

MEDICAL

D I V I S I O N



GUANTI
& ABBIGLIAMENTO
MONOUSO

GLOVES
& DISPOSABLE
CLOTHING





Promesse mantenute We deliver on our promises

Nel mercato odierno la competizione fa sviluppare prodotti simili, quello che fa la differenza sono l'Azienda che li propone e le persone che la compongono.

ICOGUANTI tratta sempre e solo guanti dal 1968 con responsabilità, affidabilità e trasparenza; le persone sono specialisti del settore e si caratterizzano per conoscenza approfondita ed esperienza maturata in azienda negli anni.

Questo ci contraddistingue e fa la differenza.

In today's market, competition leads to the development of similar products. What makes the difference are the company that produces these products and the people who make up the company.

Since 1968, ICOGUANTI has dealt exclusively with gloves, in a responsible, reliable and transparent manner; its staff consists of sector specialists, characterised by their in-depth knowledge and experience acquired in-house over the course of the years.

This is what distinguishes us from the rest and makes the difference.

ICOGUANTI a DPL Group Company



I C O G U A N T I
M E D I C A L
D I V I S I O N

Per soddisfare tutte le esigenze di protezione con referenze professionali specifiche e supportate da un servizio pre e post vendita fra i migliori del settore.

Total personal protection solutions via right choice of professional products together with the best in class customer service and after sales support.

100

Guanti

INDICE PRODOTTI - PRODUCTS INDEX

LINEA GUANTI MEDICALI
MEDICAL GLOVES LINE

PRODOTTI DISPOSITIVI MEDICI/MEDICAL DEVICES

■ In lattice naturale senza polvere/Natural latex powderfree	
ALOE VERA GREEN	pp 6
POWDERFREE PLUS	7
POWDERFREE	7
■ In lattice naturale con polvere/Natural latex with powder	
EXAMPLUS	8
DENTAL GRIP	9
STANDARD	9
■ Sintetici senza polvere/Synthetic powderfree	
SYNTHOMED	11
N-PINK	13
N-GREEN	14
POLIETILENE	15
■ Sintetici con polvere/Synthetic with powder	
VINYL PLUS	16

PRODOTTI DISPOSITIVI MEDICI E DI PROTEZIONE INDIVIDUALE
MEDICAL DEVICES AND PERSONAL PROTECTIVE DEVICE

■ In lattice naturale senza polvere/Natural latex powderfree	
SENSITIVE PF	8
■ In lattice naturale con polvere/Natural latex with powder	
SENSITIVE	10
■ Sintetici senza polvere/Synthetic powderfree	
NITRILE PF	12
N-PURPLE	12
N-WHITE	13
VINYL POWDERFREE	14
VINYL STRETCH	15

LINEA GUANTI MULTIUSO
MULTIPURPOSE GLOVES LINE

PRODOTTI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE/PERSONAL PROTECTIVE DEVICES

■ In lattice naturale senza polvere/Natural latex powderfree	
LATEX POWDERFREE	pp 18
■ In lattice naturale con polvere/Natural latex with powder	
LATEX	18
■ Sintetici senza polvere/Synthetic powderfree	
NITRIL	19
VINYLEX	20
VINYL PF	20
■ Sintetici con polvere/Synthetic with powder	
VINYL	21

LINEA ABBIGLIAMENTO MONOUSO
DISPOSABLE CLOTHING LINE

PRODOTTI DISPOSITIVI MEDICI/MEDICAL DEVICES

CAMICI - GOWNS	pp 23-24
COPRICAPO - HATS	25
COPRISCARPE - SHOE COVERS	25
MASCHERINE - MASKS	26
BAVAGLI - BIBS	26



**Esame
lattice naturale**
**Esame
sintetico**

**Natural latex
examination**
**Synthetic
examination**

GUANTI GLOVES

 **multipro**®
EXAMINATION
GLOVES SYSTEM by **ICO**
Guanti

Guanti esame in lattice naturale non sterili

Natural latex examination gloves non sterile



SENZA POLVERE - POWDER FREE

- **ALOE VERA GREEN**
- **POWDERFREE PLUS**
- **POWDERFREE**
- **SENSITIVE PF**

CON POLVERE - POWDERED

- **EXAMPLUS**
- **DENTAL GRIP**
- **STANDARD**
- **SENSITIVE**

ALOE VERA GREEN

ref. EMAG

Colore: verde | Lunghezza: 240 mm min. | Spessore palmo: 0,14 mm (valore medio)
 Colour: green | Length: 240 mm min. | Palm thickness: 0.14 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale senza polvere lubrificante, ad elevata bio-compatibilità, **microruvido**, con elevate caratteristiche prestazionali, di qualità controllata e certificata. Sottoposto a doppio processo di alogenazione e successivo **trattamento interno con gel di Aloe Vera "Active Aloe™"**, che idratando la pelle, riduce gli effetti dell'uso frequente dei guanti.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale con **contenuto proteico <50µg/g**, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i..
 Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio. Particolarmente indicato per uso intensivo (studi dentistici, laboratori, ...).

