 sottoimballi | Pallet da 30 cartoni



TAGLIE DISPONIBILI

XS
extra small
6

COD. PROD.
GU205XS

S
small
7

COD. PROD.
GU205S

M
medium
8

COD. PROD.
GU205M

L
large
9

COD. PROD.
GU205L

XL
extra large
10

COD. PROD.
GU205XL

2XL
2 extra large
11

COD. PROD.
GU205XXL

EN 388:2016



EAN	XS	S	M	L	XL	2XL
	8024151810259	8024151810266	8024151810273	8024151810280	8024151810297	8024151810303



Bericah⁺
Protezione e prevenzione dal 1979



DISPOSITIVI MONOUSO PER LA PROTEZIONE DEL CORPO

CAMICI VISITATORE

Camice Chirurgico in SMS	p. 118
Divisa in SMS Blu	p. 120
Giacca in SMMS	p. 122
Camice isolamento impervi TNT+PE	p. 124
Camice Visitatore elastico ai polsi	p. 126
Camice Visitatore con polsino in maglina	p. 128
Set Visitatore - colore bianco, azzurro	p. 130
Set Visitatore monocromatico - colori vari	p. 132

TUTE

Tuta Laminata Type 3B-4B-5B-6B	p. 136
Tuta Laminata Type 5B-6B	p. 138
Tuta da Laboratorio - colore azzurro - collo coreana	p. 140
Tuta da Laboratorio con cappuccio - colori vari	p. 142
Pantalone in TNT - colore bianco	p. 144

CAMICI LABORATORIO

Camice Laboratorio con bottoni - colore bianco, azzurro	p. 148
Camice laboratorio - 50 g velcro - colore bianco, azzurro	p. 150
Camice laboratorio - 30 g velcro - colori vari	p. 152

GREMBIULI

Grebiule HDPE - colore bianco	p. 156
Grebiule LDPE - colore bianco, azzurro	p. 157
Grebiule LDPE - 30 micron - colori vari	p. 158
Grebiule LDPE - 40 micron - colore blu	p. 159
Grebiule LDPE - 40 micron Long - colore blu	p. 160
Grebiule LDPE - 50 micron - colore blu	p. 161
Grebiule LDPE - 60 micron - colore azzurro, bianco, blu	p. 162
Grebiule LDPE - 60 micron Long - colore blu	p. 163
Grebiule in TNT	p. 164
Grebiule in TNT+PE	p. 165
Poncho - colore bianco, azzurro, verde	p. 166
Manicotti LDPE - colori vari	p. 167





CAMICI VISITATORE

Camice chirurgico in SMS

[P. 118](#)

Divisa in SMS Blu

[P. 120](#)

Giacca in SMMS

[P. 122](#)

Camice isolamento impervi TNT+PE

[P. 124](#)

Camice Visitatore elastico ai polsi

[P. 126](#)

Camice Visitatore con polsino in maglina

[P. 128](#)

Set Visitatore – colore bianco, azzurro

[P. 130](#)

Set Visitatore monocromatico - colori vari

[P. 132](#)

[Clicca qui
per andare
alla pagina
del sito](#)

CAMICE CHIRURGICO

IN SMS

Camice chirurgico non sterile in **SMS** 60 g/m², manica lunga, chiusura posteriore con velcro al colletto.

IDROREPELENTE

**POLSINO
IN MAGLINA**

RESISTENTE



VANTAGGI

- Privo di fibre di vetro, resine e collanti
- Ottima resistenza meccanica



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Professionale



Laboratori

CARTONE DA 50 BUSTE

DESCRIZIONE

Camice chirurgico non sterile in SMS 60 g/m², idrorepellente e resistente. Manica lunga (altezza 130 cm) con polsini in maglia. Chiusura posteriore con velcro al colletto.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. MDR 2017/745 in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII - Capo 3 - Regola 1).

STANDARD NORMATIVI

- EN 13795-1:2019 Indumenti e teli chirurgici – Requisiti e metodi di prova – Teli e camici chirurgici
- EN 13688:2013 Indumenti protettivi – Requisiti generali
- Prodotti in stabilimenti ISO 9001:2015 e ISO13485:2016

MATERIA PRIMA

SMS 60 g/m².

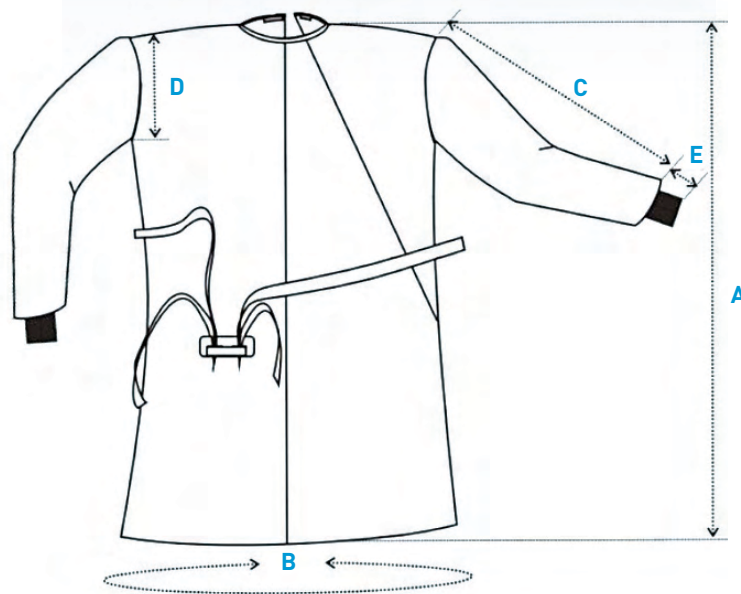
L'acronimo SMS (Spunbond Meltbond Spunbond) indica i tre strati costituenti il drappo.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 camice | Cartone da 50 buste | Pallet da 20 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	130 cm	+/- 1 cm
B	150 cm	+/- 1 cm
C	65 cm	+/- 1 cm
D	29 cm	+/- 1 cm
E	7 cm	+/- 1 cm



SPECIFICHE

Densità Cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Aspetto della cucitura: liscio

Ordito: meno di 1.5 cm

Cinture: Anteriore di lunghezza 90 cm – Posteriore di lunghezza 75 cm



EAN	8024151700406
------------	---------------

TAGLIA UNICA



Blu

COD. PROD.
70040

DIVISA

IN SMS

Divisa in SMS blu.
Casacca con **SCOLLO A V.**
Pantaloni con una tasca.



ANTISTATICO
IPOALLERGENICO
RESISTENTE

VANTAGGI

- Pantalone con fettucce in vita e tasca posteriore
- Maniche corte



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Divisa unisex monouso in tessuto non tessuto SMS non trasparente 40 g/m², non sterile, per personale sanitario, traspirante idrorepellente e resistente. Casacca con scollo a V, maniche corte, dotata di 3 tasche. Pantalone con fettucce in vita e tasca posteriore. Colore blu. Antistatica, anallergica, non tossica, inodore. Priva di fibre di vetro, resine, collanti e lattice. Tessuto resistente, morbido e che non rilascia pelucchi. In fase di smaltimento non rilascia sostanze inquinanti.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. Ue 2017/745 in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII - Capo III - Regola 1).

MATERIA PRIMA

Tessuto non tessuto SMS 40 g/m²
Elastico

TAGLIE DISPONIBILI

XS

extra small
COD. PROD.
DIVSMS-XS

S

small
COD. PROD.
DIVSMS-S

M

medium
COD. PROD.
DIVSMS-M

L

large
COD. PROD.
DIVSMS-L

XL

extra large
COD. PROD.
DIVSMS-XL

2XL

2 extra large
COD. PROD.
DIVSMS-2XL

3XL

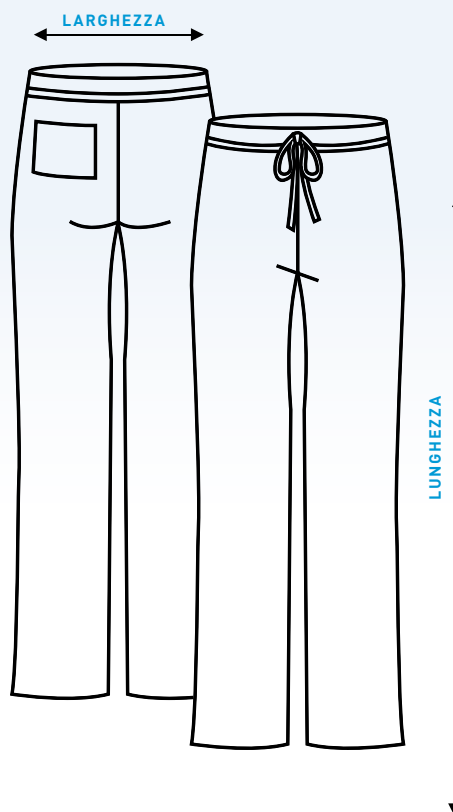
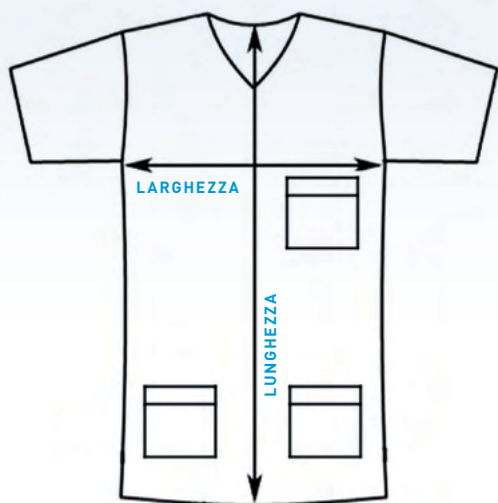
3 extra large
COD. PROD.
DIVSMS-3XL

4XL

4 extra large
COD. PROD.
DIVSMS-4XL

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
Casacca	85 x 130 cm	+/- 2 cm
Pantaloni	58 x 112 cm	+/- 1 cm



CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 pezzo | Cartone da 50 pezzi | Pallet da 20 cartoni



EAN	XS	S	M	L	XL	2XL	3XL	4XL
	8024151814851	8024151812642	8024151812659	8024151812666	8024151812673	8024151812680	8024151815186	8024151815193

GIACCA

IN SMMS

Giacca di **CONTENIMENTO SBALZI TERMICI.**

Monouso in SMMS, chiusura con bottoni. Colore azzurro.

3 TASCHE ANTERIORI

MANICA LUNGA

LATEX FREE



VANTAGGI

- Contenimento sbalzi termici
- Chiusura con bottoni in clip clap



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Giacca idrorepellente di contenimento sbalzi termici non sterile 40 g/m², monouso a manica lunga, in SMMS con chiusura anteriore con bottoni in clip clap, polsini e girocollo in poliestere elasticizzato e 3 tasche anteriori porta oggetto. Latex free.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

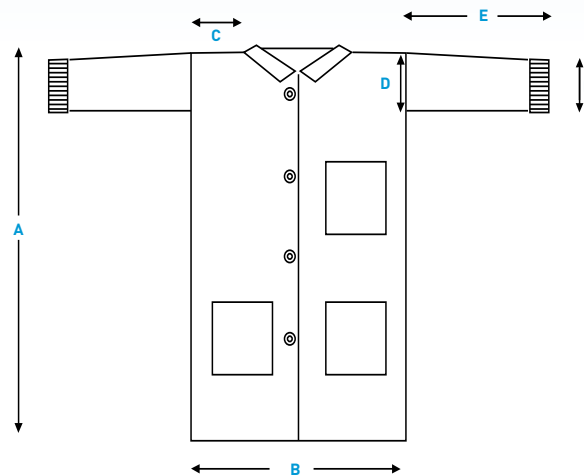
Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII, CAPO III, Regola 1).

MATERIA PRIMA

Tessuto non tessuto Spunbond
 + tessuto non tessuto Meltblown
 + tessuto non tessuto Meltblown
 + tessuto non tessuto Spunbond

PROPRIETÀ FISICHE (in cm)

TAGLIA	A	B	C	D	E	F
S	65	126	18	27	56	16
M	68	130	19	27	56	16
L	71	134	20	28	58	17
XL	75	140	22	28	58	17
XXL	78	145	23	28	58	17
XXXL	81	150	24	29	59	18
XXXXL	84	154	25	29	59	18



CONFEZIONAMENTO

Busta da 1 pezzo | Cartone da 50 pezzi | Pallet da 20 cartoni



TAGLIE DISPONIBILI



small

COD. PROD. GIUB040AZS



medium

COD. PROD. GIUB040AZM



large

COD. PROD. GIUB040AZL



extra large

COD. PROD. GIUB040AZXL



2 extra large

COD. PROD. GIUB040AZXXL



3 extra large

COD. PROD. GIUB040AZXXXL



4 extra large

COD. PROD. GIUB040AZ4XL

EAN	S	M	L	XL	XXL	XXXL	4XL
	8024151814431	8024151814448	8024151814455	8024151814462	8024151814479	8024151815162	8024151815179

CAMICE ISOLAMENTO IMPERVI

IN TNT+PE

Camice isolamento
impervi in **TNT+PE**.
Manica lunga con
POLSINO IN MAGLINA.

ALTA PROTEZIONE

ANTISTATICO

IPOALLERGENICO

IMPERMEABILIZZATO



VANTAGGI

- Chiusura posteriore con cintola
- Lacci resistenti al collo
- Polsino in maglina elasticizzata



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale



Laboratori

CARTONE DA 10 BUSTE

DESCRIZIONE

Camice non chirurgico in TNT di polipropilene 40 g/m², non sterile con laminatura in PE, totalmente impermeabile, da utilizzare per personale sanitario. Idrorepellente, assorbente e resistente. Manica lunga. Chiusura posteriore con cintola e lacci resistenti al collo, polsino in maglia. Latex free. Garantisce protezione dal passaggio di microrganismi, sangue e liquidi. Antistatico, anallergico, non tossico, inodore. Privo di fibre di vetro, resine, collanti e lattice. Tessuto resistente, morbido e che non rilascia pelucchi. In fase di smaltimento non rilascia sostanze inquinanti.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. UE 2017/745 in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII -Capo III - Regola 1).

