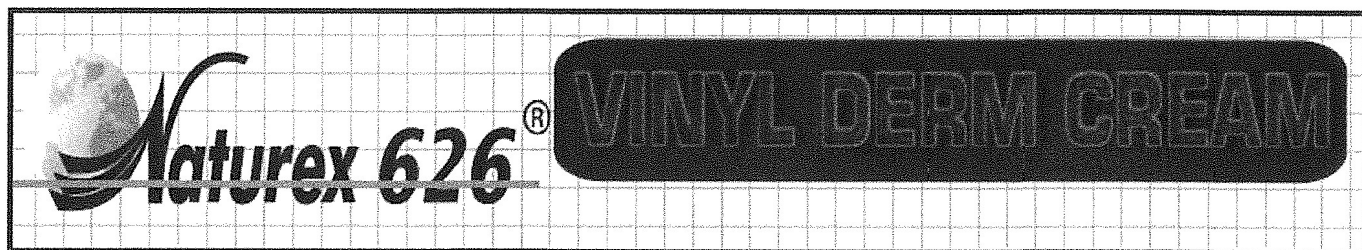


## SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO



# GUANTI IN VINILE ELASTICIZZATO NON STERILI MONOUSO

*Dispositivo di Protezione Individuale Regolamento UE 2016/425*  
*Dispositivo Medico Direttiva 93/42 CEE e Direttiva 2007/47/CE*



## **AQL 0,65**

## **SENZA POLVERE LUBRIFICANTE**

**Lotto nr. 8: Guanti non chirurgici non sterili in vinile elasticizzato senza polvere**



### CARATTERISTICHE E DIMENSIONI FISICHE DEL DISPOSITIVO



I guanti monouso in vinile elasticizzato non sterili senza polvere lubrificante "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM" sono certificati come Dispositivo di Protezione Individuale di IIIa categoria secondo il Regolamento UE 2016/425 risultando conformi alle norme tecniche EN 374 parti 1-2-3-4-5, UNI EN 16523-1, EN 420, EN 388 e come Dispositivo Medico di classe I secondo le Direttive 93/42 CEE e 2007/47/CE risultando conforme alle norme tecniche UNI EN 455 parti 1-2-3-4.

I guanti "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM" possiedono un rivestimento interno in polimeri sintetici (poliuretano) per una facile indossatura. Sono intercambiabili, ambidestri, di forma anatomica dx/sx. Materiale: cloruro di polivinile elasticizzato per uso medicale di alta qualità, privo di ftalati, morbido ed uniforme, dotato di elasticità tale da garantire una perfetta aderenza e presa sicura sia sull'asciutto che sul bagnato. Di corpo unico, provi di saldature e sbavature. Dotati di sistema anti-arrotolamento e antistrappo che impedisce alla manichetta di arrotolarsi. Elevata capacità di resistenza alle sostanze chimiche e reagenti.

Non contengono sostanze chimiche ed acceleratori residui quali tiurami, mercaptani, paraifenilendiammina, carbammati, triazoli e sono privi di profumi, olii essenziali ed estratti vegetali. Contenuto di additivi potenzialmente allergizzanti: nullo.

#### Codice CND: T01020201

Codice prodotto	Taglia	Codice colore	Lunghezza (mm) min.	Circonferenza (mm) min.	Spessore (mm) min.			Codice RDM
					Dita	Palmo	Pugno	
5600CR	XS		243	77	0.09 ± 0.01	0.09 ± 0.01	0.05 ± 0.01	188194
5601CR	S		244	86	0.09 ± 0.01	0.09 ± 0.01	0.05 ± 0.01	188194
5602CR	M		243	95	0.08 ± 0.01	0.08 ± 0.01	0.05 ± 0.01	188194
5603CR	L		244	106	0.07 ± 0.01	0.08 ± 0.01	0.06 ± 0.01	188194
5604CR	XL		247	112	0.12 ± 0.01	0.08 ± 0.01	0.05 ± 0.01	188194