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello G1) per difetti visivi maggiori e minori / AQL 2,5 (livello S2) per dimensioni e proprietà fisiche, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. **Purezza e contenuto al 99,80% dell' Aloe Vera** certificata da IACS (International Aloe Science Council). Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE, SENZA POLVERE CON ALOE VERA
 NATURAL LATEX EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE, WITH ALOE VERA

DESCRIPTION

- **Natural rubber latex** medical glove, **powder free**, high biocompatibility, **micro textured** with high performance characteristics, quality controlled and certified. Subjected to double process of halogenation and subsequent **internal treatment with "Active Aloe™" Aloe Vera**, which moisturizing the skin, reduces the effects of frequent use of gloves.
- Non-sterile glove, made of natural latex with **protein content <50µg/g**, suitable for both hands with band, opaque internal finish and micro textured external finish.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory. Particularly suitable for intensive use (dental surgeries, laboratories...).

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level G1) for major and minor visual defects / AQL 2.5 (level S2) for size and physical properties, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. **Purity and content with 99.80% of Aloe Vera** is certified by the IACS (International Aloe Science Council). Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.





EXAMINATION GLOVES SYSTEM

POWDERFREE PLUS

GUANTO ESAME "PREMIUM" IN LATTICE NATURALE, SENZA POLVERE
NATURAL LATEX EXAMINATION "PREMIUM" GLOVE, POWDER FREEAQL 1.0
PREMIUM QUALITY

ref. EPFP

Colore: bianco/lattice | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,13 mm (valore medio)
Colour: white/latex | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.13 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale senza polvere lubrificante, ad elevata bio-compatibilità, microruvido e con ottima presa sul bagnato. Caratteristiche prestazionali superiori eccedenti i requisiti normativi, di qualità controllata e certificata per ogni lotto di produzione. Sottoposto a processo interno ed esterno "polymer coating".
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale con contenuto proteico <50 µg/g, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,0 (livello G1) per assenza di fori e per maggiori difettosità / AQL 1,5 (livello G1) per minori / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni e proprietà fisiche, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

POWDERFREE

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE, SENZA POLVERE
NATURAL LATEX EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

ref. ESPF

Colore: bianco/lattice | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,13 mm (valore medio)
Colour: white/latex | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.13 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale senza polvere lubrificante ad elevata bio-compatibilità, microruvido e con ottima presa sul bagnato, con elevate caratteristiche prestazionali, di qualità controllata e certificata. Sottoposto a processo interno di alogenazione ed esterno "polymer washed" off line.
 - Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale con contenuto proteico <50 µg/g, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida.
 - Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
 - Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
 - Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
 - Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.
- L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.*

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S2) per maggiori e minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni e proprietà fisiche, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

DESCRIZIONE

- **Natural rubber latex** medical glove, **powder free**, high biocompatibility, **micro textured** and excellent grip on wet surfaces. **Superior performance characteristics in excess of regulatory requirements**, quality controlled and certified for each production batch. Subjected to an internal and external "polymer coating" process.
 - Non-sterile glove, made of natural latex with **protein content <50µg/g**, suitable for both hands with band, opaque internal finish and micro textured external finish.
 - Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
 - Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
 - I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
 - Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
- The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.*

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.0 (level G1) for the absence of holes and for major defects / AQL 1.5 (level G1) for minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size and physical properties, with reference to EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

DESCRIZIONE

- **Natural rubber latex** medical glove, **powder free**, high biocompatibility, **micro textured** and excellent grip on wet surfaces with high performance characteristics, quality controlled and certified. Subjected to an internal halogenation process and an external "polymer washed" process off line.
 - Non-sterile glove, made of natural latex with **protein content <50µg/g**, suitable for both hands with band, opaque internal finish and micro textured external finish.
 - Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
 - Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
 - I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4.
 - Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
- The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.*

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S2) for major and minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size and physical properties, with reference to EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



multipro EXAMINATION GLOVES SYSTEM

SENSITIVE PF

ref. ESSP

Colore: bianco/lattice | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,12 mm (valore medio)
Colour: white/latex | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.12 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale senza polvere lubrificante ad elevata bio-compatibilità, microruvido e con ottima presa sul bagnato, con elevate caratteristiche prestazionali, di qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale con contenuto proteico <50µg/g ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S4) per maggiori difettosità / AQL 4 (livello S4) per minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni e proprietà fisiche, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE, SENZA POLVERE
 NATURAL LATEX EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Natural rubber latex** medical glove, **powder free**, high biocompatibility, **micro textured** and excellent grip on wet surfaces with high performance characteristics, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove, made of natural latex **with protein content <50µg/g**, suitable for both hands with rolled cuff, opaque internal finish and micro roughened external finish.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies EN 455-1,2,3,4 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
The total absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S2) for major defects / AQL 4.0 (level S4) for minor defects / AQL 4.0 (livello S2) for size and physical properties, with reference to EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