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 40 g/m²

Polsino in maglia

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Aspetto della cucitura: liscio

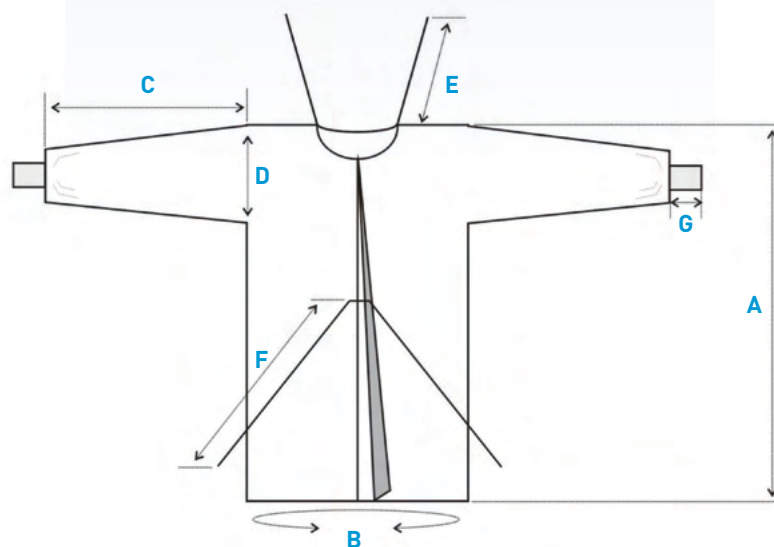
Ordito: meno di 1.5 cm

CONFEZIONAMENTO

Busta da 10 pezzi | Cartone da 5 buste | Pallet da 36 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	115 cm	+/- 1 cm
B	137 cm	+/- 1 cm
C	58 cm	+/- 1 cm
D	28 cm	+/- 1 cm
E	32 cm	+/- 1 cm
F	90 cm	+/- 1 cm
G (arricciato)	5 cm	+/- 1 cm
G (teso)	17 cm	+/- 1 cm



SPECIFICHE

Densità Cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Aspetto della cucitura: liscio

Ordito: meno di 1.5 cm

Cinture: anteriore di lunghezza 90 cm - Posteriore di lunghezza 75 cm



EAN	8024151812635
------------	---------------

TAGLIA UNICA



Verde

COD. PROD. 70060-LAPE

CAMICE VISITATORE

ELASTICO AI POLSI

Camice non chirurgico da visitatore in **TNT** in polipropilene 30 g/m². Manica lunga, non sterile, monouso.

TRASPIRANTE
RESISTENTE
IDROPELLENTE



VANTAGGI

- Chiusura posteriore con cintola e lacci
- Elastico ipoallergenico al polso



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Camicie non chirurgico da visitatore in TNT in polipropilene 30 g/m², traspirante resistente, idrorepellente, monouso, non sterile. Manica lunga. Chiusura posteriore con cintola e lacci, elastico ipoallergenico al polso. Disponibile nei colori bianco e verde. Misura unica.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del MDR 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo. (Allegato VIII - Comma III - Regola 1).

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 30 g/m²

Resistenza alla trazione del TNT

In Direzione tessuto (MD Tensile - N/10 cm)

Resistenza	Percentuale di allungamento
Massima 18.41	Massima 225.0%
Minima 15.95	Minima 203.0%
Media 17.45	Media 209.2%

In Direzione trasversale (CD Tensile - N/10 cm)

Resistenza	Percentuale di allungamento
Massima 28.55	Massima 259.0%
Minima 25.02	Minima 187.0%
Media 27.27	Media 223.0%

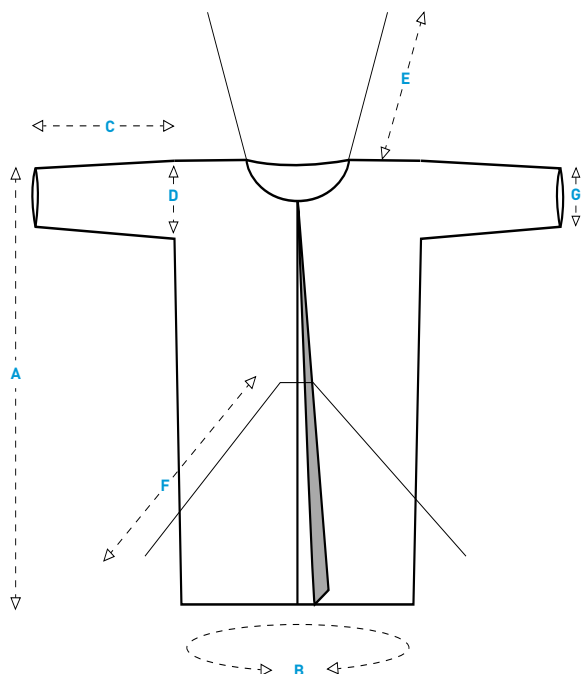
CONFEZIONAMENTO

Busta da 10 pezzi | Cartone da 10 pezzi | Pallet da 36 cartoni



PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	115 cm	+/- 1 cm
B	137 cm	+/- 1 cm
C	58 cm	+/- 1 cm
D	28 cm	+/- 1 cm
E	32 cm	+/- 1 cm
F	90 cm	+/- 1 cm
G (arricciato)	5 cm	+/- 1 cm
G (teso)	17 cm	+/- 1 cm



SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Ordito: meno di 1.5 cm

TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD. 70030



Verde

COD. PROD. 70060A

EAN	VERDE	BIANCO
	8024151805323	8024151700307

CAMICE VISITATORE

CON POLSINO IN MAGLINA

Camice visitatore in **TNT** di polipropilene 30 g/m². Manica lunga, chiusura posteriore con cintola e lacci, **POLSINI IN COTONE**. Monotaglia e Pluritaglia.

TRASPIRANTE
RESISTENTE
IDROREPELENTE



VANTAGGI

- Chiusura sul collo con lacci
- Polsino in maglia



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Camice non chirurgico in TNT di polipropilene 30 g/m², non sterile, non trasparente, traspirante e resistente. Manica lunga. Chiusura posteriore con cintola e lacci resistenti, polsino in filo di cotone elasticizzato. Latex free.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. (UE) 2017/745 in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII - Capo III - Regola1).

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 30 g/m²
Polsino in maglia

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Aspetto della cucitura: liscio

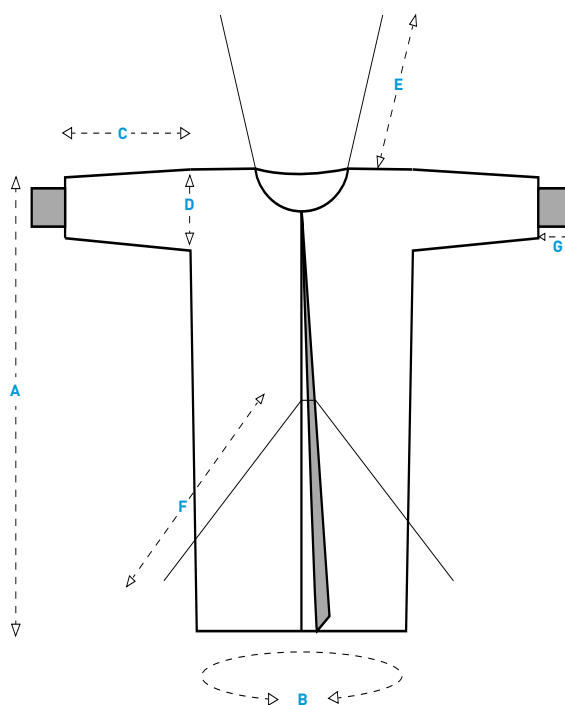
Ordito: meno di 1.5 cm

CONFEZIONAMENTO

Busta da 10 pezzi
Cartone da 10 pezzi
Pallet da 36 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	115 cm	+/- 1 cm
B	137 cm	+/- 1 cm
C	58 cm	+/- 1 cm
D	28 cm	+/- 1 cm
E	32 cm	+/- 1 cm
F	90 cm	+/- 1 cm
G (arricciato)	5 cm	+/- 1 cm
G (teso)	17 cm	+/- 1 cm



TAGLIE DISPONIBILI

XS

extra small

COD. PROD. 70060-XS

S

small

COD. PROD. 70060-S

M

medium

COD. PROD. 70060-M

L

large

COD. PROD. 70060-L

XL

extra large

COD. PROD. 70060-XL

2XL

2 extra large

COD. PROD. 70060-XXL



EAN	UNICA
	89024151700604

EAN	XS	S	M	L	XL	XL
	8024151815018	8024151815025	8024151812581	8024151812598	8024151812604	8024151815032

TAGLIA UNICA

U

Verde

COD. PROD. 70060

SET VISITATORE

5 PEZZI

Set composto da
5 PRODOTTI monouso
PER VISITATORI.
Da utilizzare sopra
il normale abbigliamento
per il rispetto delle
regole d'igiene.
Non sterile.

CUFFIETTA
A ZIG ZAG

MASCHERINA

COPRIBARBA

CAMICE IN TNT

COPRISCARPE

VANTAGGI

- Traspirante
- Tasca interna anti-sversamento



Bianco



Azzurro



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

LATEX
FREE



CONSIGLIATO PER

Industria
alimentare

G.D.O.



Ho.Re.Ca.



Laboratori

CARTONE DA 50 CONFEZIONI

SET VISITATORE

- Cuffietta a Zig Zag 14 g/m², azzurra;
- Mascherina in cellulosa bianca a 2 veli;
- Copribarba in TNT, azzurro o bianco;
- Camice in TNT 30 g/m², azzurro o bianco, chiusura con velcro, tasca interna;
- Copriscarpa in CPE blu gofrato;

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESCRIZIONE CUFFIETTA

Cuffietta in soffice TNT (14 g/m²), cucita e con elastico ipoallergizzante a giro testa. Piegata a zig-zag. Soffice e confortevole, copre interamente la capigliatura assicurando igiene e protezione. Diametro 53 cm.

MATERIALE

Soffice TNT 14 g/m²
Elastico ipoallergizzante

DESCRIZIONE MASCHERINA

Mascherina in pura cellulosa traspirante ed assorbente, a due strati, di colore bianco.

MATERIALE

2 veli di pura cellulosa 20 g/m², elastico in gomma 0.1 cm
Densità cucitura: filo di cotone bianco 6-7 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Ordito: meno di 1.5 cm

DESCRIZIONE COPRIBARBA

Copribarba in morbido TNT con elastici.

MATERIALE

TNT di polipropilene, 14 g/m² - Elastico

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 Set | Cartone da 50 confezioni | Pallet da 36 cartoni



EAN	BIANCO	AZZURRO
	8024151700147	8024151700178

DESCRIZIONE CAMICE

Camice da laboratorio in TNT di polipropilene, 30 g/m², traspirante e resistente, non sterile. Manica lunga e colletto. Elastico ai polsi. Chiusura con velcro. Tasca interna.

MATERIALE

Polipropilene TNT 30 g/m².
Elastico
Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura
Aspetto della cucitura: liscio
Ordito: meno di 1.5 cm

DESCRIZIONE COPRISCARPA

Copriscarpa in polietilene gofrato con elastico avvolgente alla caviglia, cm 41 x 15. Spessore: 40 micron - Peso: 2,8 g/pz

MATERIALE

Polietilene con elastico

TAGLIA
UNICA



Azzurro
COD. PROD.
70017



Bianco
COD. PROD.
70014

SET VISITATORE

MONOCROMATICO

Set composto da **4 PRODOTTI** monouso **PER VISITATORI**.
Da utilizzare sopra il normale abbigliamento per il rispetto delle regole d'igiene.
Non sterile.



**CUFFIETTA
A ZIG ZAG**

COPRIBARBA

CAMICE IN TNT

COPRISCARPE



Bianco



Rosso



Azzurro



Arancione



Giallo



Verde

VANTAGGI

- Traspirante
- Tasca interna anti-sversamento



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Ho.Re.Ca.



Laboratori

SET VISITATORE

- Cuffietta a Zig Zag 14 g/m², azzurra;
- Copribarba in TNT, azzurro o bianco;
- Camice in TNT 30 g/m², azzurro o bianco, chiusura con velcro, tasca interna;
- Copriscarpa in CPE blu gofrato;

DESCRIZIONE CUFFIETTA

Cuffietta in soffice TNT (14 g/m²), cucita e con elastico ipoallergizzante a giro testa. Piegata a zig-zag. Soffice e confortevole, copre interamente la capigliatura assicurando igiene e protezione. Diametro 53 cm.

MATERIALE

Soffice TNT 14 g/m²
Elastico ipoallergizzante

DESCRIZIONE COPRIBARBA

Copribarba in morbido TNT con elastici.

MATERIALE

TNT di polipropilene, 14 g/m² - Elastico

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 Set
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 36 cartoni

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESCRIZIONE CAMICE

Camice da laboratorio in TNT di polipropilene, 30 g/m², traspirante e resistente, non sterile. Manica lunga e colletto. Elastico ai polsi. Chiusura con velcro. Tasca interna.

MATERIALE

Polipropilene TNT 30 g/m².
Elastico
Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura
Aspetto della cucitura: liscio
Ordito: meno di 1.5 cm

DESCRIZIONE COPRISCARPA

Copriscarpa in polietilene gofrato con elastico avvolgente alla caviglia, cm 41 x 15. Spessore: 40 micron - Peso: 2,8 g/pz

MATERIALE

Polietilene con elastico

TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD. SET050BI



Azzurro

COD. PROD. SET050AZ



Giallo

COD. PROD. SET050GI



Rosso

COD. PROD. SET050RO



Arancione

COD. PROD. SET050AR



Verde

COD. PROD. SET050VE



EAN	BIANCO 8024151814370	AZZURRO 8024151814387	GIALLO 8024151814394	ROSSO 8024151814400	ARANCIONE 8024151814424	VERDE 8024151814417
------------	--------------------------------	---------------------------------	--------------------------------	-------------------------------	-----------------------------------	-------------------------------





TUTE

Aree a rischio biologico
medio/elevato.

Tuta Laminata Type 3B-4B-5B-6B

[P. 136](#)

Tuta Laminata Type 5B-6B

[P. 138](#)

Tuta da Laboratorio - colore azzurro - collo coreana

[P. 140](#)

Tuta da Laboratorio con cappuccio - colori vari

[P. 142](#)

Pantalone in TNT - colore bianco

[P. 144](#)



TUTA LAMINATA

TYPE 3B-4B-5B-6B

Tuta in laminato
tipo 3B, 4B, 5B, 6B.
Chiusura
con **CERNIERA**.



VANTAGGI

- Elastico su cappuccio, polsi e caviglie
- Ampio giromanica



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



ANTISTATICA

CONFEZIONATA
SOTTOVUOTO

PATTA ADESIVA

CONSIGLIATO PER



Bricolage



Automotive



Professionale

Industria
meccanica

Laboratori

TUTA LAMINATA

TYPE 5B-6B

Tuta in laminato
tipo 5B, 6B.
Chiusura
con **CERNIERA.**

PATTA ADESIVA

ANTISTATICA

CONFEZIONATA
SOTTOVUOTO

VANTAGGI

- Elastico su cappuccio, polsi, caviglie e schiena
- Cerniera a 2 cursori



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

CONSIGLIATO PER

Industria
alimentare

Bricolage



Automotive



Professionale

Industria
meccanica

Laboratori



TUTA LABORATORIO

COLLETO ALLA COREANA

Tuta da laboratorio
in **TNT** di polipropilene
40 g/m².