### PROPRIETA' FISICHE DEL DISPOSITIVO

EN 455-2 – Rapporto di prova n. 2018TM0102 rilasciato da AITEX

Caratteristiche	Durante la vita utile	Dopo l'invecchiamento
Allungamento % min.	210,56%	199,04%
Carico di rottura in Newton	3.7N	3.7N

### CONFORMITA' E PROVE SUPERATE REGOLAMENTO UE 2016/425

Certificato UE n. G-109-00912-18 rilasciato da CIMAC in data 10/09/2018 con scadenza 10/09/2023

Norma di riferimento	Requisito	Risultato
EN 388:2017 Guanti di protezione contro rischi meccanici	Determinazione resistenza abrasione	Livello 0
	Determinazione resistenza al taglio da lama	Livello 0
	Determinazione resistenza allo strappo	Livello 0
	Determinazione resistenza alla perforazione	Livello 0
		<b>Rapporto di prova n. 2018TM1242 emesso da AITEX</b>
EN 420:2003+A1:2009 Guanti di protezione - Requisiti generali e metodi di prova	Determinazione della destrezza – Livello da 1 a 5	Livello 5 <b>Rapporto di prova n. 2018/1459-1-RP-2 rilasciato da CIMAC</b>

<b>EN 374-1:2016</b> Guanti di protezione contro i prodotti chimici e microorganismi pericolosi - Parte 1: Terminologia e requisiti prestazionali per rischi chimici	Definizione della terminologia e dei requisiti generali	<b>Rapporto di prova n. 2018/1459-1-RP-2 rilasciato da CIMAC</b>		
<b>EN 374-2:2014</b> Guanti di protezione contro i prodotti chimici e microorganismi pericolosi - Parte 2: Determinazione della resistenza alla penetrazione	Determinazione della resistenza alla penetrazione	Tenuta all'aria: superato Tenuta all'acqua: superato <b>Rapporto di prova n. 2018/1459-1-RP-2 rilasciato da CIMAC</b>		
<b>EN 374-3:2003/AC:2006 (UNI EN 16523-1:2015)</b> Guanti di protezione contro prodotti chimici e microrganismi - Parte 3: Determinazione della resistenza alla permeazione dei prodotti chimici	<b>Legenda</b>			
	<b>Codice Lettera</b>	<b>Sostanza chimica</b>	<b>Codice Lettera</b>	<b>Sostanza chimica</b>
	A	Metanolo	J	n-eptano
	B	Acetone	K	Idrossido di sodio 40%
	C	Acetonitrile	L	Acido solforico 96%
	D	Diclorometano	M	Acido nitrico 65%
	E	Bisolfuro di Carbonio	N	Acido acetico 99%
	F	Toluene	O	Ammoniaca 25%
	G	Dietilammina	P	Perossido di idrogeno 30%
	H	Tetraidrofurano	Q	Acido fluoridrico 40%
	I	Acetato di Etile	R	Formaldeide 37%
	<b>Tempo di permeazione</b>	<b>Indice di protezione</b>	<b>Tempo di permeazione</b>	<b>Indice di protezione</b>
> 10 minuti	Classe 1	> 120 minuti	Classe 4	
> 30 minuti	Classe 2	> 240 minuti	Classe 5	
> 60 minuti	Classe 3	> 480 minuti	Classe 6	
<b>Requisito:</b> Determinazione resistenza permeazione dei prodotti chimici ( <i>almeno 3 sostanze tra le 12 predefinite dalla norma con un tempo di permeazione di almeno 30 minuti</i> ) - <b>Risultati:</b>				
<b>PRODOTTO CHIMICO</b>	<b>INDICE DI PROTEZIONE</b>	<b>PRODOTTO CHIMICO</b>	<b>INDICE DI PROTEZIONE</b>	
Acido solforico al 96%	L-2	Sodio idrossido al 40%	K-2	
Dietilammina	G-2			
<b>Rapporto di prova n. 2018/0548-1-RP-1 e n. 2018/1459-1-RP-1 rilasciati dal CIMAC</b>				
<b>Requisito:</b> Determinazione resistenza permeazione dei prodotti chimici ( <i>ulteriori sostanze testate e livello di permeazione</i> ) - <b>Risultati:</b>				
<b>PRODOTTO CHIMICO</b>	<b>INDICE DI PROTEZIONE</b>	<b>PRODOTTO CHIMICO</b>	<b>INDICE DI PROTEZIONE</b>	
Flourouracile	3	Triclosan al 10%	3	
Aldeide formica al 4%	2	Anidride acetica al 20%	2	
Jodopovidone al 10%	2	Perossido di idrogeno al 3%	3	
n-esano	2	Fenolo soluzione al 5%	2	
Isopropanolo	2	Xilene	1	
Etile acetato	2	Metanolo	1	
Amuchina soluzione cloro al 10%	4	Acrilamide soluzione al 40%	1	
Benzalconio cloruro	4	Sodio ipoclorito al 10%	3	
Acido acetilsalicilico	4	Acetonitrile	1	
Etere dietilico	2	Acetone	1	
Aldeide glutarica al 3%	2			
<b>Rapporto di prova n. 2018/0548-1-RP-1 e n. 2018/1459-1-RP-1 rilasciati dal CIMAC</b>				
<b>EN 374-4:2013</b> Guanti di protezione contro prodotti chimici e microorganismi - Parte 4: Determinazione della resistenza alla degradazione per i prodotti chimici				



