

QUANTES DE NITRIL NEGRO SIN POLVO, AMBIDESTROS.
 QUANTES PARA LA PROTECCIÓN CONTRA RIESGO MICROBIOLÓGICO INCLUIDO VIRUS Y CONTRA RIESGO QUÍMICO BAJO. SE RECOMIENDAN PARA LA REALIZACIÓN DE TAREAS DE CORTA DURACIÓN CON UNA FRECUENCIA DE CAMBIO ELEVADA. APTO PARA USO ALIMENTARIO. MANTENER EN UN LUGAR FRESCO Y SECO. PROTEGER DE LA LUZ SOLAR DIRECTA. FABRICADOS CONFORME AL REGLAMENTO (UE) 2017/745 REFERENTE A PRODUCTO SANITARIO Y CONFORME AL REGLAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE EQUIPOS DE PROTECCIÓN INDIVIDUAL (EPI). CUMPLE CON LAS NORMAS INTERNACIONALES EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 Y EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. PRODUCIDOS Y EMPAQUETADOS POR EMPRESA CERTIFICADA CON EL ESTÁNDAR ISO 13485 REFERENTE A PRODUCTOS SANITARIOS. PRODUCTO SANITARIO CLASE I EPI CAT III. ALCUNOS DE LOS COMPONENTES UTILIZADOS EN LA FABRICACIÓN DE ESTE PRODUCTO PODRAN CAUSAR REACCIONES ALÉRGICAS EN ALCUNOS USUARIOS. SI ÉSTAS SE PRODUCERAN, CONSULTE A SU MÉDICO.

LINHAS DE NITRIL PRETO SEM PÓ, AMBIDEXTRAS.
 LINHAS DE PROTEÇÃO CONTRA RISCOS MICROBIOLÓGICOS, INCLUINDO VÍRUS, E CONTRA RISCOS QUÍMICOS. RECOMENDADAS PARA A REALIZAÇÃO DE TAREFAS DE CURTA DURAÇÃO E COM UMA FREQUÊNCIA DE MUDANÇA ELEVADA. APTAS PARA A MANIPULAÇÃO DE ALIMENTOS. MANTER NUM LOCAL FRESCO E SECO E PROTEGER CONTRA A LUZ SOLAR DIRETA. FABRICADAS DE ACORDO COM O REGULAMENTO (UE) 2017/745 RELATIVO AOS DISPOSITIVOS MÉDICOS E EM CONFORMIDADE COM O REGULAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL (EPI). EM CONFORMIDADE COM AS NORMAS INTERNACIONAIS EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 E EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. PRODUZIDAS E EMBALADAS POR UMA EMPRESA CERTIFICADA EM CONFORMIDADE COM A NORMA ISO 13485 RELATIVA A DISPOSITIVOS MÉDICOS. DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASSE I EPI CAT III. ALGUNS DOS COMPONENTES UTILIZADOS NA FABRICAÇÃO DESTA PRODUTO PODEM CAUSAR REAÇÕES ALÉRGICAS A ALGUNS UTILIZADORES. EM CASO DE ALERGIA, CONSULTAR UM MÉDICO.

POWDER-FREE BLACK NITRILE GLOVES, AMBIDEXTROUS.
 GLOVES FOR PROTECTION AGAINST MICROBIOLOGICAL AND VIRAL RISKS AND LOW CHEMICAL RISKS. RECOMMENDED FOR SHORT DURATION JOBS WITH FREQUENT CHANGES. SUITABLE FOR FOOD HANDLING. KEEP IN A COOL DRY PLACE, AWAY FROM DIRECT SUNLIGHT. MADE IN ACCORDANCE WITH REGULATION 2017/745 (EU) ON MEDICAL DEVICES AND REGULATION 2016/425 (EU) ON PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT (PPE). COMPLIES WITH INTERNATIONAL STANDARDS EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 AND EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. PRODUCED AND PACKED IN AN ISO 13485 CERTIFIED FACILITY FOR MEDICAL DEVICES. MEDICAL DEVICE CLASS I PPE CAT III. COMPONENTS USED IN GLOVE MANUFACTURING MAY CAUSE ALLERGIC REACTIONS IN SOME USERS. IF ALLERGIC REACTION OCCURS, CONSULT A DOCTOR.