TRASPIRANTE
RESISTENTE
COLORE AZZURRO

VANTAGGI

- Chiusura frontale con cerniera
- Elastico ai polsi e alle caviglie



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Tuta da laboratorio di polipropilene 40 g/m², non sterile, traspirante e resistente. Con colletto alla coreana, elastico ai polsi e alle caviglie. Chiusura con cerniera.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 40 g/m²
Elastico

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

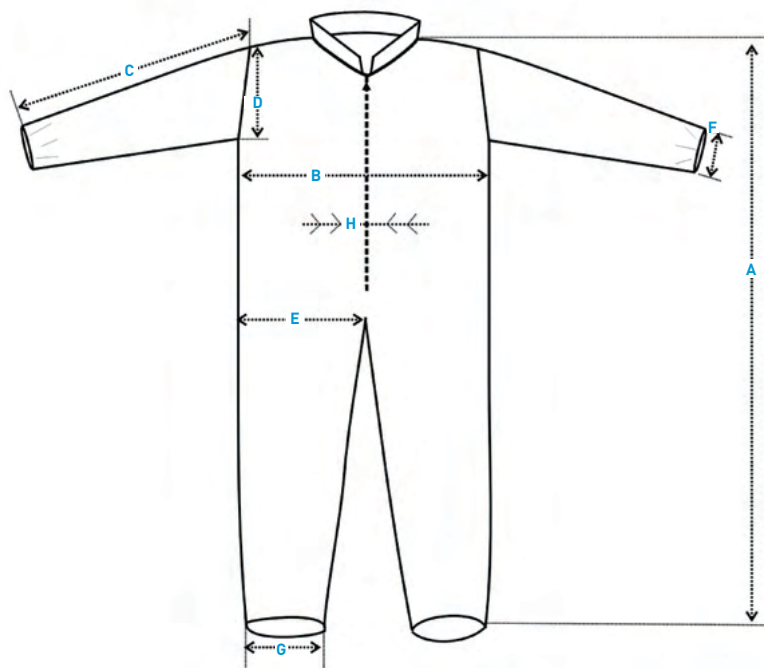
Ordito: meno di 1.5 cm

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 tuta
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 20 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	170 cm	+/- 2 cm
B	60 cm	+/- 1 cm
C	59 cm	+/- 1 cm
D	28 cm	+/- 1 cm
E	37 cm	+/- 1 cm
F	8 cm	+/- 1 cm
F (teso)	17 cm	+/- 1 cm
G	12 cm	+/- 1 cm
G (teso)	27 cm	+/- 1 cm
H	30 cm	+/- 3 cm



EAN	XL	XXL
	8024151812383	8024151812390

TAGLIE DISPONIBILI

XL

extra large

COD. PROD.
TUT403AZXL
AZZURRO

2XL

double extra large

COD. PROD.
TUT403AZXXL
AZZURRO

TUTA LABORATORIO

CON CAPPuccio

Tuta da laboratorio
in **TNT** di polipropilene
40 g/m².

TRASPIRANTE
RESISTENTE
IN 7 COLORI



VANTAGGI

- Chiusura frontale con cerniera
- Elastico ai polsi, alle caviglie e nel cappuccio



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica



Laboratori

DESCRIZIONE

Tuta da laboratorio di polipropilene 40 g/m², non sterile, traspirante e resistente. Con cappuccio, elastico ai polsi, alle caviglie e sul cappuccio. Chiusura con cerniera.

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 40 g/m²
Elastico

















DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura
Ordito: meno di 1.5 cm

TAGLIE DISPONIBILI

	 Bianco	 Azzurro	 Verde	 Marrone	 Rosso	 Arancione	 Giallo
	 COD. PROD. TUT401BIM	 COD. PROD. TUT401AZM	 COD. PROD. TUT401VEM	 COD. PROD. TUT401MAM	 COD. PROD. TUT401ROM	 COD. PROD. TUT401ARM	 COD. PROD. TUT401GIM
EAN	8024151701731	8024151701779	8024151811188	8024151811225	8024151811263	8024151811102	8024151811140
	 COD. PROD. TUT401BIL	 COD. PROD. TUT401AZL	 COD. PROD. TUT401VEL	 COD. PROD. TUT401MAL	 COD. PROD. TUT401ROL	 COD. PROD. TUT401ARL	 COD. PROD. TUT401GIL
EAN	8024151701748	8024151701786	8024151811195	8024151811232	8024151811270	8024151811119	8024151811157
	 COD. PROD. TUT401BIXL	 COD. PROD. TUT401AZXL	 COD. PROD. TUT401VEXL	 COD. PROD. TUT401MAXL	 COD. PROD. TUT401ROXL	 COD. PROD. TUT401ARXL	 COD. PROD. TUT401GIXL
EAN	8024151701755	8024151701793	8024151811201	8024151811249	8024151811287	8024151811126	8024151811164
	 COD. PROD. TUT401BIXXL	 COD. PROD. TUT401AXXL	 COD. PROD. TUT401VEXXL	 COD. PROD. TUT401MAXXL	 COD. PROD. TUT401ROXXL	 COD. PROD. TUT401ARXXL	 COD. PROD. TUT401GIXXL
EAN	8024151701762	8024151701809	8024151811218	8024151811256	8024151811294	8024151811133	8024151811171

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 tuta
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 20 cartoni



PANTALONE

IN TNT

Pantaloni monouso
in **TNT** di polipropilene
50 g/m².

TRASPIRANTE
RESISTENTE
COLORE BIANCO



VANTAGGI

- Elastico in vita e alle caviglie



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PTHALATE
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Bricolage



Professionale



Laboratori

DESCRIZIONE

Pantaloni monouso in morbido TNT di polipropilene di colore bianco con elastico in vita. Taglia XL

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 50 g/m²
Elastico

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco
5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

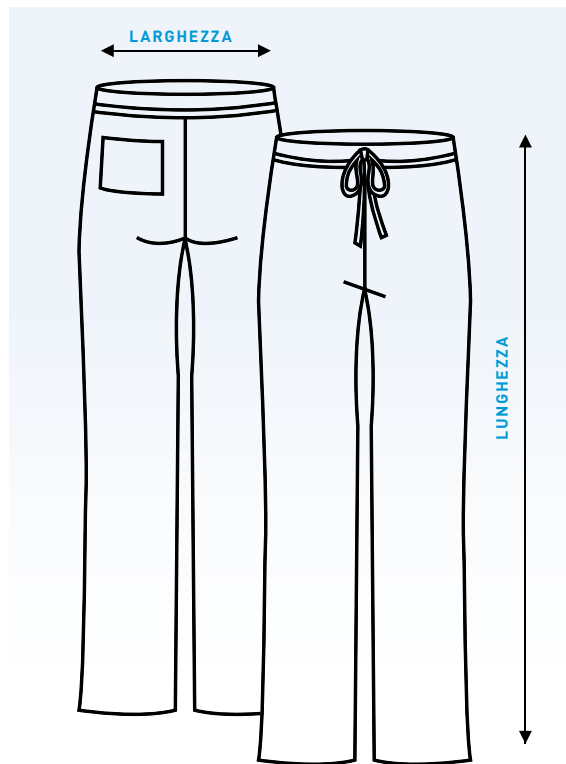
Ordito: meno di 1.5 cm

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 tuta
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 30 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	170 cm	+/- 2 cm
B	60 cm	+/- 1 cm
C	59 cm	+/- 1 cm
D	28 cm	+/- 1 cm
E	37 cm	+/- 1 cm
F	8 cm	+/- 1 cm
F (teso)	17 cm	+/- 1 cm
G	12 cm	+/- 1 cm
G (teso)	27 cm	+/- 1 cm
H	30 cm	+/- 3 cm



EAN	8024151812710
------------	---------------

TAGLIA
DISPONIBILE

XL
extra large
COD. PROD.
PANT050BIXL





CAMICI LABORATORIO

Camice Laboratorio con bottoni

[P. 148](#)

Camice laboratorio - 50 g velcro

[P. 150](#)

Camice laboratorio - 30 g con velcro

[P. 152](#)

[Clicca qui
per andare
alla pagina
del sito](#)

CAMICE LABORATORIO

CON BOTTONI - 30 g/m²

Camice da laboratorio
in **TNT** di polipropilene
30 g/m².

VANTAGGI

- Chiusura frontale con bottone a clip
- Tasca interna



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE



RESISTENTE

IDROREPELLENTE

**COLORE BIANCO
E AZZURRO**



Azzurro



Bianco

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria
meccanica



Laboratori

DESCRIZIONE

Camice da laboratorio in TNT di polipropilene 30 g/m², non sterile, traspirante e resistente. Manica lunga e colletto. Elastico ai polsi. Chiusura con bottone. Disponibile nei colori bianco e azzurro.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 30 g/m²
Elastico

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm

Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente

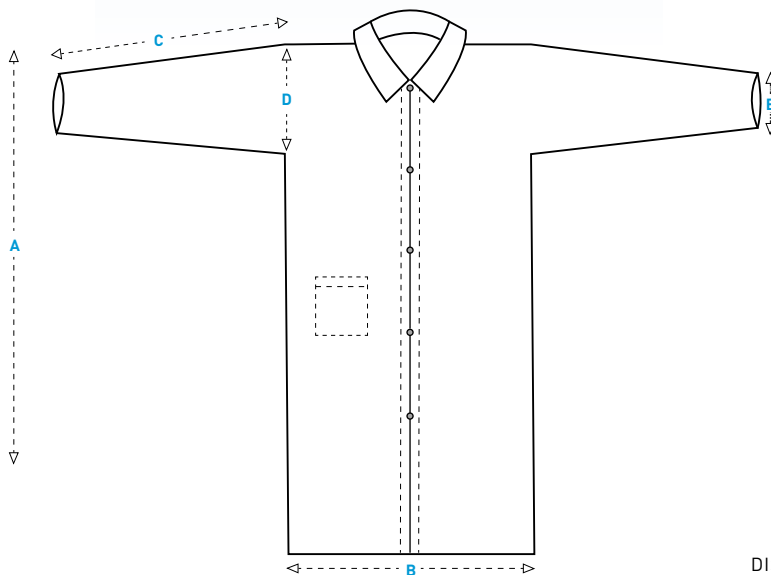
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura

Aspetto della cucitura: liscio

Ordito: meno di 1.5 cm

PROPRIETÀ FISICHE (XL)

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	100 cm	+/- 2 cm
B	64 cm	+/- 2 cm
C	58 cm	+/- 1 cm
D	27 cm	+/- 1 cm
E	8 cm	+/- 1 cm



TAGLIE DISPONIBILI

L

large

COD. PROD. **70170B**
BIANCO

COD. PROD. **70166B**
AZZURRO

XL

extra large

COD. PROD. **70171B**
BIANCO

COD. PROD. **70167B**
AZZURRO

2XL

2 extra large

COD. PROD. **70172B**
BIANCO

COD. PROD. **70168B**
AZZURRO

CONFEZIONAMENTO CAMICE BIANCO TAGLIA L-XL

Confezione con 1 camice
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 30 cartoni

CONFEZIONAMENTO CAMICE AZZURRO TAGLIA L-XL

Confezione con 1 camice
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 30 cartoni

CONFEZIONAMENTO CAMICI TAGLIA 2XL

Confezione con 1 camice
Cartone da 50 confezioni
Pallet da 30 cartoni



EAN	L	XL	XXL
	8024151808799	8024151808829	8024151808843

EAN	L	XL	XXL
	8024151808737	8024151808751	8024151808775

CAMICE LABORATORIO

CON VELCRO - 50 g/m²

Camice non sterile da laboratorio in **TNT** di polipropilene 50 g/m². Manica lunga, colletto, **ELASTICO AI POLSI.**



TRASPIRANTE
RESISTENTE
IMBUSTATO
SINGOLAREMTE

VANTAGGI

- Chiusura frontale con Velcro
- Tasca interna



Azzurro



Bianco



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Bricolage



Automotive



Professionale



Industria meccanica



Laboratori

DESCRIZIONE

Camice da laboratorio in TNT di polipropilene 50 g/m², non sterile, traspirante e resistente. Manica lunga e colletto. Elastico ai polsi. Chiusura con velcro.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

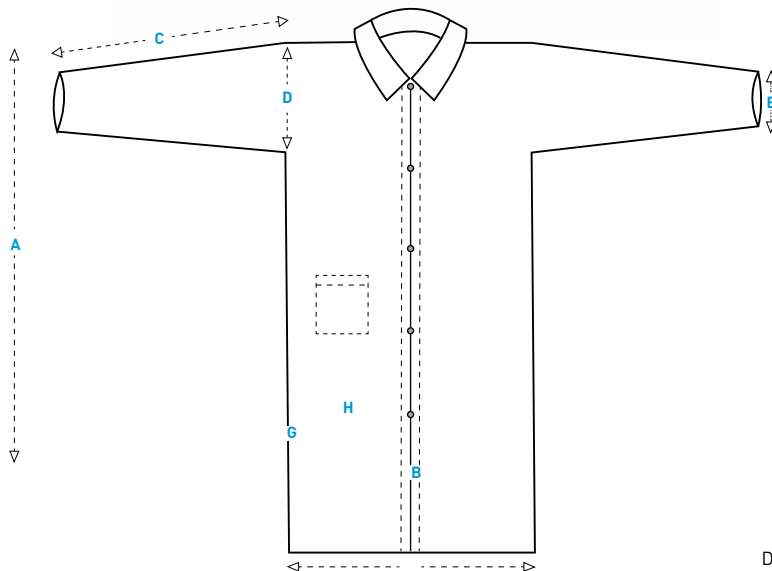
Polipropilene TNT 50 g/m²
Elastico

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura
Aspetto della cucitura: liscio
Ordito: meno di 1.5 cm

PROPRIETÀ FISICHE (XL)

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	105 cm	+/- 2 cm
B	68 cm	+/- 2 cm
C	60 cm	+/- 1 cm
D	27 cm	+/- 1 cm
E	8 cm	+/- 1 cm



TAGLIE DISPONIBILI



large

COD. PROD. 70032-L
BIANCO

COD. PROD. 70032A-L
AZZURRO



extra large

COD. PROD. 70032-XL
BIANCO

COD. PROD. 70032A-XL
AZZURRO



2 extra large

COD. PROD. 70032-XXL
BIANCO

COD. PROD. 70032A-XXL
AZZURRO



EAN	L	XL	XXL
	8024151809819	8024151809826	8024151809833

EAN	L	XL	XXL
	8024151809789	8024151809796	8024151809802

CAMICE LABORATORIO

CON VELCRO - 30 g/m²

Camice da laboratorio
in **TNT** di polipropilene
30 g/m².