**Requisito: Determinazione della resistenza alla degradazione per i prodotti chimici - Risultati:**

PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI DEGRADAZIONE	PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI DEGRADAZIONE
Acido solforico al 96%	99,0%	Sodio idrossido al 40%	68,4%
Dietilammina	77,0%		

**Rapporto di prova n. 2018/0548-1-RP-1 e n. 2018/1459-1-RP-1 rilasciati dal CIMAC**

PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI DEGRADAZIONE	PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI DEGRADAZIONE
Flourouracile	42,2%	Triclosan al 10%	78,6%
Aldeide formica al 4%	40,1%	Anidride acetica al 20%	84,9%
Jodopovidone al 10%	56,2%	Perossido di idrogeno al 3%	75,7%
n-esano	88,2%	Fenolo soluzione al 5%	84,8%
Isopropanolo	83,2%	Xilene	93,5%
Etile acetato	80,1%	Metanolo	76,1%
Amuchina soluzione cloro al 10%	50,9%	Acrilamide soluzione al 40%	89,4%
Benzalconio cloruro	62,6%	Sodio ipoclorito al 10%	50,5%
Acido acetilsalicilico	75,2%	Acetonitrile	87,5%
Etere dietilico	79,2%	Acetone	64,3%
Aldeide glutarica al 3%	56,8%		

**Rapporto di prova n. 2018/0548-1-RP-1 e n. 2018/1459-1-RP-1 rilasciati dal CIMAC**

<b>EN 374-5:2016</b> Guanti di protezione contro i prodotti chimici e microorganismi pericolosi - Parte 5: Terminologia e requisiti prestazionali per rischi da microorganismi	Prova di protezione dai virus Phi-X17 batteriofago (ISO 16604:2004)	Non rilevabile (< 1 PFU/mL)  <b>Rapporto di prova n. 2018/1459-1-RP-2 rilasciato da CIMAC</b>
---	---	---