EXAMPLUS

ref. ESNM

Colore: bianco/lattice | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,14 mm (valore medio)
Colour: white/latex | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.14 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale a spessore maggiorato, lubrificato con polvere. Caratteristiche prestazionali superiori **eccedenti i requisiti normativi**, di qualità controllata e certificata per ogni lotto di produzione. Contenuto proteico controllato. Di uso confortevole (formulazione a basso modulo elastico) e shelf-life migliorata.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale, ambidestro, con bordino, a finitura interna/esterna opaca, **lubrificato internamente** con polvere vegetale bio-assorbibile conforme alla farmacopea USA (interno 100 mg / esterno 50 mg +/- 25%).
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,0 (livello G1) per assenza di fori e per maggiori e minori difettosità/ AQL 2,5 (livello S2) per dimensioni con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME "PREMIUM", IN LATTICE NATURALE, CON POLVERE
 NATURAL LATEX EXAMINATION "PREMIUM" GLOVE, PRE-POWDERED

DESCRIPTION

- **Natural rubber latex** medical glove **with increased thickness**, lubricated with powder. Superior performance characteristics **in excess of regulatory requirements**, quality controlled and certified for each production batch. Controlled protein content. Comfortable to use (low elastic modulus formulation) and improved shelf life.
- Non-sterile glove, made of natural rubber latex, suitable for both hands, with band, opaque internal/external finish, **lubricated internally** with bio-absorbable vegetable powder in accordance with U.S. Pharmacopoeia (internal 100 mg / external 50 mg +/-25%).
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008:Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.0 (level G1) for the absence of holes and for major and minor defects / AQL 2.5 (level S2) for size with reference to EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

AQL 1.0 PREMIUM QUALITY





EXAMINATION GLOVES SYSTEM

DENTAL GRIP

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE VERDE, CON POLVERE, ZIGRINATO ESTERNAMENTE
NATURAL LATEX EXAMINATION GREEN GLOVE, PRE-POWDERED, OUTER TEXTURED

ref. ESDT

Colore: verde | Lunghezza: 240 mm min. | Spessore palmo: 0,14 mm (valore medio)
Colour: green | Length: 240 mm min. | Palm thickness: 0.14 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale, lubrificato con polvere, ad uso prevalentemente dentistico, con zigrinatura in rilievo su palmo e dita per migliorare la presa, con contenuto proteico controllato, di colore verde per una migliore identificazione del prodotto manipolato. Di uso confortevole (formulazione a basso modulo elastico) e shelf-life migliorata.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale, ambidestro, con bordino, a finitura interna/esterna opaca con zigrinatura anticivolo su palmo e dita, lubrificato internamente con polvere vegetale bio-assorbibile conforme alla farmacopea USA (interno 100 mg/esterno 50 mg +/- 25%), pigmento verde conforme alla farmacopea vigente.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,5 (livello G1) per assenza di fori e per maggiori e minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



STANDARD

ref. ESST

Colore: bianco/lattice | Lunghezza: 240 mm min. | Spessore palmo: 0,12 mm (valore medio)
Colour: white/latex | Length: 240 mm min. | Palm thickness: 0.12 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale, lubrificato con polvere con requisiti prestazionali conformi alle normative relative ai Dispositivi Medici di Classe I^a.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale, ambidestro, con bordino, a finitura interna/esterna opaca, lubrificato internamente con polvere vegetale bio-assorbibile conforme alla farmacopea USA (interno 100 mg/esterno 50 mg +/- 25%).
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso di utilizzo polivalente: esame, terapia, diagnostica, laboratorio, corsia, ecc.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL 1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 4,0 (livello S2) per altre caratteristiche, con riferimento alle norme alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D3578. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



DESCRIZIONE

- **Natural rubber latex** medical glove, lubricated with powder, mainly for dental use with raised ribbing on the palm and fingers for better grip, with controlled protein content, green colour for better identification of the product handled. Comfortable to use (low elastic modulus formulation) and improved shelf life.
- Non-sterile glove, made of natural rubber latex, suitable for both hands, with band, opaque internal/external finish with non-slip ribbing on the palm and fingers, lubricated internally with bio-absorbable vegetable powder in accordance with U.S. Pharmacopoeia (internal 100 mg/external 50 mg +/-25%), green pigment in compliance with applicable Pharmacopoeia.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italia Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.5 (level G1) for the absence of holes and for major and minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size, with reference to EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE, CON POLVERE
NATURAL LATEX EXAMINATION GLOVE, PRE-POWDERED