Manica lunga, colletto,
ELASTICO AI POLSI.

TRASPIRANTE
IDROPELLENTE
VERSATILE
IN 7 COLORAZIONI



VANTAGGI

- Traspirante
- Tasca interna anti-sversamento



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



G.D.O.



Professionale



Settore estetico



Ho.Re.Ca.



Laboratori

DESCRIZIONE

Camice da laboratorio in TNT di polipropilene 30 g/m², traspirante e resistente, idrorepellente, non sterile. Manica lunga e colletto. Elastico ai polsi. Chiusura con velcro. Tasca interna. Disponibile in vari colori.

SPECIFICHE

Densità cucitura: filo di cotone bianco 5-6 punti in 2 cm
Errore di cucitura: meno di 2 consecutivamente
Punti di ripasso: per 2 cm all'inizio ed alla fine della cucitura
Ordito: meno di 1.5 cm








DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

Polipropilene TNT 30 g/m²
 Elastico

TAGLIE DISPONIBILI

	 Bianco	 Azzurro	 Verde	 Marrone	 Rosso	 Arancione	 Giallo
M COD. PROD. CAM301BIM	M COD. PROD. CAM301AZM	M COD. PROD. CAM301VEM	M COD. PROD. CAM301MAM	M COD. PROD. CAM301ROM	M COD. PROD. CAM301ARM	M COD. PROD. CAM301GIM	
EAN 8024151811607	8024151811508	8024151811409	8024151811553	8024151811300	8024151811454	8024151811355	
L COD. PROD. CAM301BIL	L COD. PROD. CAM301AZL	L COD. PROD. CAM301VEL	L COD. PROD. CAM301MAL	L COD. PROD. CAM301ROL	L COD. PROD. CAM301ARL	L COD. PROD. CAM301GIL	
EAN 8024151811614	8024151811515	8024151811416	8024151811560	8024151811317	8024151811461	8024151811362	
XL COD. PROD. CAM301BIXL	XL COD. PROD. CAM301AZXL	XL COD. PROD. CAM301VEXL	XL COD. PROD. CAM301MAXL	XL COD. PROD. CAM301ROXL	XL COD. PROD. CAM301ARXL	XL COD. PROD. CAM301GIXL	
EAN 8024151811621	8024151811522	8024151811423	8024151811577	8024151811324	8024151811478	8024151811379	
2XL COD. PROD. CAM301BIXXL	2XL COD. PROD. CAM301AZXXL	2XL COD. PROD. CAM301VEXXL	2XL COD. PROD. CAM301MAXXL	2XL COD. PROD. CAM301ROM	2XL COD. PROD. CAM301ARXXL	2XL COD. PROD. CAM301GIXXL	
EAN 8024151811638	8024151811539	8024151811430	8024151811584	8024151811331	8024151811485	8024151811386	
3XL COD. PROD. CAM301BIXXXL	3XL COD. PROD. CAM301AZXXXL	3XL COD. PROD. CAM301VEXXXL	3XL COD. PROD. CAM301MAXXXL	3XL COD. PROD. CAM301ROXXXL	3XL COD. PROD. CAM301ARXXXL	3XL COD. PROD. CAM301GIXXXL	
EAN 8024151811645	8024151811546	8024151811447	8024151811591	8024151811348	8024151811492	8024151811393	

CONFEZIONAMENTO

Confezione con 1 camice
 Cartone da 50 confezioni
 Pallet da 45 cartoni







GREMBIULI

Grebiule HDPE

[P. 156](#)

Grebiule LDPE

[P. 157](#)

Grebiule LDPE - 30 micron

[P. 158](#)

Grebiule LDPE - 40 micron

[P. 159](#)

Grebiule LDPE - LONG - 40 micron

[P. 160](#)

Grebiule LDPE - 50 micron

[P. 161](#)

Grebiule LDPE - 60 micron

[P. 162](#)

Grebiule LDPE - 60 micron Long

[P. 163](#)

Grebiule in TNT

[P. 164](#)

Grebiule in TNT+PE

[P. 165](#)

Poncho - colore bianco, azzurro, verde

[P. 166](#)

Manicotti LDPE - colori vari

[P. 167](#)



GREMBIULE

IN HDPE

Grebbiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 80 x 125 cm
- Spessore 0,018 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	8024151810060
------------	---------------



ALTA DENSITÀ
IMPERMEABILE
TAGLIA UNICA

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD.
41006

GREMBIULE

IN LDPE

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 80 x 125 cm
- Spessore 0,018 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria, solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



TAGLIA UNICA
BASSA DENSITÀ
IMPERMEABILE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Bianco
COD. PROD.
41001



Azzurro
COD. PROD.
41003



EAN	BIANCO	AZZURRO
	8024151410015	8024151410039

GREMBIULE LDPE

30 MICRON

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 70 x 120 cm
- Spessore 0,03 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



BASSA DENSITÀ

IMPERMEABILE

IN 6 COLORAZIONI

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori

TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD.
41008-BIANCO

Rosso

COD. PROD.
41008-ROSSO

Blu

COD. PROD.
41008-BLU

Trasparente

COD. PROD.
41008-TRAS

Giallo

COD. PROD.
41008-GIALLO

Verde

COD. PROD.
41008-VERDE

EAN	BIANCO	BLU	GIALLO	ROSSO	TRASP.	VERDE
	8024151410084	8024151410091	8024151810723	8024151810716	8024151808188	8024151810730

GREMBIULE LDPE

40 MICRON

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 80 x 110 cm
- Spessore 0,04 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



BASSA DENSITÀ
IMPERMEABILE
RESISTENTE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA UNICA



Blu

COD. PROD.
41007-BLU



EAN

8024151810754

GREMBIULE LDPE

40 MICRON LONG

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato lungo 80 x145 cm
- Spessore 0,04 mm

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII, CAPO III, Regola 1).

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN

8024151810761



BASSA DENSITÀ

IMPERMEABILE

LUNGHEZZA
MAGGIORATA

CONSIGLIATO PER

Industria
alimentare

G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori

TAGLIA
UNICA

Blu

COD. PROD.
41007-LONG

GREMBIULE LDPE

50 MICRON

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 100 x 160 cm
- Spessore 0,05 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 25 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità di conformità (se prevista)



EAN	8024151810778
------------	---------------



BASSA DENSITÀ
IMPERMEABILE
RESISTENTE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Blu

COD. PROD.
41013-BLU

GREMBIULE LDPE

60 MICRON

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 70 x 120 cm
- Spessore 0,06 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 5 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



**EXTRA
RESISTENTE
BASSA DENSITÀ
IMPERMEABILE**

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD.
41010-BIANCO



Azzurro

COD. PROD.
41010-AZZURRO



Blu

COD. PROD.
41010-BLU

EAN	Bianco	Azzurro	Blu
	8024151410107	8024151810785	8024151410114

GREMBIULE LDPE

60 MICRON - LONG

Grembiule a pettorina
in **POLIETILENE**.
Si indossa dal collo.

VANTAGGI

- Lacci per la chiusura sulla schiena
- Formato 80 x 150 cm
- Spessore 0,06 mm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 25 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN

8024151810792



**BASSA DENSITÀ
IMPERMEABILE**

**EXTRA
RESISTENTE**

**LUNGHEZZA
MAGGIORE**

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Blu

COD. PROD.
41011-LONG

GREMBIULE

IN TNT

Grembiule
a pettorina
in **TNT** 30 g/m².



VANTAGGI

- Lacci posteriori
- Formato 80 x 125 cm



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

PHthalate
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

LATEX
FREE

EAN

8024151209626

CONFORTEVOLE

**PER CONTATTO
ALIMENTI**

**MASSIMA
VESTIBILITÀ**

**LARGHEZZA
REGOLABILE**

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria, solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII, CAPO III, Regola 1).

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 pezzi

Cartone da 4 box

Pallet da 35 cartoni

CONSIGLIATO PER



Professionale



Ho.Re.Ca.



TAGLIA
UNICA



Bianco
COD. PROD.
20962

GREMBIULE

IN TNT+PE

Grembiule
a pettorina
in **TNT+PE** 45 g/m².



VANTAGGI

- Lacci posteriori
- Formato 70 x 100 cm



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



EAN

8024151410152

RESISTENTE

PROTETTIVO

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria, solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII, CAPO III, Regola 1).

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 pezzi

Cartone da 4 box

Pallet da 35 cartoni

CONSIGLIATO PER



Professionale



Ho.Re.Ca.

TAGLIA
UNICA

Bianco

COD. PROD.
41015

PONCHO

LDPE

Poncho in LDPE monouso senza chiusure, spessore 0,03 mm.



VANTAGGI

- Lacci posteriori
- Formato 80 x 125 cm

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 10 pezzi
Cartone da 20 buste
Pallet da 36 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

RESISTENTE

IMPERMEABILE

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



G.D.O.



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD.
PON30-BI



Azzurro

COD. PROD.
PON30-AZ



Verde

COD. PROD.
PON30-VE



EAN	Bianco	Azzurro	Verde
	8024151813922	8024151813939	8024151813915

MANICOTTI

LDPE

Manicotto
in polietilene
con **ELASTICI**
ALLE ESTREMITÀ.
Spessore: 0,018 mm.

VANTAGGI

- Doppio elastico

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 20 buste
Pallet da 36 cartoni



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



RESISTENTE

IMPERMEABILE

IN 6 COLORAZIONI

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Parrucchieri



Settore estetica



Tatuatori



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA UNICA



COD. PROD.
70094-BIANCO



COD. PROD.
70094-GIALLO



COD. PROD.
70094-VERDE



COD. PROD.
70094-BLU



COD. PROD.
70094-ROSSO



COD. PROD.
70094-AZZURRO

EAN	Bianco	Giallo	Blu	Verde	Rosso	Azzurro
	8024151810853	8024151810891	8024151810884	8024151810860	8024151810877	8024151810907





DISPOSITIVI MONOUSO PER LA **PROTEZIONE DEL CORPO**

COPRISCARPE E CALZARI

Copriscarpa in CPE 40 micron HM (DPI + DM)	p. 172
Copriscarpa in CPE 30 micron HM (DPI) - colori vari	p. 173
Copriscarpa in CPE 60 micron HM (DPI) - colore blu, verde	p. 174
Copriscarpa in TNT+CPE	p. 175
Copriscarpa antiscivolo in PLP	p. 176
Copriscarpa in TNT	p. 177
Calzari in LDPE - colori vari	p. 178

CAPPELLINI E CUFFIE

Cuffietta Advance plissettata in box - colori vari	p. 182
Cuffietta Advance plissettata in busta - colore bianco	p. 183
Cuffietta tonda in TNT - colori vari	p. 184
Cappellino con visiera - colore bianco, azzurro	p. 185
Cappellino con visiera e retina - colori vari	p. 186
Copribarba con mascherina cucita - colori vari	p. 187
Copribarba - colore bianco, azzurro	p. 188
Bustina in Carta	p. 189
Cappello Chef German Style	p. 190





COPRISCARPE E CALZARI

Copriscarpa in CPE - 40 micron HM (DPI+DM)

[P. 172](#)

Copriscarpa in CPE - 30 micron HM (DPI) -colori vari

[P. 173](#)

Copriscarpa in CPE - 60 micron HM (DPI) - colore blu, verde

[P. 174](#)

Copriscarpa in TNT+CPE - 40 micron

[P. 175](#)

Copriscarpa antiscivolo in PLP - 40 micron

[P. 176](#)

Copriscarpa in TNT - 40 micron

[P. 177](#)

Calzari in LDPE - 80 micron - colori vari

[P. 178](#)



COPRISCARPA

IN CPE - 40 MICRON HM (DPI+DM)

Copriscarpa blu
in **POLIETILENE**, 41x15 cm.
Spessore: 40 micron.



VANTAGGI

- Goffrato
- Elastico avvolgente alla caviglia



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	8024151700963
------------	---------------

IPOALLERGENICO

RESISTENTE

ALLUNGABILE

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. UE 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII regola 1).

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 25 buste
Pallet da 24 cartoni

CONSIGLIATO PER



Laboratori



TAGLIA UNICA



Azzurro

COD. PROD.
70096

COPRISCARPA

IN CPE - 30 MICRON HM (DPI)

Copriscarpa multicolor
in **POLIETILENE**, 41x15 cm.
Spessore: 30 micron.



PRATICO

RESISTENTE

IN 5 COLORAZIONI

**DESTINAZIONE
D'USO - DPI**

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 48 cartoni

CONSIGLIATO PER

-  Industria alimentare
-  G.D.O.
-  Professionale
-  Ho.Re.Ca.
-  Laboratori



TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
70096-BLU



COD. PROD.
70096-ROSSO



COD. PROD.
70096-VERDE



COD. PROD.
70096-BIANCO



COD. PROD.
70096-GIALLO

VANTAGGI

- Goffrato
- Elastico avvolgente alla caviglia



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	Bianco	Blu	Giallo	Rosso	Verde
	8024151810921	8024151810914	8024151810945	8024151810938	8024151810952

COPRISCARPA

IN CPE 60 MICRON HM (DPI)

Copriscarpa
in **POLIETILENE**, 41x15 cm.
Spessore: 60 micron.



VANTAGGI

- Goffrato
- Elastico avvolgente alla caviglia



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	Verde	Blu
	8024151810969	8024151810976

IPOALLERGENICO
EXTRA RESISTENTE
SICURO

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 18 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Ho.Re.Ca.



TAGLIA UNICA



COD. PROD.
70099-VERDE



COD. PROD.
70099-BLU

COPRISCARPA

IN TNT+CPE - 40 MICRON

Copriscarpa in **TNT**
DI POLIPROPILENE.

Colore bianco con suola
in **CPE** blu, 41x16 cm.

VANTAGGI

- Goffrato
- Elastico avvolgente alla caviglia

**IPOALLERGENICO****SUPER
RESISTENTE****CONFORTEVOLE**

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. UE 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII regola 1).