**CONFORMITA' E PROVE SUPERATE DIRETTIVA 93/42/CEE E DIRETTIVA 2007/47/CE**

Norma di riferimento	Requisito	Risultato	
EN 455 parte 1 Guanti medicali monouso – Parte 1: Assenza di fori - requisiti e prove	AQL ≤ 1.5	AQL 0.65	
		Difetti maggiori	Difetti minori
		0	0
		Rapporto di prova n. T.084.2018.010 rilasciato da Trust Control e n. 2018TM0102 rilasciato da AITEX	
EN 455 parte 2 Guanti medicali monouso - Parte 2: Requisiti e prove per le proprietà fisiche	Mediana lunghezza ≥ 240mm	XS: 243mm S: 244mm M: 243mm L: 244mm XL: 247mm	
	Mediana larghezza XS: ≤80 in mm S: 80±10 M: 95±10 L: 110±10 XL: ≥110	XS: 77mm S: 86mm M: 95mm L: 106mm XL: 112mm	
	Determinazione resistenza alla trazione	Prima dell'invecchiamento: 3.7N Dopo l'invecchiamento: 3.7N	

	Determinazione resistenza all'allungamento	Prima dell'invecchiamento: 210,56% Dopo l'invecchiamento: 199,04%
		<b>Rapporto di prova n. 2018TM0102 rilasciato da AITEX</b>
EN 455 parte 3 Guanti medicali monouso - Parte 3: Requisiti e prove per la valutazione biologica	Massa media della polvere per guanto < 2mg	< 1 mg <b>Rapporto di prova n. 2018TM0102 rilasciato da AITEX</b>
	Misurazione proteine estraibili < 50µg/g	12µg/g <b>Rapporto di prova n. 1136 rilasciato da Analytical</b>
	Misurazione proteine allergenizzanti < 10µg/dm <sup>2</sup>	< 0,2µg/g <b>Rapporto di prova n. 1427 rilasciato da Analytical</b>
EN 455 parte 4 Guanti medicali monouso - Parte 4: Requisiti e prove per la determinazione della durata di conservazione	Determinazione della durata di conservazione	3 anni <b>Rapporto di prova rilasciato dallo stabilimento di produzione</b>

ULTERIORI CONFORMITA' E PROVE SUPERATE		
Norma di riferimento	Requisito	Risultato
ASTM D 5250 Standard specifici per i guanti da esame in vinile per applicazioni mediche	Determinazione resistenza all'allungamento	Prima dell'invecchiamento: 380% Dopo l'invecchiamento: 360%
	Determinazione resistenza alla trazione	Prima dell'invecchiamento: 9.5Mpa Dopo l'invecchiamento: 9.3Mpa
		Rapporto di prova n. 20083179 rilasciato da CIMAC
ASTM D 6978 Standard pratici per la valutazione della resistenza dei guanti medici alla permeazione da farmaci chemioterapici	Determinazione resistenza permeazione da farmaci chemioterapici	Carmustina 2 Cyclofosfamide cloridrato 2 Adriamicina cloridrato 2 Etoposide 1 Fluorouracile 1 Paclitaxel 2
		Rapporto di prova n. 2015/1106-4-RP-1 rilasciato dal CIMAC
ISO 10993 parte 5 Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 5: Prove per la citotossicità in vitro	Determinazione citotossicità in vitro	Grado di citotossicità uguale a 0  Rapporto di prova n. 2018TM0817 rilasciato da AITEX
ISO 10993 parte 10 Valutazione biologica e test di biocompatibilità	Valutazione biocompatibilità: determinazione irritazione cutanea e citotossicità	Indice irritazione uguale a 0  Rapporto di prova n. 2015CO0122 rilasciato da AITEX

