

3030V

Respiratore P3 monouso a coppa preformata

Il respiratore monouso 3030V garantisce un livello eccezionale di protezione dimostrato durante l'esecuzione di fit test. Riduce la resistenza durante la respirazione ed è caratterizzato da un guscio esterno leggero che mantiene una forma ottimale.

CARATTERISTICHE

- ▲ Respiratore leggero a coppa
- ▲ Regolazione della fascetta a quattro punti
- ▲ Il ponte preformato elimina la necessità di regolazioni frequenti
- ▲ Materiale filtrante elettrostatico
- ▲ Elastico morbido al tatto
- ▲ Guarnizione intorno al viso in schiuma di PVC
- ▲ Conforme alla norma EN 149:2001+A1:2009



NORMA

EN 149:2001+A1:2009 FFP3NR

INFORMAZIONI PER L'ORDINE

Rif. magazzino	Quantità
MM3S/ALP/3030VI	5 singoli per scatola 20 scatole per cartone

APPLICAZIONI INDICATE



Unità terapia
intensiva



Reparto
emergenza
e infortuni



Dentisti



Servizi infermieristici
di comunità



Fisioterapia

▲ Centro analisi e controllo malattie

▲ Industria farmaceutica

▲ Procedure di generazione di aerosol

▲ Farmacie

3030V

Respiratore P3 monouso a coppa preformata

MARCATURA DEL PRODOTTO

Componente	Materiale
Rivestimento esterno:	Polipropilene
Rivestimento interno:	Poliestere
Materiale filtrante:	Polipropilene (PP) Spunbond e polipropilene soffiato a fusione e polietilene (PE)
Schiuma stringinaso:	Schiuma in PVC
Fascetta:	Elastico tessuto in poliammide (gomma priva di lattice)
Fibbia della fascetta:	Polipropilene

Voce	Lunghezza (mm)	Larghezza (mm)	Altezza (mm)
Respiratore:	150	60	130
Ponte:	45	40	35
Fascia:	420	14	0.4
Clip fascia:	37	19	4

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ - UE (CE)/REGNO UNITO (UKCA)

Operatore economico [UE]: Globus EMEA Ltd., 51 Dawson Street, Dublino, D02 AN25, Irlanda.

Il prodotto è conforme ai requisiti del Regolamento del Regno Unito 2016/425 sui DPI, introdotto nella legislazione del Regno Unito e successive modifiche e integrazioni e del Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio europeo come Dispositivo di Protezione Individuale (DPI).

Certificati di esame del tipo (Modulo B) rilasciati da:

UK - CCQS UK Ltd., Level 2, 5 Harbour Exchange Square, London, E14 9GE, UK [A.B. No. 1105].

EU - CCQS Certification Services Limited, Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublino D155 AKK1, Irlanda [Organismo notificato N. 2834].

I DPI sono soggetti alla procedura di valutazione della conformità, conformità al tipo basata sul Controllo di qualità del processo produttivo, (Modulo D), sotto la sorveglianza dell'Organismo (i) Autorizzato/Notificato(i):

UK - SGS UK Ltd., Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, Regno Unito. [Organismo autorizzato N. 0120].

UE - SGS Fimko Oy, Takomtie 8, FI-00380, Helsinki, Finlandia. [Organismo notificato N. 0598].

CONSIGLI PER L'UTILIZZO

Questo respiratore è monouso e consigliato solo per l'utilizzo singolo.

Non tentare di pulire o riutilizzare.