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 15 cartoni

CONSIGLIATO PER

Industria
alimentare

Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori

**MD**

EAN

8024151805347



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

TAGLIA
UNICA

Bianco/Azzurro

COD. PROD.
70096A1

COPRISCARPA

IN PLP - 40 MICRON

Copriscarpa in
POLIPROPILENE+EVA.

Colore azzurro,
antiscivolo, 40x15 cm.



VANTAGGI

- Protettivo
- Elastico avvolgente alla caviglia



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità di conformità (se prevista)



EAN

8024151700970

ANTISCIVOLO

**SPECIFICO
PER AZIENDA
ALIMENTARE**

IDROREPELENTE

**DESTINAZIONE
D'USO - DPI**

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 5 buste
Pallet da 30 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Azzurro

COD. PROD.
70097

COPRISCARPA

IN TNT - 40 MICRON

Copriscarpa in TNT DI POLIPROPILENE.

Colore bianco,
41x15 cm.



VANTAGGI

- Pratico
- Elastico avvolgente alla caviglia



Clicca sulla **croce blu** e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità di conformità (se prevista)

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE

EAN

8024151805354

IPOALLERGENICO

RESISTENTE

CONFORTEVOLE

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 5 buste
Pallet da 30 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Industria
meccanica



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Bianco

COD. PROD.
70096B

CALZARI

IN LPDE - 80 MICRON

Calzari in
POLIETILENE LDPE.

Diverse colorazioni,
38x48 cm.

VANTAGGI

- Bassa densità
- Elastico avvolgente



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione
individuale di I categoria
solo per rischi minimi ai
sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 50 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 16 cartoni

**LUNGHEZZA
AL GINOCCHIO**

**CON BORDI
ELASTICIZZATI**

IMPERMEABILE

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Laboratori



TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
70095-BIANCO



COD. PROD.
70095-VERDE



COD. PROD.
70095-BLU



COD. PROD.
70095-TRASP

EAN	Bianco	Trasp.nte	Blu	Verde
	8024151810983	8024151811003	8024151811010	8024151810990







CAPPELLINI E CUFFIE

Protezione testa.

Cuffietta Advance plissettata in box - colori vari

[P. 182](#)

Cuffietta Advance plissettata in busta - colore bianco

[P. 183](#)

Cuffietta tonda in TNT - colori vari

[P. 184](#)

Cappellino con visiera - colore bianco, azzurro

[P. 185](#)

Cappellino con visiera e retina - colori vari

[P. 186](#)

Cappuccio con Mascherina cucita - colori vari

[P. 187](#)

Copribarba - colore bianco, azzurro

[P. 188](#)

Bustina in carta

[P. 189](#)

Cappello Chef - German style

[P. 190](#)



CUFFIETTA ADVANCE

PLISSETTATA IN BOX

Cuffietta
in polipropilene
con **ELASTICO**
IPOALLERGIIZZANTE
cucito a giro testa.
Piegata a zig-zag,
Ø 50 cm.



VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicura igiene e protezione



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità di conformità (se prevista)



EAN	Bianco 8024151207141	Rosso 8024151806436	Azzurro 8024151805309	Verde 8024151811041
EAN	Arancione 8024151811027	Giallo 8024151811034	Marrone 8024151811058	

IPOALLERGENICA
CONFORTEVOLE
IN 7 COLORAZIONI

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 28 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
20714-BIANCO



COD. PROD.
20714-ROSSO



COD. PROD.
20714-GIALLO



COD. PROD.
20714-MARRONE



COD. PROD.
20714-AZZURRO



COD. PROD.
20714-ARANCIONE



COD. PROD.
20714-VERDE

CUFFIETTA ADVANCE

PLISSETTATA IN BUSTA

Cuffia tonda
in morbido
tessuto-non-tessuto
di polipropilene,
con elastico
ipoallergizzante
cucito a giro testa.

VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicurandone igiene e protezione



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



EAN	8024151207158
------------	---------------



IPOALLERGENICA
CONFORTEVOLE
PRATICA

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. UE 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII regola 1).

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 48 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
20715A

CUFFIETTA TONDA

IN TNT

Cuffia tonda
in morbido
tessuto-non-tessuto
di polipropilene,
con elastico
ipoallergizzante
cucito a giro testa.



VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicura igiene e protezione



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



EAN	Bianco 8024151700673	Rosso 8024151811096	Azzurro 8024151700666	Verde 8024151700659
EAN	Arancione 8024151811065	Giallo 8024151811072	Marrone 8024151811089	

DIAMETRO MAGGIORE
CONFORTEVOLE
SOFFICE

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. UE 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII regola 1).

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 36 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
70067-BIANCO



COD. PROD.
70067-ROSSO



COD. PROD.
70067-GIALLO



COD. PROD.
70067-MARRONE



COD. PROD.
70067-AZZURRO



COD. PROD.
70067-ARANCIO



COD. PROD.
70067-VERDE

CAPPELLINO CON VISIERA

IN TNT

IPOALLERGENICA
CONFORTEVOLE
SOFFICE

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Azzurro
COD. PROD.
20742



Bianco
COD. PROD.
20739

Cappellino
in morbido
TNT con elastico
e visiera frontale.



VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicurandone igiene e protezione



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	Bianco 8024151207394	Azzurro 8024151207424
------------	--------------------------------	---------------------------------

CAPPELLINO CON VISIERA E RETINA

Cappellino in morbido tessuto-non-tessuto con elastico, visiera frontale e retina reggi capelli.



IPOALLERGENICA
CONFORTEVOLE
PROTETTIVO IN 5
COLORAZIONI

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni

CONSIGLIATO PER

-  Industria alimentare
-  Professionale
-  Ho.Re.Ca.
-  Laboratori



VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicurandone igiene e protezione



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



EAN	Bianco 8024151207370	Rosso 8024151810204	
EAN	Azzurro 8024151207417	Giallo 8024151810211	Verde 8024151810198



CAPPUCCIO

CON MASCHERINA CUCITA

Cappuccio integrale in morbido tessuto-non-tessuto di polipropilene con mascherina cucita.



VANTAGGI

- Copre interamente la capigliatura
- Assicura igiene e protezione
- Mascherina cucita a 3 veli



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

IPOALLERGENICO
CONFORTEVOLE
IN 5 COLORAZIONI

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 50 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 30 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Professionale



Ho.Re.Ca.



Laboratori



EAN	Bianco 8024151810228	Rosso 8024151810259	
EAN	Azzurro 8024151810235	Giallo 8024151810266	Verde 8024151810242



TAGLIA UNICA

COPRIBARBA

IN TNT

Copribarba
in **MORBIDO TNT**
di polipropilene.



VANTAGGI

- 14 g/m²
- Leggerissimo



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



EAN	Bianco	Azzurro
	8024151216679	8024151809765

COLORE
BIANCO E
AZZURRO

TNT DI
POLIPROPILENE

ELASTICI
AURICOLARI

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione
individuale di I categoria
solo per rischi minimi
ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Box da 100 pezzi
Cartone da 10 box
Pallet da 84 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Ho.Re.Ca.



Laboratori



TAGLIA
UNICA



Bianco
COD. PROD.
21667



Azzurro
COD. PROD.
21667A

BUSTINA IN CARTA

BIANCA CON LINEA ROSSA

Cappello
in carta,
A BUSTINA.

VANTAGGI

- Misura regolabile
- Calotta traforata per una migliore areazione



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



PRATICO
LEGGERO
REGOLABILE

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria solo per rischi minimi ai sensi del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 42 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Ho.Re.Ca.



G.D.O.



EAN

Azzurro
8024151207219

TAGLIA
UNICA



COD. PROD.
20721

CAPPELLO CHEF

GERMAN STYLE

Cappellino
da cuoco **IN CARTA**
GOFFRATA a tela
di lino, altezza 25 cm

VANTAGGI

- Misura regolabile
assicura igiene
e protezione



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



EAN

Bianco
8024151207059



IPOALLERGENICO
CONFORTEVOLE
LEGGERO

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione
individuale di I categoria solo
per rischi minimi ai sensi
del Reg. UE 2016/425.

CONFEZIONAMENTO

Busta da 100 pezzi
Cartone da 10 buste
Pallet da 42 cartoni

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Ho.Re.Ca.



G.D.O.



TAGLIA
UNICA



Bianco

COD. PROD.
20705





Bericah®
RESPIRATOR FFP2 NR D
EN 149:2001 (AT, 2009) FFP2 NR D
CE 0465



DISPOSITIVI MONOUSO
PER LA **PROTEZIONE**
DELLE VIE RESPIRATORIE

MASCHERINE



Bericah[®]

Protezione e prevenzione dal 1979

Reference no. MASFFP2N25
EN 149:2001+A1:2009 FFP2 NR D

CE 0465



MASCHERINE

Semimaschere FFP2 NR D

[P. 196](#)

Mascherine chirurgiche con elastici

[P. 198](#)

Mascherine chirurgiche con lacci

[P. 200](#)

Mascherine monovelo

[P. 202](#)

[Clicca qui
per andare
alla pagina
del sito](#)

SEMIMASCHERA FFP2 NR D

NON STERILE

Semimaschera
monouso filtrante
FFP2 NR D.

BFE PFE $\geq 95\%$

LATEX FREE

IMBUSTATA
SINGOLARMENTE

VANTAGGI

- Massima efficacia
- Alto filtraggio
- Evitano irritazioni cutanee
- Testate anche per intasamento
(test opzionale "D")

CONSIGLIATO PER



Industria
alimentare



Bricolage



Professionale



Tatuatori



Laboratori



ALTO POTERE
FILTRANTE



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

DESCRIZIONE

Semimaschera filtrante monouso FFP2 NR D, ipoallergenica, senza lattice e senza fibre di vetro; 5 strati di protezione: strato esterno in TNT Spunbond, doppio filtro Meltblown, strato di Air Cotton e ultimo strato in TNT Spunbond, per garantire un **alto potere di filtraggio**, con barretta nasale conformabile. Imbustate singolarmente per garantire il massimo dell'igiene. Colore bianco. Conforme alla normativa **UNI EN 149:2001+A1:2009**.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di III categoria ai sensi del Reg. UE 2016/425.

MATERIA PRIMA

TNT Spunbond, filtro Meltblown e Air Cotton.

PROPRIETÀ FISICHE

Barretta nasale	In metallo zincato ricoperto, facilmente modellabile ed atraumatico
Efficienza Filtrante B.F.E. PFE	≥ 95% per particelle non inferiori a un micron
Dimensioni	In conformità alla normativa di riferimento
Test opzionale D	Conforme al requisito di intasamento



ISTRUZIONI PER L'USO

Igienizzare le mani con gel alcolico o lavarle con acqua e sapone prima di toccare la semimaschera. Estrarre la busta di plastica dal box e, una volta aperta, controllare che la semimaschera non sia rotta o abbia dei buchi. Distenderla sul viso tenendo lo stringinaso in alto, agganciando gli elastici dietro le orecchie. Sagomare bene la semimaschera nella parte superiore e lungo i lati delle guance. Assicurarsi che copra naso, bocca e mento.

Controllare che il DPI sia indossato correttamente e faccia tenuta come segue (per DPI senza valvola): coprire la semimaschera con entrambe le mani ed espirare vigorosamente. Se l'aria passa attraverso i bordi ed intorno alle narici, sistemare nuovamente il DPI sul viso e stringere il clip nasale. Ripetere l'operazione sino ad ottenere un risultato ottimale.

Dopo l'utilizzo, togliere la semimaschera dagli elastici senza toccarne la parte esterna, soprattutto se contaminata. Lavare le mani con gel alcolico o acqua e sapone, dopo aver rimosso la semimaschera.



CONFEZIONAMENTO

Imbustate singolarmente | Confezione da 25 pezzi | Cartone da 30 box | Pallet da 20 cartoni



EAN	8024151814639
------------	---------------

TAGLIA UNICA



Bianco

COD. PROD. **MASFFP2N25**

MASCHERINA CHIRURGICA CON ELASTICI

NON STERILE

Mascherina monouso chirurgica con elastici auricolari.

**3 STRATI IN TNT
CON ELASTICI
CONFORTEVOLE**



VANTAGGI

- Type IIR
- Evitano irritazioni cutanee
- Barretta nasale facilmente conformabile
- Elastici estremamente confortevoli



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

CONSIGLIATO PER



Industria alimentare



Bricolage



Professionale



Tatuatori



Laboratori

DESCRIZIONE

Mascherina monouso chirurgica a tre strati in TNT ad alto potere filtrante. Strato esterno traspirante ed idrorepellente; strato intermedio in PLP idrofilo ad alto potere filtrante; strato interno ipoallergenico. Colore azzurro. Conforme alla normativa **UNI EN 14683:2019**.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo Medico, Classe I, secondo la regola 1 dell'allegato VIII dell'MDR 2017/745, come dispositivo non invasivo.

MATERIA PRIMA

Tessuto non tessuto di polipropilene.

PROPRIETÀ FISICHE

Elastici	In poliestere con elastomero anallergico ed atraumatico
Barretta Nasale	In metallo zincato ricoperto in cellulosa biodegradabile, facilmente modellabile ed atraumatico.
Efficienza filtrante B.F.E.	≥ 99% per particelle non inferiori a un micron – Classe Tipo IIR
Resistenza al flusso respiratorio	mm H20 / cm 2 < 2,5



ISTRUZIONI PER L'USO

Igienizzare le mani con gel alcolico o lavarle con acqua e sapone prima di toccare la mascherina. Aprire la confezione estraendo la mascherina. Indossare la mascherina infilando dietro le orecchie gli elastici auricolari. Posizionare la morbida banda stringinaso, regolandone la forma. Conservare la confezione per ulteriori informazioni e garantire la rintracciabilità. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza. Il prodotto deve essere indossato prima dell'inizio dell'attività operativa. Trattandosi di dispositivi monouso se ne consiglia la sostituzione frequente per garantire il mantenimento del livello di protezione ottimale. Effettuare sempre una prova preliminare nelle reali condizioni di utilizzo. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza.



CONFEZIONAMENTO

Box da 50 pezzi | Cartone da 20 box | Pallet da 40 cartoni



EAN 8024151806412

TAGLIA UNICA



Azzurro
COD. PROD. 40606A

MASCHERINA CHIRURGICA CON LACCI

NON STERILE

Mascherarina
monouso chirurgica
con lacci.