<b>ASTM F 1670</b> Metodo di prova standard per determinazione della resistenza dei materiali utilizzati in abbigliamento protettivo alla penetrazione da sangue sintetico	Resistenza alla penetrazione di sangue e di fluidi corporei. Metodo del sangue sintetico	Nessuna penetrazione <b>Rapporto di prova n. 18RA05558 rilasciato dal Centro Tessile Cotoniero</b>		
<b>ASTM F 1671</b> Metodo di prova standard per determinazione della resistenza dei materiali utilizzati in abbigliamento protettivo alla penetrazione da patogeni a base di sangue utilizzando la penetrazione del batteriofago Phi X174	Resistenza dei materiali utilizzati alla penetrazione dei batteriofagi trasportati dal sangue utilizzando il batteriofago Phi X174	Nessuna penetrazione <b>Rapporto di prova n. 18RA05558 rilasciato dal Centro Tessile Cotoniero</b>		
<b>Assenza ftalati</b> Determinazione assenza ftalati sul guanto	Determinazione del tessile, materiale rivestiti ftalati	Assente o sotto il limite di rilevazione		
		Composti analizzati	%	
		DINP	<0,0225%	
		DEHP	<0,0225%	
		DNOP	<0,0225%	
		DIDP	<0,0225%	
		BBP	<0,0225%	
		DBP	<0,0225%	
		DIBP	<0,0225%	
		DPP	<0,0225%	
		DIPP	<0,0225%	
		DHP	<0,0225%	
		DIHpP	<0,0225%	
		DUP	<0,0225%	
		DMEP	<0,0225%	
		DCHP	<0,0225%	
	NPIPP	<0,0225%		
	DIHxP	<0,0225%		
	Determinazione del tris (2-cloroetil)	TCEP < 0,1%		
		<b>Rapporto di prova n. 2016TM0386 rilasciato da AITEX</b>		
<b>Determinazione residui chimici</b> Determinazione delle caratteristiche	Determinazione del contenuto di 2-mercaptobenzotiazolo mediante cromatografia liquida (N.R. = <0,03%)	Non rilevabile		
	Determinazione del contenuto di tiurami e tiocarbammato mediante analisi gas cromatografica (N.R. = <0,05%)	Tiurami	N.R.	
		Tiocarbammato	N.R.	
	Determinazione del contenuto di idrocarburi policiclici aromatici (IPA) nei polimeri	Naftalene	N.R. (€)	
		Acenaftilene	N.R. (€)	
		Acenaftene	N.R. (€)	
		Fluorene	N.R. (€)	
		Fenantrene	N.R. (€)	
		Antracene	N.R. (€)	
		Fluorantene	N.R. (€)	
		Pirene	N.R. (€)	
		Benzo (a) antracene	N.R. (€)	

		Crisene	N.R. (E)
		Benzo (a) pirene	N.R. (E)
		Indeno (1,2,3cd) pirene	N.R. (E)
		Di benzo (ah) antracene	N.R. (E)
		Benzo (ghi) perilene	N.R. (E)
		Benzo (b) fluorantene	N.R. (E)
		Benzo (k) fluorantene	N.R. (E)
		Benzo (e) pirene	N.R. (E)
		Benzo (j) fluorantene	N.R. (E)
		<b>Rapporto di prova n. RP2015/0390-2-RP-1 rilasciato da CIMAC</b>	
		Casein	N.R.
		Cetylpyridinium Chloride	N.R.
	Determinazione del contenuto di Casein e Cetylpyridinium Chloride (Casein: N.R.= <1µg/g) (Cet. Chloride: N.R.= <0,001% m/m)	<b>Rapporto di prova n. 1459 rilasciato da Analytical</b>	
		Difenilguanidina	N.R.
		<b>Rapporto di prova n. 2016/2196-3-RP-1 rilasciato da CIMAC</b>	
	Determinazione del contenuto di Difenilguanidina	4-Amminobifenile	N.R.
		Benzidina	N.R.
		4-Cloro-o-toluidina	N.R.
		2-Naftilammina	N.R.
		o-Amminoazotoluene	N.R.
		2-Ammino-4-motrotoluene	N.R.
		p-Cloroanillina	N.R.
		2,4-Diaminoanisolo	N.R.
		4,4'-Diaminodifenilemetano	N.R.
		3,3'-Diclorobenzidina	N.R.
		3,3'-Dimetossibenzidina	N.R.
		3,3'-Dimetilbensidina	N.R.
		3,3'-Dimetil-4,4'-diaminodifenilmetano	N.R.
		p-Cresidina	N.R.
		4,4'-Metilen-bis-2-cloroanillina	N.R.
		4,4'-Ossidianillina	N.R.
		4,4'-Tiodianillina	N.R.
		o-Toluidina	N.R.
		2,4-Toluilendiammina	N.R.
		2,4,5-Trimetialinillina	N.R.
		o-Anisidina	N.R.
		4-Aminoazobenzene	N.R.
		1,4-Fenilendiammina	N.R.
		<b>Rapporto di prova n. 2018TM1156 rilasciato da AITEX</b>	