DESCRIZIONE

- **Natural rubber latex** medical glove, lubricated with powder with performance features in accordance with the I^a Class Medical Devices rules.
- Non-sterile glove, made of natural rubber latex, suitable for both hands, with band, opaque internal/external finish, lubricated internally with bio-absorbable vegetable powder in accordance with U.S. Pharmacopoeia (internal 100 mg/external 50 mg +/-25%).
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for multipurpose use: examinations, therapy, diagnostics, laboratory, ward etc.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL 1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 4.0 (level S2) for other characteristics, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D3578 standards. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



EXAMINATION GLOVES SYSTEM

SENSITIVE

ref. ESMS

Colore: bianco/lattice | Lunghezza: 240 mm min. | Spessore palmo: 0,10 mm (valore medio)
 Colour: white/latex | Length: 240 mm min. | Palm thickness: 0.10 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in lattice di gomma naturale, lubrificato con polvere con requisiti prestazionali conformi alle normative relative ai Dispositivi Medici di Classe I^a, ad elevata sensibilità ed uso confortevole.
- Guanto non sterile, in lattice di gomma naturale, ambidestro, con bordino, a finitura interna/esterna opaca, lubrificato internamente con polvere vegetale bio-assorbibile conforme alla farmacopea USA (interno 100 mg/esterno 50 mg +/- 25%).
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 22.9.2005: Cod. T010201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso di utilizzo polivalente: esame, terapia, diagnostica, laboratorio, corsia, ecc.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 4,0 (livello S2) per altre caratteristiche, con riferimento alle norme EN 455 1-2. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME IN LATTICE NATURALE, CON POLVERE, AD ELEVATA SENSIBILITÀ
 NATURAL LATEX EXAMINATION GLOVE, PRE-POWDERED, HIGHLY SENSITIVE

DESCRIPTION

- **Natural rubber latex** medical glove, lubricated with powder with performance features in accordance with the I^a Class Medical Devices rules, **highly sensitive and comfortable to use**.
- Non-sterile glove, made of natural rubber latex, suitable for both hands, with band, opaque internal/external finish, **lubricated internally** with bio-absorbable vegetable powder in accordance with U.S. Pharmacopoeia (internal 100 mg/external 50 mg +/-25%).
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 22.9.2005: Code T010201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable for multipurpose use: examinations, therapy, diagnostics, laboratory, ward etc.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 4.0 (level S2) for other characteristics, with reference to the EN 455 1-2 standards. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



Guanti esame in sintetico non sterili

Synthetic examination gloves non sterile



SENZA POLVERE - POWDER FREE

- **SYNTHOMED**
- **NITRILE PF**
- **N-PURPLE**
- **N-WHITE**
- **N-PINK**
- **N-GREEN**
- **VINYL POWDERFREE**
- **VINYL STRETCH**
- **POLIETILENE**

CON POLVERE - POWDERED

- **VINYL PLUS**

■ GUANTI IN NITRILE - NITRILE GLOVES

■ GUANTI IN VINILE - VINYL GLOVES

■ GUANTI IN POLIETILENE - POLYETHYLENE GLOVES

SYNTHOMED

ref. EMNT

Colore: blu/azzurro | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,10 mm (valore medio)
Colour: blue/light blue | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.10 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in nitrile (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
 - Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida.
 - Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
 - Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
 - Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
 - Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.
- L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.*

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 1,5 (livello G1) per maggiori difettosità / AQL 2,5 (livello S2) per minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE

NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, quality controlled and certified.
 - Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands, with edge, opaque internal finish and micro textured external finish.
 - Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
 - Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
 - I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4.
 - Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
- The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.*

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 1.5 (level G1) for major defects / AQL 2.5 (level S2) for minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.





EXAMINATION GLOVES SYSTEM

NITRILE PF

ref. ENPF

Colore: blu
Colour: blue

Lunghezza: 240 mm min.
Length: 240 mm min.

Spessore palmo: 0,07 mm (valore medio)
Palm thickness: 0.07 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **nitrile** (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida sulla punta delle dita.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. . Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Caratteristiche prestazionali: AQL<1,5 (Livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S2) per maggiori e minori difettosità / AQL 4 (livello S2) per dimensioni e proprietà, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE
NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, comfortable to use, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands with band, matte internal finish and micro textured external finish on finger tips.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S2) for major and minor defects / AQL 4 (level S2) for size, and properties, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

N-PURPLE

ref. EMNV

Colore: porpora
Colour: purple

Lunghezza: 240 mm min.
Length: 240 mm min.

Spessore palmo: 0,08 mm (average value)
Palm thickness: 0.08 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **nitrile** (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida sulla punta delle dita per assicurare una presa sicura anche su oggetti bagnati.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. . Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia e in tutti i casi in cui occorre un DPI di III^a Categoria, per proteggere anche l'operatore come in laboratori di analisi, biologia, cosmetica, istologia ecc.