3 STRATI IN TNT

CON LACCI

CONFORTEVOLE



VANTAGGI

- Type IIR
- Barretta nasale
- Evitano irritazioni cutanee
- Lacci lunghi e resistenti



Clicca
sulla **croce blu**
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)

CONSIGLIATO PER



Settore
medicale



Settore
dentale



Laboratori

DESCRIZIONE

Mascherina monouso chirurgica a tre strati in TNT ad alto potere filtrante. Strato esterno traspirante ed idrorepellente; strato intermedio in PLP idrofilo ad alto potere filtrante; strato interno ipoallergenico. Test Efficienza di filtrazione (BFE) \geq 99%. Barretta nasale modellabile. Colore azzurro. Conforme alla normativa **UNI EN 14683:2019**.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo Medico, Classe I, secondo la regola 1 dell'allegato VIII dell'MDR 2017/745, come dispositivo non invasivo.

**MATERIA PRIMA**

Tessuto non tessuto di polipropilene.

PROPRIETÀ FISICHE

Lacci	Resistenti ed extralunghi in polipropilene "spunbound" spessore 84 g/m ²
Barretta Nasale	In metallo zincato ricoperto in cellulosa biodegradabile, facilmente modellabile ed atraumatico
Efficienza filtrante B.F.E.	\geq 99% per particelle non inferiori a un micron - Classe Tipo IIR
Resistenza al flusso respiratorio	mm H2O / cm 2 < 2,5

ISTRUZIONI PER L'USO

Igienizzare le mani con gel alcolico o lavarle con acqua e sapone prima di toccare la mascherina. Aprire la confezione estraendo la mascherina. Indossare la mascherina infilando dietro le orecchie i lacci e annodare. Posizionare la morbida banda stringinaso, regolandone la forma. Conservare la confezione per ulteriori informazioni e garantire la rintracciabilità. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza. Il prodotto deve essere indossato prima dell'inizio dell'attività operativa. Trattandosi di dispositivi monouso se ne consiglia la sostituzione frequente per garantire il mantenimento del livello di protezione ottimale. Effettuare sempre una prova preliminare nelle reali condizioni di utilizzo. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza.

CONFEZIONAMENTO

Box da 50 pezzi | Cartone da 20 box | Pallet da 40 cartoni



EAN	8024151406056
------------	---------------



TAGLIA
UNICA



Azzurro
COD. PROD.
4060 5A

MASCHERINA MONOVELO

NON STERILE

Mascherina monouso monovelo in carta, con elastici auricolari.

**LEGGERA
E CONFORTEVOLE.**

MONOSTRATO

CON ELASTICI

PRATICA



VANTAGGI

- Proteggono dalle polveri
- Evitano irritazioni cutanee

PHthalate
FREE

LATEX
FREE

GLASS
FIBERS
FREE



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)

CONSIGLIATO PER



Cleaning



Ho.Re.Ca.



Laboratori



Parrucchieri



Settore estetico

DESCRIZIONE

Mascherina monouso monovelo in carta, con elastici auricolari. Colore bianco.

DESTINAZIONE D'USO - DPI

Dispositivo di protezione individuale di I categoria, solo per rischi minimi.

MATERIA PRIMA

Cellulosa 70 g/m².

PROPRIETÀ FISICHE

Dimensioni	195x70 mm (+/-2 mm); aperta 195x130 mm
Elastici	In poliestere con elastomero anallergico ed atraumatico
Saldatura	Cucitura

ISTRUZIONI PER L'USO

Igienizzare le mani con gel alcolico o lavarle con acqua e sapone prima di toccare la mascherina. Aprire la confezione estraendo la mascherina. Indossare la mascherina infilando dietro le orecchie gli elastici auricolari. Posizionare la morbida banda stringinaso, regolandone la forma. Conservare la confezione per ulteriori informazioni e garantire la rintracciabilità. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza. Il prodotto deve essere indossato prima dell'inizio dell'attività operativa. Trattandosi di dispositivi monouso se ne consiglia la sostituzione frequente per garantire il mantenimento del livello di protezione ottimale. Effettuare sempre una prova preliminare nelle reali condizioni di utilizzo. Il prodotto non necessita di utilizzo di schede di sicurezza.

AVVERTENZE

Esclusivamente monouso, dispositivo non riutilizzabile per evitare l'insorgenza di contaminazioni crociate. Non ingerire. Tenere lontano dalla portata di bambini e animali. Il materiale potrebbe contenere tracce di residui chimici di lavorazione che, se pur non rilevabili da prove di laboratorio, potrebbero rivelarsi potenzialmente pericolose in soggetti ipersensibili. In caso di ipersensibilità accertata richiedere la Scheda Tecnica al fabbricante. Nel caso si verificano incidenti gravi nell'utilizzo del dispositivo, l'utilizzatore effettui tempestivamente l'opportuna segnalazione al fabbricante e alle autorità competenti. Conservare la confezione per ulteriori informazioni e garantire la rintracciabilità.

CONFEZIONAMENTO

Confezione da 100 pezzi | Cartone da 100 box | Pallet da 16 cartoni



TAGLIA
UNICA

U

Bianco

COD. PROD.
40635A

EAN

8024151406353





ACCESSORI ED IGIENE





ACCESSORI ED IGIENE

Bavaglio politenato

[P. 208](#)

Manopola Airlaid+PE

[P. 210](#)

Manopola Soft

[P. 212](#)

Rasoio Dr. Protec Bi-Shave plus

[P. 214](#)

Coprimaterasso in CPE

[P. 216](#)



BAVAGLIO POLITENATO

CON LATO PLASTIFICATO

Bavaglio politenato in **CARTA BIANCA** e **PE azzurro**.

IMPERMEABILE

RESISTENTE

LATEX FREE



VANTAGGI

- Tasca di raccoglimento
- Tramatura romboidale



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale

DESCRIZIONE

Bavaglio impermeabile per pazienti adulti, in ovatta di cellulosa + PE con tasca per consentire la raccolta di eventuali residui dopo il nutrimento. Colore Azzurro. Dimensioni 38x68 cm c.a. Grammatatura carta 22 g + PE 14.5 g [+/- 2g]. Chiusura con fettuccia al collo.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi MDR 2017/745, in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII – CAPO III – Regola 1).

MATERIA PRIMA

Carta 22 g + PE 14.5 g (±2 g)

RAPPORTO DI PROVA

Composizione	100% polpa di cellulosa
Odore	No
Colore	Azzurro
Punto di fusione	Non considerato
Può prendere fuoco dalle fiamme a	Min. 300
Autocombustione a	Min. 250
Densità	850-950 Kg M3
Solubilità	No
Stabilità	Stabile fino alla temperatura di autocombustione
Tossicità	Non tossico, non allergico
Ecologia	Non biodegradabile

PROVA	MATERIALE (g/m ²)	NORMATIVA DI RIFERIMENTO	PARAMETRO ASSICURATO
Repellenza Acqua	Spessore carta+PE: 60 micron	EN 13726-3	No, il materiale può assorbire alcuni liquidi facilmente
Impermeabilità	Spessore carta+PE: 60 micron	ASTM1670 / ISO 9073-8	Resistente alla permeazione da Microorganismi e agenti chimici
Permeabilità saldature	Spessore carta+PE: 60 micron	UNI 4818	Min. 0.20 g / (m ² Pa h)
Assorbimento (capacità/volte)	Spessore carta+PE: 60 micron		<1.80 sec, 17 volte
Resistenza alla trazione (MD/CD)	Spessore carta+PE: 60 micron	ISO 9073-3 ASTM D1682	Resistenza alla trazione MD (N/5 cm): 47.5 Resistenza alla trazione CD (N/5 cm): 24 Resistenza allo strappo MD (N): 23 Resistenza allo strappo CD (N): 12.5
Lanuggine	Carta+PE	UNI EN 1644-1, UNI EN 1644-2	All'interno dei limiti sopra indicati

CONFEZIONAMENTO

Buste da 100 pezzi | Cartone da 12 buste | Pallet da 30 cartoni



BAVAGLIO **SENZA TASCA**

EAN	8024151816039
------------	---------------

BAVAGLIO **CON TASCA**

EAN	8024151209732
------------	---------------

SENZA TASCA
TAGLIA UNICA



Azzurro

COD. PROD.
BAC100ST
(36x64cm)

CON TASCA
TAGLIA UNICA



Azzurro

COD. PROD.
20973
(38x68cm)

MANOPOLA AIRLAID+PE

NON SAPONATA

Manopola monouso in **CELLULOSA E POLIETILENE**.

**IMPERMEABILE
ESENTE DA CLORO
ANTIGRAFFIO**

VANTAGGI

- Confortevole
- Pratica
- Igienica



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale

DESCRIZIONE

Manopola lava paziente realizzata in materiale accoppiato di cellulosa e polietilene, esente da cloro secondo la normativa vigente.

Saldatura ad ultrasuoni. Peso 75 g/m².

DESTINAZIONE D'USO

Dispositivo monouso per igiene.

CARATTERISTICHE

Pratica, confortevole, igienica, impermeabile, economica.

È prodotta con materiali di alta qualità e nel rispetto dell'ambiente. Il tessuto è composto da pura polpa di cellulosa sbiancata rispettando le più severe norme in materia. Il legante è costituito da copolimero di vinilacetato - ethene. Il polietilene viene prodotto rispettando le norme indicate da BGA e FDA.

L'accoppiamento dei materiali viene effettuato nel rispetto delle norme **FDA 21** e **CFR 175.105**.

MATERIA PRIMA

Carta a secco più polietilene 75 g/m².

CONFEZIONAMENTO

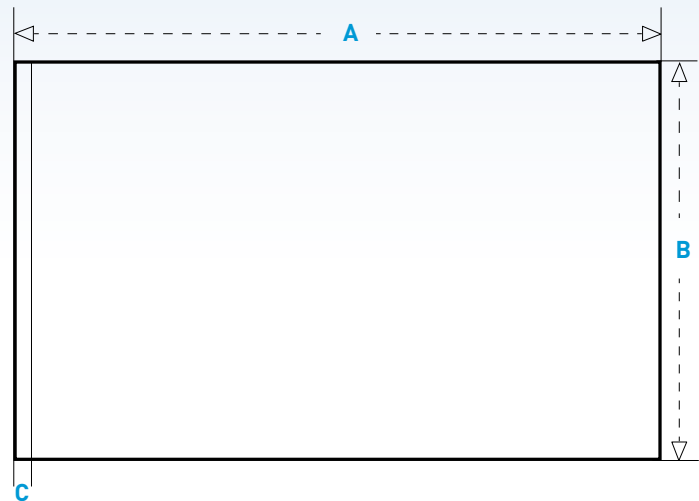
Box da 50 pezzi

Cartone da 20 buste

Pallet da 50 cartoni

PROPRIETÀ FISICHE

RIFERIMENTO	DIMENSIONE	TOLLERANZA
A	22 cm	+/- 1 cm
B	15 cm	+/- 1 cm
C	1 cm	+/- 0.5 cm



TAGLIA
UNICA



Azzurro

COD. PROD.
20986

EAN	8024151209862
------------	---------------

MANOPOLA SOFT

IN TNT

Manopola
in poliestere
per lavaggio
pazienti.
**SIGILLATA
AD ULTRASUONI.**

IPOALLERGENICA
ULTRA SOFFICE
NON SAPONATA



VANTAGGI

- Confortevole
- Pratica
- Igienica



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale

DESCRIZIONE

Manopola lava paziente, ultra soffice, non saponata, realizzata in TNT di poliestere 80 g/m², sigillata ad ultrasuoni, di colore bianco.

DESTINAZIONE D'USO

Dispositivo monouso per igiene.

SPECIFICHE TECNICHE

Resistenza alla trazione in direzione tessuto (N/5 cm)	44.64 [5%]
Resistenza alla trazione in direzione trasversale (N/5 cm)	52.8 [5%]
Resistenza allo strappo in direzione tessuto (N)	90.6 [5%]
Resistenza allo strappo in direzione trasversale (N)	108.24 [5%]

CARATTERISTICA	NORMA APPLICABILE	SPECIFICA	RISULTATI DELLA PROVA
Assorbenza	USP 22° edizione	15 sec, 8 volte	0.75 sec, 12.3 volte
Alcalinità o Acidità	USP 22° edizione	Nessuno sviluppo di colore rosa	Soddisfa la specifica

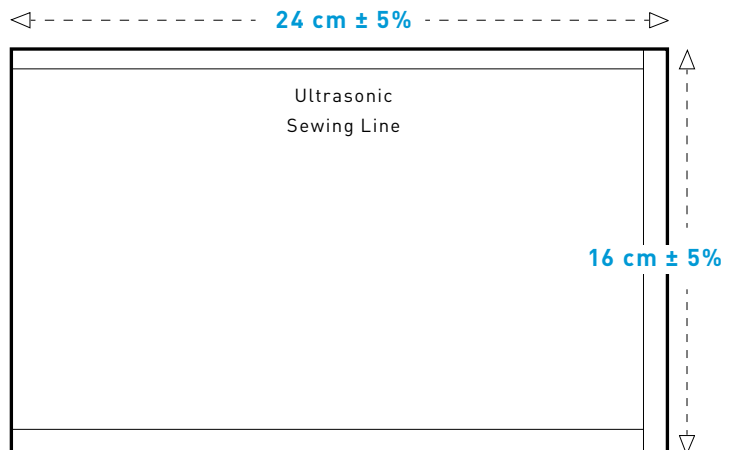
CARATTERISTICHE

Si usa per la detersione e per l'igiene del paziente. È un'alternativa intelligente alle normali manopole in cotone o spugna.

Caratteristiche principali: pratica, confortevole, igienica, economica. È prodotta con materiali di alta qualità e nel rispetto dell'ambiente.

MATERIA PRIMA

60% poliestere e 40% viscosa.

**CONFEZIONAMENTO**

Buste da 50 pezzi | Cartone da 20 buste | Pallet da 30 cartoni



EAN	8024151209893
------------	---------------

TAGLIA
UNICA



Bianco

COD. PROD.
20989

DR. PROTEC BI-SHAVE PLUS

10 PEZZI

Rasoio bilama,
USA E GETTA.
Colore blu.

**MANICO
ZIGRINATO**

**IMPUGNATURA
SICURA**

ANTISCIVOLO



VANTAGGI

- Banda emolliente
- Cappuccio coprilama trasparente



Clicca
sulla [croce blu](#)
e scarica la
scheda prodotto
e la dichiarazione
di conformità
(se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale

DESCRIZIONE

I rasoi Dr. Protec Bi-Shave Plus sono composti da due lame e da una banda emolliente che aiuta ad evitare le irritazioni cutanee. Manico zigrinato per una impugnatura sicura e antiscivolo. Provvisi di cappuccio coprilama trasparente. Monouso.

DESTINAZIONE D'USO

Dispositivo monouso per igiene.