<b>ISO 2859 parti 1-2-3</b> Procedimenti di campionamento nell'ispezione per attributi	Procedura di campionamento nell'ispezione secondo norma ISO 2859	<b>Rapporto di prova n. T.084.2018.010 rilasciato da Trust Control</b>
<b>ISO 15223</b> Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite	Utilizzo simboli nelle etichette secondo ISO 15223	<b>CONFORME</b>
<b>EN 1041</b> Informazioni fornite dal fabbricante	Informazioni fornite dal fabbricante secondo EN 1041	<b>CONFORME</b>
<b>EN 2230</b> Linee guida per lo stoccaggio di prodotti in gomma	Utilizzo linee guida per lo stoccaggio di prodotti in gomma secondo EN 2230	<b>CONFORME</b>

#### **CERTIFICAZIONE UE COME DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE E CATEGORIA DI RISCHIO**

Il guanto monouso in vinile elasticizzato non sterile senza polvere lubrificante "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM" è certificato come Dispositivo di Protezione Individuale di IIIa categoria in conformità con il Regolamento UE 2016/425, a seguito di certificato n. G-109-00912-18 rilasciato da CIMAC in data 10/09/2018.

#### **CERTIFICAZIONE CE COME DISPOSITIVO MEDICO E CLASSE DI APPARTENENZA**

Il guanto monouso in vinile elasticizzato non sterile senza polvere lubrificante "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM" è certificato come Dispositivo Medico di classe I in conformità con la Direttiva 93/42 CEE e la Direttiva 2007/47/CE.

#### **MODALITA' DI CONSERVAZIONE**

Conservare in luoghi freschi ed asciutti. Non esporre alla luce diretta del sole, luci fluorescenti, raggi-x, ozono, umidità, temperature eccessivamente elevate o basse o a rapidi cambiamenti di temperatura.

#### **VALIDITA' DEL PRODOTTO**

Il guanto monouso in vinile elasticizzato non sterile senza polvere lubrificante "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM" ha una validità massima di 36 mesi.

#### **SMALTIMENTO DEL PRODOTTO**

Il guanto monouso in vinile elasticizzato non sterile senza polvere lubrificante "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM", una volta terminato il suo utilizzo, deve essere trattato come rifiuto ospedaliero. Nel caso venga a contatto con sostanze pericolose deve essere trattato e smaltito secondo la normativa vigente.

#### **FABBRICANTE**

**NACATUR INTERNATIONAL IMPORT EXPORT S.R.L. A S.U. – Via Piave n. 12 – 61040 Castelvaccchio di Monte Porzio (PU)**

#### **CERTIFICAZIONI E CONFORMITA' DEL FABBRICANTE**

<b>ISO 9001:2015</b>	<b>ISO 13485:2012</b>	<b>ISO 14001:2015</b>	<b>EMAS</b>
CERTIFICATO N. 39 00 1211705 RILASCIATO DA TUV RHEINLAND CON SCADENZA IL 30/07/2020	CERTIFICATO N. 39 05 1211705 RILASCIATO DA TUV RHEINLAND CON SCADENZA IL 28/02/2019	CERTIFICATO N. 01 104 1717525 RILASCIATO DA TUV RHEINLAND CON SCADENZA IL 13/12/2019	REGISTRAZIONE N. IT-001858 RILASCIATO DA COMITATO ECOLABEL-ECOAUDIT CON SCADENZA IL 22/03/2020



**LUOGO DI PRODUZIONE E RELATIVE CERTIFICAZIONI**

Cina

**ISO 9001**

**ISO 13485**

**ISO 14001**

## NOTA INFORMATIVA "NATUREX 626 VINYL DERM CREAM"

I guanti prevengono la contaminazione delle mani con liquidi biologici e chimici, ma non sono in grado di prevenire le punture e le lesioni provocate da aghi e taglienti.

