

Dichiarazione di conformità UE

1. Modello Prodotto:	NITRILE																								
2. Nome e indirizzo del fabbricante o del suo rappresentante autorizzato:	GOLMAR Italia SPA Cod.Fiscale e P.IVA 02555860010 Corso Unione Sovietica, 603 10135 Torino TO Tel. 011346715 Mail: info@golmar.com																								
3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante																									
4. Oggetto della dichiarazione 	Materiale: Nitrile																								
	Marchio: GOLMAR Modello: Guanto a 5 dita, ambidestro, monouso, non sterile senza polvere, LATEX FREE Tipo di lavorazione: ad immersione Gamma delle Taglie: da 7 a 10 Spessore medio: 0.16 mm Cod. 2561-2562-2563-2564																								
5. L'oggetto della dichiarazione di cui sopra è conforme alla normativa comunitaria di armonizzazione pertinente:	Reg. (UE) 425/2016 Reg. (UE) 745/2017 Regolamento 1935/2004/CE																								
Guanto di protezione contro rischi chimici e micro-organismi conforme alle norme armonizzate EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016  0465																									
6. Riferimenti alle norme armonizzate pertinenti previste o alle specifiche in relazione alle quali viene dichiarata la conformità:																									
UNI EN 420 :2003 + A1:2009 punti 4.1, 4.2, 4.4, 5 e 5.2; EN 16523-1:2015 Permeazione	Livello di protezione: TIPO B EN 374-4:2013 Degradazione																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Sostanza</th> <th>Liv</th> <th>COD</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Sodio idrossido soluzione al 40%</td> <td>4</td> <td>K</td> </tr> <tr> <td>Perossido di idrogeno al 30%</td> <td>3</td> <td>P</td> </tr> <tr> <td>Aldeide formica 37%</td> <td>2</td> <td>T</td> </tr> </tbody> </table>	Sostanza	Liv	COD	Sodio idrossido soluzione al 40%	4	K	Perossido di idrogeno al 30%	3	P	Aldeide formica 37%	2	T	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Sostanza</th> <th>%</th> <th>COD</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Sodio idrossido soluzione al 40%</td> <td>-21,5</td> <td>K</td> </tr> <tr> <td>Acido solforico soluzione al 96%</td> <td>13.4</td> <td>P</td> </tr> <tr> <td>Aldeide formica 37%</td> <td>28.2</td> <td>T</td> </tr> </tbody> </table> <p>Il presente guanto fornisce protezione contro batteri, funghi e virus, secondo quanto indicato nella norma EN ISO 374-5:2016. UNI EN 455:1:2002 AQL=1 (Livello d'ispezione G-1)</p>	Sostanza	%	COD	Sodio idrossido soluzione al 40%	-21,5	K	Acido solforico soluzione al 96%	13.4	P	Aldeide formica 37%	28.2	T
Sostanza	Liv	COD																							
Sodio idrossido soluzione al 40%	4	K																							
Perossido di idrogeno al 30%	3	P																							
Aldeide formica 37%	2	T																							
Sostanza	%	COD																							
Sodio idrossido soluzione al 40%	-21,5	K																							
Acido solforico soluzione al 96%	13.4	P																							
Aldeide formica 37%	28.2	T																							
7. Dispositivo di Protezione Individuale (D.P.I.) di III^a Categoria identico al D.P.I. oggetto di attestato rilasciato da A.N.C.I. Servizi srl a socio unico- CIMAC Laboratories, Organismo Notificato con numero di identificazione comunitario 0465, sede operativa Via Aguzzafame 60/b, 27029 Vigevano (PV)-IT , il quale ha svolto l'esame UE del tipo (modulo B) e ha rilasciato il Certificato di esame UE di tipo n. G-171-04727-21 Rev.1 del 18/10/2021.Scadenza 14/09/2026.																									



Dichiarazione di conformità UE

8. Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate ad intervalli casuali (modulo C2) sotto la sorveglianza dell'organismo A.N.C.I. Servizi srl a socio unico- CIMAC Laboratories, Organismo Notificato con numero di identificazione comunitario 0465, sede operativa Via Aguzzafame 60/b, 27029 Vigevano (PV)- IT

9. Dispositivo Medico Dispositivo Medico ai sensi della regola 5 dell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/745 essendo:

Classificazione CE : CLASSE I , non sterile e senza funzione di misura.

CND T01020204 - GUANTI NON CHIRURGICI IN NITRILE

Progressivo di sistema attribuito al DM: Cod. art. 2561-2562-2563-2564 : 2302137 (*)

10. Dichiarazione di conformità dei materiali e degli oggetti destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari Il prodotto modello NITRILE è certificato secondo la legislazione di riferimento: DPR 777/82 e DM n. 34 del 21/03/1973 e successivi aggiornamenti e modifiche; direttive 82/711/CEE, 85/572/CEE, 93/8/CEE, 97/48/CE, 2002/72/CE; regolamento 1935/2004/CE.

In base ai test effettuati, il guanto NITRILE è idoneo al contatto con alimenti testati 2 ore a 40°C.

Materiale idoneo al contatto con alimenti oleosi o grassi (simulante olio) per un tempo massimo di 30 minuti a 40°C.

11. Dichiarazione Latex Free del guanto Nitrile senza polvere

Il fabbricante (ai sensi Art.1 del D.Lgs 46/97 e all'art.1 del D.Lgs. 332/00) dichiara che il prodotto modello NITRILE, guanto nitrile senza polvere, non contiene lattice di gomma naturale né nella composizione della materia prima, né nel prodotto finito fabbricato su linee dedicate, né nel confezionamento.

Torino, 17/05/2023

Dott.Michele VENNARI
Direttore Tecnico