NITRIL-UNTERSUCHUNGSHANDSCHUHE SCHWARZ PUDERFREI, BEIDHÄNDIG TRAGBAR.
 HANDSCHUHE ZUM SCHUTZ GEGEN MIKROBIOLOGISCHE RISIKEN, EINSCHLIESSLICH VIREN UND GERINGFÜGIGE CHEMISCHE RISIKEN. EMPFOHLEN FÜR AUFGABEN KURZER DAUER MIT EINER HOHEN WECHSELFREQUENZ. ZUR VERWENDUNG MIT NAHRUNGSMITTELN GEEIGNET. AN EINEM KÜHLEN UND TROCKENEN ORT AUFBEWAHREN, VOR DIREKTER SONNENEINSTRALUNG SCHÜTZEN. HERGESTELLT NACH DER VERORDNUNG (EU) 2017/745 ÜBER MEDIZINPRODUKTE UND GEMÄSS DER VERORDNUNG (EU) 2016/425 ÜBER PERSÖNLICHE SCHUTZAUSRÜSTUNG (PSA). ENTSPRICHT DEN INTERNATIONALEN NORMEN EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 UND EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. HERGESTELLT UND VERPACKT IN NACH ISO 13485 BEZÜGLICH MEDIZINPRODUKTE ZERTIFIZIERTEM UNTERNEHMEN. MEDIZINPRODUKT KLASSE I PSA KAT III. EINIGE DER BEI DER HERSTELLUNG DIESES PRODUKTS VERWENDETEN KOMPONENTEN KÖNNEN BEI EINIGEN ANWENDERN ALLERGISCHE REAKTIONEN HERVORRUFEN. WENN DIESE AUFTRETEN, KONSULTIEREN SIE IHREN ARZT.

GUANTI IN NITRILE NERO SENZA POLVERE, AMBIDESTRI.
 GUANTI PER LA PROTEZIONE CONTRO IL RISCHIO MICROBIOLOGICO E DAL RISCHIO CHIMICO BASSO. CONSIGLIATI PER UTILIZZI DI DURATA BREVE CON UNA FREQUENZA DI CAMBIAMENTO ALTO. ADATTI PER L'USO ALIMENTARE. MANTENERE IN LUOGO FRESCO, ASCIUTTO, PROTEGGERE DA LUCE SOLARE DIRETTA. PRODOTTO IN CONFORMITÀ AL REGOLAMENTO (UE) 2017/745 RELATIVO AI DISPOSITIVI MEDICI E AI SENSI DEL REGOLAMENTO (UE) 2016/425 SUI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI). CONFORME ALLE NORME INTERNAZIONALI EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 E EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. PRODOTTO E IMBALLATO DA AZIENDA CERTIFICATA SECONDO LA NORMA ISO 13485 RIGUARDANTE I DISPOSITIVI MEDICI. DISPOSITIVO MEDICO DI CLASSE I DPI CAT III. ALCUNI DEI COMPONENTI UTILIZZATI NELLA FABBRICAZIONE DI QUESTO PRODOTTO POTREBBERO CAUSARE REAZIONI ALLERGICHE IN ALCUNI UTENTI. QUESTO SI DOVESSE VERIFICARE, CONSULTARE IL SUO MEDICO.

GANTS EN NITRILE NOIR SANS POUDDRE, AMBIDEXTRES.
 GANTS DE PROTECTION CONTRE LE RISQUE MICROBIOLOGIQUE ET CONTRE LE RISQUE CHIMIQUE FAIBLE. RECOMMANDÉS POUR L'EXÉCUTION DE TÂCHES DE COURTE DURÉE AVEC DES CHANGEMENTS FRÉQUENTS. ADAPTÉ À LA MANIPULATION DES ALIMENTS. GARDER DANS UN ENDROIT FROID ET SEC, À L'ABRI DE LA LUMIÈRE DIRECTE DU SOLEIL. FABRIQUÉ CONFORMÉMENT AU RÉGLEMENT (UE) 2017/745 RELATIF AUX DISPOSITIFS MÉDICAUX ET À LA RÉGLEMENTATION (UE) 2016/425 SUR LES ÉQUIPEMENTS DE PROTECTION INDIVIDUELLE (EPI). CONFORME AUX NORMES INTERNATIONALES: EN 420, EN 374-1/2/4/5, EN 16523, EN 1186 et EN 455-1/2/3/4, ASTM F1671/F1671M-13, ASTM D 6124-06. PRODUITS ET EMBALLÉS PAR UNE ENTREPRISE AGRÉÉE CONFORMÉMENT À LA NORME ISO 13485 POUR LES DISPOSITIFS MÉDICAUX. DISPOSITIF MÉDICAL DE CLASSE I EPI CAT III. CERTAINS DES COMPOSANTS UTILISÉS DANS LA FABRICATION DE CE PRODUIT PEUVENT PROVOQUER DES RÉACTIONS ALLERGIQUES CHEZ CERTAINS UTILISATEURS. LE CAS ÉCHÉANT, CONSULTER UN MÉDECIN.



Este producto es adecuado para Manipulación de alimentos. Estallando alimentos Azules durante 7 horas a 40°C (EU Reg. 102011)



Para ver más información y la declaración de conformidad, por favor visite la página siguiente / For additional information and declaration of conformity, please see the following web page: www.santex.es/documents

CE 2777

Fabricado por / Manufactured by:
 Santex 2000 Internacional S.L.
 967905519
 www.santex.es
 santex@santex.es

Notified Body responsible for UE Type Examination and Module C2
 SATRA Technology Europe Limited (2777)
 Bracetown Business Park, Clonee,
 D15YN2P, Republic of Ireland.

Talla / Size:

S 6-7

M 7-8

L 8-9

XL 9-10

REF. GD20NC

L0T PP4365

2023.02

2028.02