Il prodotto è un D.P.I. classificato in III categoria contro il rischio chimico e biologico con un tempo massimo di utilizzazione pari a 120 minuti a seconda della sostanza testata.

### PRECAUZIONI

I guanti devono essere immagazzinati in luoghi freschi ed asciutti. Non devono essere esposti alla luce diretta del sole, luci fluorescenti, raggi-x, ozono ed umidità.

I guanti sono confezionati in dispenser facilmente apribili che permettono la facile estrazione del guanto e contenuti in cartoni resistenti ed accatastabili per facilitarne il trasporto. I guanti non devono essere sottoposti a temperature eccessivamente elevate o basse o a rapidi cambiamenti di temperatura.

Le proprietà del guanto, nelle condizioni sopra esposte, hanno un mantenimento delle caratteristiche fino a 36 mesi. I guanti non devono essere riutilizzati, quindi non bisogna lavarli e disinfettarli per il riuso. Se il prodotto viene a contatto con liquidi biologici e chimici di natura sospetta, sostituire i guanti.

### DECONTAMINAZIONE, PULIZIA, DISINFEZIONE E STERILIZZAZIONE

Si raccomanda di utilizzare i D.P.I. per evitare rischi derivanti da contatto con sostanze chimiche e biologiche. Inoltre, per impedire la trasmissione delle sostanze al paziente, seguire un preciso percorso di trattamento delle attrezzature: decontaminazione, detersione e quando possibile sterilizzazione anziché disinfezione.

### TEST TECNICI E SORVEGLIANZA DELLA PRODUZIONE

I guanti sono conformi alla EN 374 parte 1, 2, 3, 4, 5 – UNI EN 16523 – EN 420 – EN 388 – EN 455 1, 2, 3, 4. Hanno superato le prove per il rischio biologico ASTM 1670-1671 (prova al sangue sintetico e batteriofago Phi-X 174).

I guanti sono classificati in IIIa categoria di rischio – DPI – Regolamento UE 2016/425, hanno marcatura CE 0465, in quanto sottoposta a controllo di produzione dell'organismo notificato A.N.C.I. Servizi – Sezione CIMAC – Corso G. Brodolini n. 19 – 27029 Vigevano (PV), secondo quanto previsto dal Regolamento UE 2016/425, e presentano il pittogramma relativo al rischio chimico, biologico e meccanico.

PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI PROTEZIONE	INDICE DI DEGRADAZIONE	PRODOTTO CHIMICO	INDICE DI PROTEZIONE	INDICE DI DEGRADAZIONE
Acido Solforico al 96%	L-2	99%	Etere dietilico	2	79,2%
Sodio Idrossido al 40%	K-2	68,4%	Aldeide glutarica al 3%	2	56,8%
Dietilamina	G-2	67,0%	Triclosan al 10%	3	78,6%
Fluorouracile	3	42,2%	Anidride acetica al 20%	2	84,9%
Aldeide formica al 4%	2	40,1%	Perossido di idrogeno al 3%	3	75,7%
Jodopovidone al 10%	2	56,2%	Fenolo soluzione al 5%	2	84,8%
n-esano	2	88,2%	Xilene	1	93,5%
Isopropanolo	2	83,2%	Metanolo	1	76,1%
Etile acetato	2	80,1%	Acilamide soluzione al 40%	1	89,4%
Amuchina soluzione cloro al 10%	4	50,9%	Sodio ipoclorito al 10%	3	50,5%
Benzalconio cloruro	4	62,6%	Acetonitrile	1	87,5%
Acido acetilsalicilico	4	75,2%	Acetone	1	64,3%