L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Caratteristiche prestazionali: AQL<1,5 (Livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S2) per maggiori e minori difettosità / AQL 4 (livello S2) per dimensioni e proprietà, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE
NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, comfortable to use, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands with band, matte internal finish and external micro textured on finger tips in order to ensure a safe grip on wet objects too.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable examination, diagnosis, therapy and in all cases when you need a PPE of III^a category, to also protect the operator as in laboratories, biology, cosmetics, histology etc.
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S2) for major and minor defects / AQL 4 (level S2) for size, and properties, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

multipro EXAMINATION GLOVES SYSTEM

N-WHITE

ref. EMNW

Colore: bianco | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,06 mm (valore medio)
Colour: white | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.06 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **nitrile** (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida sulla punta delle dita per assicurare una presa sicura anche su oggetti bagnati.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia e in tutti i casi in cui occorre un DPI di III^a Categoria, per proteggere anche l'operatore come in laboratori di analisi, biologia, cosmetica ecc.
L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Caratteristiche prestazionali: AQL<1,5 (Livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S2) per maggiori e minori difettosità / AQL 4 (livello S2) per dimensioni e proprietà, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, comfortable to use, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands with band, matte internal finish and external micro textured on finger tips in order to ensure a safe grip on wet objects too.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable examination, diagnosis, therapy and in all cases when you need a PPE of III^a category, to also protect the operator as in laboratories, biology, cosmetics, etc.
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S2) for major and minor defects / AQL 4 (level S2) for size, and properties, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

N-PINK

ref. EMNP

Colore: rosa | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,08 mm (average value)
Colour: pink | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.08 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **nitrile** (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida sulla punta delle dita per assicurare una presa sicura anche su oggetti bagnati.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, indicato anche per uso intensivo (es. studi dentistici).
L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 1,5 (livello G1) per maggiori difettosità / AQL 2,5 (livello S2) per minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands with band, matte internal finish and external micro textured on finger tips in order to ensure a safe grip on wet objects too.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory. Particularly suitable for intensive use (e.g. dental surgeries)
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 1.5 (level G1) for major defects / AQL 2.5 (level S2) for minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



EXAMINATION GLOVES SYSTEM

N-GREEN

ref. EMNG

Colore: verde | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,08 mm (average value)
Colour: green | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.08 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in nitrile (lattice sintetico), esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, microruvido, di uso confortevole, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in acrilonitrile-butadiene, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna microruvida sulla punta delle dita per assicurare una presa sicura anche su oggetti bagnati.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020204. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, indicato anche per uso intensivo (es. studi dentistici)
L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 1,5 (livello G1) per maggiori difettosità / AQL 2,5 (livello S2) per minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D6319. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN NITRILE, SENZA POLVERE

NITRILE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Nitrile** (synthetic latex) medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, micro textured, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of acrylonitrile-butadiene, suitable for both hands with band, matte internal finish and external micro textured on finger tips in order to ensure a safe grip on wet objects too.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in XS 5-5,5 S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020204. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory. Particularly suitable for intensive use (e.g. dental surgeries)
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 1.5 (level G1) for major defects / AQL 2.5 (level S2) for minor defects / AQL 4.0 (level S2) for size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D6319 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

VINYL POWDERFREE

ref. EVPP

Colore: bianco/trasparente | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,08 mm (valore medio)
Colour: white/transparent | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.08 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in vinile, esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in **polivinilcloruro**, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca ed esterna liscia.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.
L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S4) per maggiori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per minori difettosità e dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D5250. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.



GUANTO ESAME IN VINILE, SENZA POLVERE

VINYL EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

DESCRIPTION

- **Vinyl** medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove made of **polyvinylchloride**, suitable for both hands with band, opaque internal finish and smooth external finish.
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S4) for major defects / AQL 4.0 (level S2) for minor defects and size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D5250 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



EXAMINATION GLOVES SYSTEM

VINYL STRETCH

GUANTO ESAME IN VINILE ELASTICIZZATO, SENZA POLVERE

STRETCH VINYL EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

ref. EMVS |

Colore: bianco/creamy | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,08 mm (valore medio)
Colour: white/creamy | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.08 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **vinile elasticizzato**, esente da lattice di gomma naturale, **senza polvere lubrificante**, ad elevata bio-compatibilità, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in **polivinilcloruro + poliestere**, ambidestro con bordino, a finitura interna ed esterna liscia.
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 box per cartone.
- Disponibile nelle misure S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs. 46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Dispositivo di Protezione Individuale di III^a Categoria ai sensi D.Lgs.475/92 (in attuazione Direttiva 89/686/CEE) e s.m.i.. Conforme alle norme EN 420 ed EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

L'assenza di polvere permette l'uso anche in Elettronica e Laboratori di Ricerca.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S2) per maggiori e minori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per dimensioni e proprietà fisiche, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D5250.

Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2000 e ISO 13485:2003.



DESCRIPTION

- **Elasticized vinyl** medical glove, free from natural rubber latex, **powder free**, high biocompatibility, quality controlled and certified.
 - Non-sterile glove made of **polyvinylchloride + polyester**, suitable for both hands with band, smooth internal and external finish.
 - Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
 - Available in S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
 - I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
 - III^a Category Personal Protective Equipment under Italian Legislative Decree 475/92 (as per Directive 89/686/EEC) and further amendments. Complies with EN 420 and EN 374.
 - Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.
- The absence of powder also allows use in Electronics and Research Laboratories.*

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S4) for major defects / AQL 4.0 (level S2) for minor defects and size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D5250 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.

POLIETILENE

GUANTO IN POLIETILENE DA ESAME, SENZA POLVERE

POLYETHYLENE EXAMINATION GLOVE, POWDER FREE

ref. PEX |

Colore: trasparente | **Lunghezza:** 280 mm min. | **Spessore palmo:** 0,020 mm (valore medio)
Colour: transparent | **Length:** 280 mm min. | **Palm thickness:** 0.020 mm (medium average)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **polietilene** ricavato da accoppiamento di due films fustellati e termosigillati ad elevata bio-compatibilità, qualità controllata e certificata con requisiti prestazionali conformi alle normative relative ai Dispositivi Medici Classe I^a.
- Guanto non sterile, in **LDPE** (polietilene a bassa densità) **vergine**, ambidestro, a finitura liscia, senza polvere lubrificante.
- Imballato in buste dispensatrici da 100 pcs e 100 (10x10) buste per cartone.
- Disponibile in misura unica.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020202. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i. **Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4.**
- Monouso da esplorazione ed igiene, ad uso generico.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

DESCRIPTION

- Medical glove **made of polyethylene** obtained from coupling two punched, heat-sealed films, high bio-compatibility, quality controlled and certified with performance features in accordance with the rules governing Class I^a Medical Devices.
- Non-sterile glove **made of virgin LDPE** (low density polyethylene), suitable for both hands, smooth finish, lubricant powder free.
- Packed in 100 pcs dispenser bags and 100 (10x10) bags per export carton.
- Available in one size only.
- I^a Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020202. M.D. registered in the Repertory of medical devices Under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. **Complies with EN 455 1,2,3,4 standards.**
- Disposable for exploration and hygiene, general purpose.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.





EXAMINATION GLOVES SYSTEM

VINYL PLUS

ref. ESMV

Colore: bianco/trasparente | **Lunghezza:** 240 mm min. | **Spessore palmo:** 0,09 mm (valore medio)
Colour: white/transparent | **Length:** 240 mm min. | **Palm thickness:** 0.09 mm (average value)

DESCRIZIONE

- Guanto medicale in **vinile**, esente da lattice di gomma naturale, **lubrificato con polvere**, ad elevata biocompatibilità, qualità controllata e certificata.
- Guanto non sterile, in **polivinilcloruro**, ambidestro con bordino, a finitura interna opaca, esterna liscia, lubrificato internamente con polvere vegetale bio-assorbibile secondo farmacopea USA (interno 100 mg / esterno 50 mg +/- 25%).
- Imballato in dispenser box da 100 pcs e 10 boxes per cartone.
- Disponibile nelle misure S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5.
- Dispositivo Medico di Classe I^a ai sensi D.Lgs.46/97 (in attuazione Direttiva 93/42/CEE), emendato con D.Lgs. 37/10 (in attuazione Direttiva 2007/47/CE) e s.m.i.. Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici (CND) ai sensi D.M. Min. Salute del 13.3.2008: Cod. T01020201. D.M. iscritto nel Repertorio dei Dispositivi Medici ai sensi D.M. Min. Salute del 20.2.2007 e s.m.i.. Conforme alle norme EN 455 1,2,3,4 e alle norme tecniche EN 374.
- Monouso da esame, diagnostica, terapia, laboratorio.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

AQL<1,5 (livello G1) per assenza di fori / AQL 2,5 (livello S 4) per maggiori difettosità / AQL 4,0 (livello S2) per minori difettosità e dimensioni, con riferimento alle norme EN 455-1,2 e/o ASTM D5250. Materie prime e processo produttivo conformi agli standards della FDA (Food and Drug Administration) e del GMP (Good Manufacturing Practice) USA. Prodotto in stabilimenti certificati ISO 9001:2008 e ISO 13485:2003.