ULTERIORI INFORMAZIONI

- **Utilizzo consigliato:** Indicato per la rasatura di viso e collo
- **Settori di utilizzo:** Settore ospedaliero, settore assistenziale, igiene personale
- **Avvertenze per l'uso e lo stoccaggio:**
 - Non toccare le lame
 - Non asciugare le lame
 - Dopo la rasatura proteggere le lame con l'apposito cappuccio
 - Tenere lontano dalla portata dei bambini

MATERIA PRIMA

Plastica e acciaio (lama).

DATI TECNICI

Confezione da	10 rasoi
Materiale del rasoio	Plastica e acciaio (lama)
Dimensioni	43 x 103 (h) mm
Peso	5,4 g ± 5%
Colore	Blu con cappuccio trasparente
Dimensione confezione	95 x 20 x 290 (h) mm
Peso confezione	60 g ± 5%
Materiale confezione	PP

CONFEZIONAMENTO

Box da 10 pezzi | Cartone da 100 buste | Pallet da 36 cartoni



EAN	8024151901308
------------	---------------



Blu

**COD. PROD.
RA010E**

COPRIMATERASSO

IN CPE

Coprimerasso
in **CPE GOFFRATO** (0,04 mm).
Formato: 210 x 90 x 20 (h) cm.

IDROREPELENTE

PER MATERASSO
SINGOLO

COLORE AZZURRO

VANTAGGI

- Estremamente robusto
- Con elastici lungo tutto il perimetro



Clicca sulla [croce blu](#) e scarica la scheda prodotto e la dichiarazione di conformità (se prevista)



CONSIGLIATO PER



Professionale

DESCRIZIONE

Coprimaterasso in CPE gofrato di colore azzurro, 100% impermeabile, con elastico, semplice da posizionare, adattabile in modo da assicurare la copertura totale del materasso. Resistente e idrorepellente.

Misure: spessore 0.04 mm, lunghezza 210 cm, larghezza 90 cm, altezza 20 cm.

DESTINAZIONE D'USO - DM

Dispositivo medico in Classe I ai sensi del Reg. (UE) MDR 2017/745 in quanto dispositivo non invasivo (Allegato VIII - Regola 1).

STANDARD NORMATIVI

- Regolamento MDR (UE) 2017/745; D.Lgs. 81/08 e s.m.i.
- Produzione in stabilimenti certificati **UNI EN ISO 9001:2015** e **UNI EN ISO 13485:2016**

MATERIA PRIMA

CPE.

CONFEZIONAMENTO

Buste da 10 pezzi | Cartone da 10 buste | Pallet da 16 cartoni



EAN	8024151216174
------------	---------------

UNICO
FORMATO



Azzurro

COD. PROD.
21617

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA

Premessa

Le presenti Condizioni Generali di Vendita si applicano a tutti i contratti di vendita tra Bericah ed i suoi Clienti aventi ad oggetto i Prodotti. I termini riportati in maiuscolo nelle presenti Condizioni Generali di Vendita hanno il significato ad essi attribuito nell'art. 1 "Definizioni".

1. Definizioni

Bericah: Bericah S.p.A.

Cliente/i: l'acquirente all'ingrosso che richiede e/o riceve un'Offerta o invia un Ordine a Bericah.

Conferma d'Ordine: la comunicazione scritta con la quale Bericah conferma al Cliente l'accettazione dell'Ordine.

Condizioni: le presenti Condizioni Generali di Vendita.

Contratto: il contratto di compravendita dei Prodotti tra Bericah e il Cliente.

Evento/i di Forza Maggiore: indica ogni evento al di fuori del ragionevole controllo di una Parte, non imputabile a tale Parte e non ragionevolmente superabile o evitabile dalla Parte interessata dall'evento, che impedisce ad una Parte di eseguire il Contratto, inclusi in via esemplificativa non esaustiva epidemie e pandemie (incluso "covid 19"), guerre e ribellioni, scioperi, serratte o agitazioni sindacali, ritardi o inadempimenti dei fornitori o produttori, difficoltà di approvvigionamento delle materie prime o del carburante, calamità naturali e condizioni climatiche eccezionali, provvedimenti dell'autorità anche di natura amministrativa e/o legislativa e/o giurisdizionale e/o della Pubblica Amministrazione, inclusi divieti d'importazione/esportazione, ed espressamente escluso il pagamento di somme di denaro.

Listino: l'elenco dei Prodotti e dei relativi prezzi presentato periodicamente da Bericah al Cliente.

Offerta: il documento che Bericah invia al Cliente contenente le condizioni di vendita dei Prodotti, proposte da Bericah al Cliente, affinché quest'ultimo formuli un Ordine. L'Offerta ha validità di 30 (trenta) giorni, salvo nella medesima sia diversamente previsto.

Ordine: il documento (ed i relativi allegati) sottoscritto dal Cliente ed inviato per l'accettazione di Bericah, con il quale il Cliente richiede a Bericah la fornitura di Prodotti. Rientrano nella definizione di Ordine anche le integrazioni dell'Ordine accettate da Bericah successivamente al perfezionamento del Contratto.

Parte: il Cliente e/o Bericah.

Parti: il Cliente e Bericah.

Prezzo/i: il/i corrispettivo/i indicato/i nella Conferma d'Ordine.

Prodotto/i: il bene/i specificato/i nella Conferma d'Ordine.

Prodotti Personalizzati: i prodotti realizzati con particolari personalizzazioni e/o caratteristiche, richieste dal Cliente, che rendano il prodotto diverso dal medesimo prodotto generico venduto alla generalità dei clienti. A titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, i Prodotti Personalizzati includono i prodotti in cui vengano inseriti, su richiesta del Cliente, specifici loghi, marchi, disegni etc.

2. Ordini e minimi

2.1 Il Cliente dovrà inviare a Bericah l'Ordine contenente il codice articolo di Bericah, la descrizione dei Prodotti, la quantità richiesta, i termini richiesti per la consegna e la firma leggibile di un soggetto autorizzato a vincolare il Cliente con il timbro aziendale.

2.2 L'Ordine sottoscritto dal Cliente ed inviato a Bericah costituisce proposta ferma ed irrevocabile ai sensi e per gli effetti dell'art. 1329 c.c. per un periodo di 30 (trenta) giorni dalla data di ricezione da parte di Bericah.

2.3 Bericah, a propria discrezione, potrà accettare o rigettare, in tutto o in parte, un Ordine. Il Contratto si perfeziona nel momento in cui Bericah (i) invia la Conferma d'Ordine, o (ii) dà comunque esecuzione all'Ordine. Solo in caso di perfezionamento del Contratto Bericah sarà vincolata a dare esecuzione all'Ordine. I termini e le condizioni contenuti nelle Condizioni e nella Conferma d'Ordine costituiscono la disciplina integrale del Contratto e sostituiscono ogni altro e/o diverso termine e/o condizione con essi in conflitto proposto dal Cliente e non espressamente accettato da Bericah per iscritto. Le Condizioni potranno essere modificate in qualsiasi momento da Bericah con effetto a decorrere dagli Ordini ricevuti successivamente dalla modifica.

2.4 Qualsiasi modifica o integrazione dell'Ordine, da parte del Cliente, sarà valida e vincolante solo qualora sia espressamente approvata per iscritto da Bericah in una nuova Conferma d'Ordine.

Nel caso in cui il Cliente riceva da parte di Bericah una Conferma d'Ordine scritta contenente termini difformi da quelli contenuti nell'Ordine, tale Conferma d'Ordine sarà considerata come nuova proposta contrattuale che dovrà essere accettata dal Cliente tramite la trasmissione a Bericah della medesima debitamente sottoscritta con firma leggibile e timbro aziendale, non oltre 48 ore dalla data di ricezione; oltre questo termine Bericah si riserva il diritto di rifiutare l'Ordine senza incorrere in alcuna responsabilità.

2.5 Gli Ordini che abbiano ricevuto la Conferma d'Ordine o che siano stati comunque eseguiti da Bericah non potranno essere annullati e/o modificati dal Cliente senza il consenso scritto di Bericah. In caso di cancellazione dell'Ordine senza il consenso scritto di Bericah e prima della consegna dei Prodotti, il Cliente sarà tenuto a corrispondere a Bericah a titolo di penale (i) l'intero prezzo previsto dal Contratto, nel caso di cancellazione dell'Ordine di Prodotti Personalizzati comunicata oltre i 15 (quindici) giorni dalla data della Conferma d'Ordine (ii) il 50% del prezzo previsto dal Contratto nel caso di Prodotti diversi dai Prodotti Personalizzati; salvo in ogni caso il maggior danno.

2.6 Bericah non garantisce la disponibilità dei Prodotti. In caso di Prodotti non disponibili, Bericah darà avviso al Cliente della data di disponibilità, pur senza fornire alcuna garanzia in tal senso.

2.7 Bericah si riserva di richiedere al Cliente l'acquisto di un quantitativo minimo di Prodotti o l'acquisto in base a determinate unità di imballo indivisibili.

2.8 Anche successivamente all'invio della Conferma d'Ordine, Bericah si riserva il diritto di annullare, di sospendere o di ritardare, interamente o parzialmente, un Ordine, senza incorrere in alcun tipo

di responsabilità, a causa di: (i) esigenze di produzione o programmazione delle consegne; (ii) carenze o inadempimenti o ritardi dei fornitori di Bericah nella consegna di prodotti finiti, materie prime o materiali accessori.

2.9 Il Cliente dovrà mantenere registrazione della destinazione finale dei Prodotti e fornirà immediatamente a Bericah, a semplice richiesta, tutte le informazioni necessarie affinché Bericah ottemperi agli obblighi di legge, inclusi quelli di sorveglianza del mercato, come previsto dalla normativa vigente in materia.

3. Quotazioni e Pagamenti

3.1 I prezzi dei Prodotti sono quelli indicati nel Listino, o nell'Offerta di Bericah, in vigore al momento dell'invio dell'Ordine da parte del Cliente. Salvo che sia diversamente indicato, i prezzi si intendono al netto dell'IVA e di ogni onere relativo a imposte, tasse, dazi, spese di trasporto, assicurazione, spedizione, che sono a carico del Cliente.

3.2 Il prezzo contenuto nel Listino è indicativo e non vincolante per Bericah, solo il prezzo contenuto nell'Offerta o nella Conferma d'Ordine vincolerà Bericah. Bericah si riserva il diritto di modificare il Listino in qualsiasi momento, con effetto dagli Ordini ricevuti successivamente alla comunicazione della modifica.

3.3 I termini di pagamento indicati nella Conferma d'Ordine devono ritenersi essenziali ed inderogabili. Eventuali sconti o dilazioni di pagamento saranno validi e vincolanti per Bericah solo se confermati per iscritto da Bericah nella Conferma d'Ordine. 3.4 Salvo che nella Conferma d'Ordine sia diversamente stabilito, Bericah emetterà la fattura alla consegna dei Prodotti e il pagamento del Prezzo dovrà avvenire entro 30 giorni dalla data della fattura. Ove sia concesso il pagamento rateale, il ritardo nel pagamento superiore a 10 (dieci) giorni anche di una sola delle rate previste comporta la decadenza dal beneficio del termine e Bericah avrà diritto di chiedere immediatamente l'intero importo residuo.

3.5 Il mancato pagamento nei termini previsti nella Conferma d'Ordine determinerà la decorrenza di interessi per il ritardo di pagamento nelle transazioni commerciali, nella misura prevista dal D.Lgs. 231/2002 e successive modifiche, nonché il risarcimento delle spese di recupero e delle spese di gestione, fatto salvo il diritto al risarcimento di ogni ulteriore danno subito e di ogni costo e/o spesa sostenuti.

3.6 In nessun caso il Cliente potrà sospendere e/o ritardare il pagamento delle somme dovute a Bericah (solve et repete) né potrà compensare propri crediti nei confronti di Bericah con le somme a questa dovute senza il previo consenso scritto di Bericah.

3.7 I Prodotti rimarranno di proprietà di Bericah fino al completo e definitivo pagamento da parte del Cliente, fermo restando il passaggio del rischio in capo al Cliente alla consegna.

3.8 In caso di ritardo nel pagamento superiore a 10 (dieci) giorni, o qualora Bericah abbia, a suo insindacabile giudizio, motivo di dubitare della solvibilità e/o della credibilità finanziaria del Cliente, Bericah potrà (i) modificare i termini di pagamento di tutti gli Ordini pendenti e/o futuri chiedendo il pagamento anticipato o idonee garanzie, e/o (ii) risolvere ex art. 1456 c.c. uno o più Ordini pendenti,

e/o (iii) sospendere uno o più Ordini pendenti fino all'integrale pagamento o presentazione di idonee garanzie, e/o (iv) richiedere come immediatamente esigibili tutte le somme non ancora scadute, senza necessità di messa in mora.

4. Consegne - Imballaggio

4.1 Se non diversamente concordato per iscritto, qualsiasi termine di consegna indicato ha natura meramente indicativa e non è vincolante per Bericah. Bericah si riserva il diritto di posticipare in qualsiasi momento la data di consegna fino a massimo 30 (trenta) giorni dopo la data indicata nella Conferma d'Ordine. Nel caso di ritardo nella consegna eccedente i predetti 30 (trenta) giorni, il Cliente avrà diritto a risolvere il Contratto, con esclusione di qualsiasi altro diritto e/o rimedio incluso il risarcimento del danno.

4.2 Salvo diverso accordo scritto tra le parti, il termine di consegna decorre:

- dall'incasso da parte di Bericah dell'acconto all'ordine se previsto; oppure

- dal giorno successivo alla presentazione da parte del Cliente di un credito documentario o di certificati/autorizzazioni da parte di qualunque autorità, nazionale o estera, se richiesti; oppure

- in caso non trovino applicazione i due punti precedenti, dalla data della Conferma d'Ordine o dalla diversa data ivi indicata. 4.3 Bericah si riserva il diritto di consegnare i Prodotti acquistati dal Cliente tramite una o più spedizioni.

4.4 Il termine di consegna indicato s'intende automaticamente prorogato in caso di Eventi di Forza Maggiore per un periodo di tempo equivalente al perdurare dell'Evento di Forza Maggiore; essendo espressamente inteso che Bericah non sarà in alcun modo responsabile dell'inadempimento del Contratto per la durata di un Evento di Forza Maggiore (neppure nel caso in cui Bericah fosse in ritardo rispetto ai termini pattuiti da prima dell'Evento di Forza Maggiore). Qualora tale evento perduri per oltre 6 (sei) mesi, ciascuna Parte potrà recedere dal Contratto senza incorrere in responsabilità.