GUANTO ESAME IN VINILE, CON POLVERE
 VINYL EXAMINATION GLOVE, PRE-POWDERED

DESCRIPTION

- **Vinyl powdered** medical glove, free from natural rubber latex, high biocompatibility, quality controlled and certified.
- Non-sterile glove **made of polyvinylchloride**, suitable for both hands with band, opaque internal finish, smooth external finish, internally lubricated with bio-absorbable vegetable powder in accordance with U.S. Pharmacopoeia (internal 100 mg / external 50 mg +/- 25%).
- Packed in 100 pcs dispenser box and 10 boxes per export carton.
- Available in S 6-6,5 M 7-7,5 L 8-8,5 XL 9-9,5 sizes.
- Ist Class Medical Device under Italian Legislative Decree 46/97 (as per Directive 93/42/EEC), amended by Italian Legislative Decree 37/10 (as per Directive 2007/47/EC) and further amendments. National Classification of Medical Devices (CND) under Italian Ministry of Health Decree of 13.3.2008: Code T01020201. M.D. registered in the Repertory of Medical Devices under Italian Ministry of Health Decree of 20.2.2007 and further amendments. Complies with EN 455 1,2,3,4 and EN 374 standards.
- Disposable for examinations, diagnosis, therapy, laboratory.

PERFORMANCE

AQL <1.5 (level G1) for the absence of holes / AQL 2.5 (level S4) for major defects / AQL 4.0 (level S2) for minor defects and size, with reference to the EN 455-1,2 and/or ASTM D5250 standards. Raw materials and production process comply with the standards of the FDA (Food and Drug Administration) and GMP (Good Manufacturing Practice) in the USA. Manufactured in ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 certified plants.



ICOGUANTI a DPL Group Company

ICOGUANTI S.p.A. è una consolidata importante realtà nel settore specialistico della protezione della mano.

Costituita nel 1968, l'azienda ha iniziato la propria attività distribuendo a proprio marchio guanti di qualità prodotti in Spagna rivolti alle pulizie industriali e all'uso domestico.

Grazie ad un riscontro dal mercato sempre maggiore nel tempo, che ha premiato il corretto posizionamento qualitativo del prodotto, la ICOGUANTI S.p.A. si è via via ampliata, attraverso una sempre crescente proposta di prodotti che oggi coprono tutti gli utilizzi sia professionali che domestici.

Dal 2002 ICOGUANTI S.p.A. fa parte della Dipped Products PLC, con sede a Colombo Sri Lanka.

DPL è un gruppo completamente integrato di 13 aziende presenti in Sri Lanka, Thailandia e Italia.

Il gruppo si occupa della produzione di guanti in gomma con gestione completa e presidio sull'intera filiera, dalle piantagioni alla commercializzazione dei prodotti finiti.

Con un fatturato di 15 miliardi di rupie, pari a circa 96 milioni di euro, occupa 15.000 addetti nei due settori HAND PROTECTION e PLANTATION, rappresentando il 5% del mercato mondiale dei guanti in gomma casalinghi e industriali con una solida presenza in 68 paesi.



ICOGUANTI S.p.A. is an important and consolidated reality in the specialised sector of hand protection.

Established in 1968, the company began life by distributing its own brand of high-quality, Spanish-produced gloves, designed for industrial cleaning and domestic use.

Thanks to an increasingly high level of market response over the years, which has rewarded the correct qualitative positioning of the product, ICOGUANTI S.p.A. has gradually expanded, by way of a constantly growing range of products which cover every possible type of professional and domestic use.

Since 2002, ICOGUANTI S.p.A. has been part of Dipped Products PLC, based in Colombo Sri Lanka.

DPL is a completely integrated group of 13 companies based in Sri Lanka, Thailand and Italy.

The Group deals with the production of rubber gloves, managing and monitoring the entire supply chain, from the plantations to the marketing of the finished product.



- CERTIFICAZIONI DI SISTEMA: ISO9001:2008, ISO14001:2004, 89/686/ECC art.118, HACCP, British Retrial Consortium Certification - Consumer Products e ISO22000:2005
- CERTIFICAZIONE DI PRODOTTO: CE, RAL.

With a turnover of 15 billion rupees, equivalent to approximately 96 million euros, it employs 15,000 people in the HAND PROTECTION and PLANTATION sectors, representing 5% of the world rubber household and industrial glove market with a solid presence in 68 countries.

- SYSTEM CERTIFICATIONS: ISO9001:2008, ISO14001:2004, 89/686/ECC art.118, HACCP, British Retrial Consortium Certification - Consumer Products e ISO22000:2005
- PRODUCT CERTIFICATION: CE, RAL
- ENVIRONMENTAL CERTIFICATION: "Forest Stewardship Council Chain of Custody" certification, "Global G.A.P." accreditations, preliminary work for compliance with "Rain Forest Alliance" certification and "CEA Water Mandate".
- ETHICAL PROJECTS: "A Home for Every Plantation Worker", "Firstlight" and "Traidcraft Fair Trade Rubber Gloves".

A CONCRETE COMMITMENT

Today, a company has the civil duty to pay utmost attention not only to the product and the user, but also the world in which he or she lives and works.

- CERTIFICAZIONI AMBIENTALI: "Forest Stewardship Council Chain of Custody" certification, "Global G.A.P." accreditations, preliminary work for compliance with "Rain Forest Alliance" certification e "CEA Water Mandate".
- PROGETTI ETICI: "A Home for Every Plantation Worker", "Firstlight" e "Traidcraft Fair Trade Rubber Gloves".

UN IMPEGNO GLOBALE CONCRETO

Oggi un'azienda ha il dovere civile di prestare la massima attenzione oltre che al prodotto ed a chi lo usa, anche al mondo in cui vive ed opera.

Al riguardo ICOGUANTI è da tempo impegnata in campagne focalizzate sul corretto uso del prodotto con riferimento alla biocompatibilità e sicurezza dell'operatore/paziente.

Contestualmente il Gruppo DPL ha adottato la Policy di soddisfare le richieste della clientela nel pieno rispetto delle leggi, normative e regolamenti vigenti nel luogo di produzione, adottando per tutto il ciclo della filiera processi produttivi a ridotto impatto ambientale che scrupolosamente soddisfino le norme, che riducano carbon footprint (l'emissione di gas clima-alteranti), il consumo di energia e minimizzino la produzione di rifiuti dando priorità al riuso e riciclo.

Inoltre il Gruppo DPL si è distinto per aver ideato e portato avanti iniziative etiche sul suo territorio, come per esempio il recente progetto "First Light: tap to potential", iniziativa che si aggiunge alla precedente "A Home for every plantation worker" del 2006, entrambe rivolte alla tutela e sostegno dei lavoratori dell'indotto del lattice di gomma naturale, principale materia prima utilizzata dal Gruppo.

Per maggiori informazioni
For more information
www.dplfirstlight.com



With this in mind, ICOGUANTI has for some time been committed to campaigns focusing on the correct use of the product with reference to biocompatibility and operator/patient safety.

Contextually DPL Group has implemented the Policy to meet the requests of clientele in full compliance with legislation, standards and regulations in force in the production plant, for the entire production chain by implementing production processes with a reduced environmental impact that strictly meet the standards, reducing carbon footprint and energy consumption and minimising waste production by prioritising reuse and recycling.

Furthermore DPL Group is distinguished for conceiving and promoting ethical initiatives in its territory, for example the recent "First Light: tap to potential" project, an initiative that follows the previous "A Home for every plantation worker" in 2006, both aimed at safeguarding and protecting workers in the natural rubber related sectors, the main raw material used by the Group.

www.dplgroup.com

L'utilizzo di guanti ed in particolare quelli in lattice di gomma naturale, a tutt'oggi i più diffusi per le loro ottime caratteristiche e per il costo, ha determinato, in conseguenza di un utilizzo sempre più diffuso e prolungato, l'insorgere e l'estendersi di patologie allergiche ed irritative in soggetti sensibili agli allergeni del lattice, agli additivi chimici utilizzati nella produzione ed alla polvere lubrificante eventualmente presente.

La scelta del guanto, anche in ottemperanza al D.L. 626/94 emendato con D.L. 81/2008 e s.m.i., deve presupporre oltre che la conoscenza delle caratteristiche dello stesso e dei rischi correlati all'utilizzo, anche un' adeguata procedura per accertare eventuali sensibilizzazioni da parte degli utilizzatori e/o dei pazienti in modo da individuare la tipologia più adatta.

Avvertenza:

il lattice di gomma naturale può causare in soggetti sensibili patologie allergiche/irritative con quadri clinici anche gravi in soggetti a rischio.

The use of gloves and, in particular, natural rubber latex gloves, still the most popular due to their excellent characteristics and cost, has, as a result of increasingly widespread and prolonged use, led to the emergence and spread of allergic reactions and irritations in people sensitive to latex allergens, to the chemical additives used in production and to any lubricant powder present.

The choice of glove, in accordance with Italian Legislative Decree 626/94 amended by 81/2008 Italian Legislative Decree and further amendments, in addition to knowledge of the characteristics and the risks related to use, must also bear in mind an appropriate procedure for identifying any sensitization in users and/or patients in order to identify the most suitable type.

Warning:

natural rubber latex can cause allergic reactions/irritation in susceptible subjects with even serious clinical situations in subjects at risk.



ICOGUANTI S.p.A.

Corso Carbonara, 10A - 16125 Genova (Italy)
Tel. (+39) 010 218298 r.a. - Fax (+39) 010 2724051
info@icoguantiti.it - www.icoguantiti.it