4.5 Salvo diverso accordo scritto, Bericah fornisce i Prodotti franco fabbrica presso la propria sede operativa in Torri di Arcugnano (VI) o presso il diverso luogo in cui ha il magazzino dei Prodotti comunicato di volta in volta al Cliente, mediante consegna degli stessi al Cliente o a un terzo incaricato dallo stesso in tempo utile. In difetto di incarico tempestivo, il Cliente autorizza Bericah a scegliere ed incaricare della spedizione, per conto ed a spese del Cliente, un vettore o spedizioniere, esonerando Bericah da responsabilità per tale scelta e da ogni responsabilità connessa al trasporto. Il trasporto è a rischio e spese del Cliente e Bericah non fornisce alcuna assicurazione contro i rischi derivanti dal trasporto, salvo richiesta scritta del Cliente, contenuta nell'Ordine e accettata nella Conferma d'Ordine, con la quale il Cliente si assume anche tutti i relativi costi.

4.6 Il Cliente s'impegna a ritirare i Prodotti entro 10 (dieci) giorni dalla data di consegna indicata nella Conferma d'Ordine o prorogata ai sensi dell'art. 4.1. In caso di mancato ritiro dei Prodotti da parte del Cliente entro tale termine, Bericah avrà diritto di (i) chiedere l'esecuzione in forma specifica del Contratto con diritto a richiedere

al Cliente il pagamento a titolo di penale di una somma pari all'1% (uno per cento) del prezzo per ogni giorno di ritardo, o (ii) risolvere ex art. 1456 c.c. il Contratto trattenendo l'eventuale

anticipo pagato dal Cliente a titolo di penale; in entrambi i casi fatto salvo il diritto a richiedere il maggior danno. In ogni caso, ogni costo e/o spesa sostenuti da Bericah (incluse in via esemplificativa non esaustiva le spese per le soste automezzo, per la giacenza e/o eventuale ritorno al magazzino di Bericah) saranno addebitati al Cliente.

4.7 In caso di fornitura di Prodotti Personalizzati, la consegna avviene in apposito imballaggio, già contrassegnato con l'indicazione del marchio o del logo indicato dal Cliente.

4.8 L'imballaggio è compreso nel Prezzo, salvo sia diversamente indicato nella Conferma d'Ordine. I Prodotti saranno imballati secondo i 49 metodi standard di imballaggio di Bericah. Di seguito vengono riportate le indicazioni per la raccolta differenziata ai sensi del D. Lgs.

116/2020, con codice identificativo del materiale definito sulla base della decisione 97/129/CE.

- - Pallets (EPAL) à RACCOLTA LEGNO – FOR 50
- - Film estensibile nero o trasparente à RACCOLTA PLASTICA – PE-LD 04
- - Cappuccio in Plastica à RACCOLTA PLASTICA – PE-LD 04
- - Nastro adesivo à RACCOLTA PLASTICA – PE-LD 04
- - Reggia à RACCOLTA PLASTICA – PET 01

Le indicazioni sullo smaltimento della confezione del singolo prodotto vengono riportate direttamente sulla confezione stessa.

4.9 Salvo sia diversamente indicato, i pallets sono a rendere e, se non saranno resi nel termine fissato da Bericah, verranno addebitati al Cliente al prezzo di costo.

5. Modifiche ai prodotti

5.1 Tutti i dati e le caratteristiche contenute nei cataloghi, nei listini, nelle illustrazioni, nei disegni, nelle Offerte e nel materiale pubblicitario in genere di Bericah sono puramente indicativi e non vincolanti per quest'ultima se non espressamente confermato nella Conferma d'Ordine.

5.2 Bericah si riserva il diritto, in qualsiasi momento e a propria discrezione, di (i) apportare ai propri Prodotti le modifiche che reputi necessarie, senza alcun obbligo di preavviso al Cliente, purché non venga alterata la funzionalità del Prodotto, e/o (ii) cessare la vendita di determinati Prodotti.

5.3 Bericah non è tenuta ad apportare alle merci già prodotte, o in corso di produzione, destinate al Cliente, le modifiche eventualmente richieste dal Cliente successivamente all'Ordine.

6. Reclami e Resi

6.1 Il Cliente ha l'obbligo di effettuare il controllo dei Prodotti alla consegna ed eventuali reclami relativi allo stato dell'imballo e quantità dei Prodotti dovranno essere, a pena di decadenza, indicati nel documento di trasporto.

6.2 Eventuali reclami relativi a vizi o difformità esteriori dei Prodotti (vizi apparenti) dovranno essere notificati a Bericah mediante lettera

raccomandata A.R. o PEC, a pena di decadenza, entro 8 (otto) giorni dalla data di ricevimento dei Prodotti. Eventuali reclami relativi a vizi o difformità dei Prodotti non individuabili mediante un diligente controllo al momento del ricevimento dei Prodotti (vizi occulti) dovranno essere notificati a Bericah mediante lettera raccomandata A.R. o PEC, a pena di decadenza, entro 8 (otto) giorni dalla data della scoperta del vizio o difformità e, comunque, entro il Periodo di Garanzia (come in seguito definito).

6.3 In caso di reclamo, il Cliente deve consentire a Bericah, o a personale tecnico incaricato dalla stessa, di effettuare tutti i rilievi e gli accertamenti che Bericah a sua insindacabile discrezione riterrà opportuni, mettendo a disposizione tutti i Prodotti contestati e permettendo di svolgere ispezioni anche sul luogo di consegna o di deposito.

6.4 A richiesta di Bericah, il Cliente ha l'obbligo di restituire integralmente od a campione i Prodotti contestati, a propria cura e spese, al fine

di accertamenti, indagini, ispezioni, perizie del caso.

6.5 Qualora i Prodotti contestati risultassero conformi e non viziati, il Cliente ha l'obbligo di rifondere a Bericah tutti i costi e le spese da questa sostenuti per accertamenti, perizie ed ispezioni delle merci, effettuati a seguito del reclamo.

6.6 Qualora il Cliente restituisca i Prodotti e/o rifiuti la consegna, questi saranno tenuti a disposizione del Cliente a suo rischio e pericolo, addebitando allo stesso tutte le spese di trasporto, deposito, manutenzione e conservazione, esonerando e manlevando Bericah da ogni responsabilità verso il Cliente e verso terzi.

6.7 I resi saranno accettati solo se in confezione originale e solo previo consenso scritto di Bericah e dovranno essere accompagnati dall'apposito documento di trasporto di reso indicante la quantità e la qualità dei Prodotti. Anche in questo caso i Prodotti viaggiano a carico ed a esclusivo rischio del Cliente.

7. Garanzia

7.1 Bericah garantisce che i Prodotti sono conformi alla legislazione europea e alle specifiche tecniche fornite. Bericah garantisce soltanto il rodoto mantenuto integro e conservato secondo le modalità prescritte dal produttore. Bericah non garantisce la corrispondenza dei Prodotti a particolari specifiche o caratteristiche tecniche o la loro idoneità ad usi particolari, salvo che tali caratteristiche o usi non fossero stati espressamente pattuiti nella Conferma d'Ordine.

7.2 Nella misura massima consentita dalla legge, Bericah garantisce al Cliente l'assenza di, ed è responsabile unicamente per, eventuali vizi di fabbricazione dei Prodotti che li rendano inidonei all'uso cui sono destinati. Tale garanzia viene fornita solamente per il periodo indicato dal produttore stesso in relazione al singolo articolo ("Periodo di Garanzia") purché vi sia stato tempestivo reclamo nei termini del precedente art. 6. La garanzia di Bericah è a solo beneficio del Cliente.

7.3 La garanzia decorre dalla data di consegna del Prodotto oppure dalla data impressa sul Prodotto stesso nei casi di legge. 7.4 In caso di riconoscimento di vizi, la sola responsabilità di Bericah sarà, a suo insindacabile giudizio, di riparare o sostituire il Prodotto o emettere nota di accredito per il valore corrispondente, libera di ricorrere

ad una sola o a diverse forme di ristoro, anche per lo stesso reclamo e per la stessa partita di Prodotto.

7.5 La garanzia di Bericah non copre eventuali costi di trasporto e/o manodopera.

7.6 La garanzia non opera, e Bericah non sarà responsabile, per difetti, danneggiamenti, distruzione, perdita e/o vizi dei Prodotti attribuibili a fatto proprio del Cliente o di terzi, né per danni derivanti da trasporto. In nessun caso Bericah sarà responsabile nel caso in cui i Prodotti siano stati alterati, manomessi, oggetto di riparazione da parte del Cliente o terzi soggetti non autorizzati da Bericah, o il Cliente abbia conservato e/o utilizzato i Prodotti in modo negligente e/o non conforme alla sua destinazione d'uso e/o alle istruzioni d'uso fornite.

7.7 Nella massima misura consentita dalla legge, la garanzia, le responsabilità e i rimedi qui definiti sono assorbenti e sostitutivi delle garanzie e/o responsabilità e/o rimedi previsti per legge ed escludono ogni altra responsabilità di Bericah (contrattuale o extra-contrattuale) comunque originata dai Prodotti forniti e ogni danno diretto e indiretto (quali ad esempio risarcimento del danno, mancato guadagno, perdita di chance, perdita di profitto o di fatturato, campagne di ritiro, etc.).

7.8 Il Cliente rinuncia al diritto di regresso nei confronti di Bericah di cui all'articolo 131 del Decreto Legislativo 206/2005.

8. Limitazione della responsabilità

8.1 Salvi i limiti inderogabili di legge, la responsabilità di Bericah nei confronti del Cliente a titolo contrattuale, di qualunque altra natura e per qualunque altra esistente forma di risarcimento e/o a titolo di indennizzo previste dalla legge e/o dalle presenti Condizioni e/o dal Contratto, non potrà in nessun caso complessivamente eccedere un importo pari al 100% del Prezzo pagato dal Cliente per i Prodotti che hanno dato origine a responsabilità.

8.2 In ogni caso Bericah non indennizzerà il Cliente degli eventuali danni, a qualsiasi titolo dovuti, che il Cliente fosse chiamato a risarcire a terzi.

8.3 Bericah risponde limitatamente a quanto convenuto nelle presenti Condizioni, fatte salve eventuali ulteriori pattuizioni disposte per iscritto tra le Parti.

9. Merce con marchio personalizzato

9.1 Nel caso in cui il Contratto abbia ad oggetto Prodotti Personalizzati, Bericah, qualora il Contratto venga risolto per inadempimento del Cliente, potrà rivendere a terzi i Prodotti oggetto del Contratto, senza dover rimuovere eventuali marchi e senza possibilità per il Cliente inadempiente di contestare tale vendita in ragione dei propri diritti di proprietà intellettuale.

9.2 Il Cliente garantisce Bericah che, se la fornitura comprende forme e oggetti realizzati in base a disegni, modelli o campioni o istruzioni consegnati dal Cliente o con marchio personalizzato richiesto dal Cliente, la produzione e la fornitura di tali oggetti non violano alcun diritto di proprietà intellettuale esistente in capo a terzi. Qualora terzi soggetti lamentino una violazione di propri diritti, il Cliente è tenuto a manlevare e tenere indenne Bericah immediatamente ed in

ogni sede di tutto quanto eventualmente a quest'ultima richiesto, anche a titolo di risarcimento danni, da parte di tali terzi e di ogni costo e/o spesa sostenuti e/o danno sofferto da Bericah.

9.3. Se, con riferimento ai diritti di proprietà intellettuale, un terzo vieta a Bericah di produrre e vendere Prodotti fabbricati secondo disegni, modelli o campioni o istruzioni forniti dal Cliente, Bericah ha il diritto di fermare la produzione e la fornitura di tali Prodotti e di chiedere al Cliente il rimborso di tutte le spese e costi sostenuti, ivi compresi quelli relativi alla produzione, alla vendita e per il fermo di produzione, nonché il risarcimento dei danni patiti e dei costi e spese sostenuti.

9.4 Bericah è autorizzata a distruggere campioni, disegni e qualsiasi altro allegato all'Ordine dopo 6 (sei) mesi dall'esecuzione del Contratto, se non diversamente stipulato per iscritto.

10. Protezione dei dati personali

10.1 Il titolare del trattamento è Bericah S.p.A. (con sede in Via Porlezza, 8 - 20123 Milano (MI), e-mail info@bericah.it). Bericah tratterà i dati personali del Cliente in forma cartacea, informatica, telematica per eseguire il Contratto, adempiere agli obblighi di legge e per consentire una efficace gestione dei rapporti commerciali, contrattuali e di legge, in ottemperanza al Regolamento Europeo n. 2016/679 (GDPR), al d.lgs. 196/2003 e ss.mm.ii. e al d.lgs. 101/2018, per il tempo necessario all'adempimento delle obbligazioni del Contratto o ad adempiere agli obblighi di legge. Il mancato conferimento dei dati, ove non obbligatorio, verrà valutato di volta in volta da Bericah e determinerà le conseguenti decisioni rapportate all'importanza dei dati richiesti rispetto alla gestione del rapporto commerciale. I dati potranno essere divulgati esclusivamente per le finalità direttamente connesse al Contratto e, conseguentemente, saranno trattati solo a tali fini da altri soggetti, in particolare da: (i) rete di agenti; (ii) società di factoring; (iii) istituti di credito; (iv) società di recupero crediti; (v) società di assicurazione del credito; (vi) società di informazioni commerciali; (vii) professionisti e consulenti. Per le medesime finalità i dati potranno essere trattati da responsabili dell'area finanziaria e commerciale di Bericah. Il Cliente potrà esercitare tutti i diritti di accesso, rettifica, aggiornamento, limitazione, portabilità, di opposizione al trattamento e di cancellazione dei propri dati personali comunicati; potrà proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali.

11. Miscellanea

11.1 I Contratti e le presenti Condizioni sono regolati dalla legge italiana.

11.2 Qualsiasi controversia insorta tra le Parti inerente o connessa a, o derivante da, l'interpretazione, validità o esecuzione delle presenti Condizioni e/o dei relativi Contratti stipulati sarà devoluta alla competenza esclusiva del Tribunale di Milano.

11.3 Qualora una clausola delle presenti Condizioni risulti nulla o inefficace, l'eventuale nullità o inefficacia non si estenderà alle restanti previsioni.

Bericah⁺
Protezione e prevenzione dal 1979



SEDE LEGALE

Via Porlezza, 8
20123 Milano (MI)
Italia

SEDE DIREZIONALE

Via Brescia, 31
c/o Vicenza Business Tower
36040 Torri di Quartesolo (VI)
Italia

SEDE OPERATIVA

Via dell'Artigianato, 26
36057 Torri di Arcugnano (VI)
Italia

info@bericah.it
(+39) 0444 240522

www.bericah.it

