

## DESCRIZIONE / DESCRIPTION



**Cappello integrale modello chirurgo in tessuto non tessuto di polipropilene, idrorepellente in accordo con UNI EN ISO 811:2018 (solo colori bianco e azzurro). Supporto per la copertura totale dei capelli. Disponibile nei colori bianco, verde o azzurro; taglia unica. Dispositivo Medico di Classe I in accordo al Reg. (UE) 2017/745. Dispositivo di Protezione Individuale di Cat. I in accordo al Reg. (UE) 2016/425. MADE IN ITALY.**

Spunbonded Polypropylene astro surgical cap, water repellent according to UNI EN ISO 811:2018 (only colors white and light blue). Support for the complete coverage of hair. Available in white, green or light blue color; one size. Medical Device Class I in compliance with Reg. (EU) 2017/745. Personal Protective Equipment of Cat. I in compliance with Reg. (EU) 2016/425. MADE IN ITALY

## CODICI DI RIORDINO / RE-ORDER ITEM CODES

MDCAP	<b>Cappello integrale modello chirurgo, verde, taglia unica</b> Astro surgical cap, GREEN, one size	<b>larghezza superiore/upper width: 22 cm</b> <b>larghezza inferiore/lower width: 63 cm</b> <b>altezza/ height: 32 cm</b>
MDCAP W	<b>Cappello integrale modello chirurgo, bianco, taglia unica</b> Astro surgical cap, WHITE, one size	<b>larghezza superiore/upper width: 22 cm</b> <b>larghezza inferiore/lower width: 63 cm</b> <b>altezza/ height: 32 cm</b>
MDCAP B	<b>Cappello integrale modello chirurgo, celeste, taglia unica</b> Astro surgical cap, LIGHT BLUE, one size	<b>larghezza superiore/upper width: 22 cm</b> <b>larghezza inferiore/lower width: 63 cm</b> <b>altezza/ height: 32 cm</b>

**CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI / AVAILABLE PACKAGING**

MDCAP	QUANTITÀ QUANTITY	PESO WEIGHT	VOLUME VOLUME	DIMENSIONI DIMENSIONS	CODICE EAN EAN CODE
CONFEZIONE / BAG	50pcs	0,24 Kg	0,0105 m <sup>3</sup>	30x35x10h cm	8014631002090
CARTONE / CARTON	500pcs (10cf/bags)	3,200 kg	0,078 m <sup>3</sup>	38x44x47h cm	8014631002083
PALLET / PALLET	15 crt 5/3	68 kg	1,49 m <sup>3</sup>	80x120x156h cm	--
MDCAP W	QUANTITÀ QUANTITY	PESO WEIGHT	VOLUME VOLUME	DIMENSIONI DIMENSIONS	CODICE EAN EAN CODE
CONFEZIONE / BAG	50pcs	0,24 Kg	0,0105 m <sup>3</sup>	30x35x10h cm	8014631002106
CARTONE / CARTON	500pcs (10cf/bags)	3,200 kg	0,078 m <sup>3</sup>	38x44x47h cm	8014631002274
PALLET / PALLET	15 crt 5/3	68 kg	1,49 m <sup>3</sup>	80x120x156h cm	--
MDCAP B	QUANTITÀ QUANTITY	PESO WEIGHT	VOLUME VOLUME	DIMENSIONI DIMENSIONS	CODICE EAN EAN CODE
CONFEZIONE / BAG	50pcs	0,24 Kg	0,0105 m <sup>3</sup>	30x35x10h cm	8014631002434
CARTONE / CARTON	500pcs (10cf/bags)	3,200 kg	0,078 m <sup>3</sup>	38x44x47h cm	8014631002427
PALLET / PALLET	15 crt 5/3	68 kg	1,49 m <sup>3</sup>	80x120x156h cm	--

tolleranza su pesi, lunghezze, volumi: +/- 5% - tolerance on weight, length, volume: +/-5%

## CARATTERISTICHE TECNICHE / TECHNICAL SPECIFICATIONS

### CARATTERISTICHE TECNICHE TECHNICAL SPECIFICATIONS

Il TNT è resistente, idrorepellente ed ha una buona morbidezza. Sopporta alte e basse temperature.

SPP (Spunbonded PolyPropylene) is strong, water repellent and rather soft. It can support high and low temperature.

### NORMATIVA DI RIFERIMENTO NORMS AND STANDARDS

<b>REG. (EU) 2016/425</b>	<b>sui dispositivi di protezione individuale. DPI CE di I categoria CE</b> on personal protective equipment. CE PPE Category I
<b>DIR. 93/42/CEE</b>	<b>Sui dispositivi medicali. Dispositivo Medicale CE di Classe I</b> On medical devices. CE Medical Device Class I
<b>REG. (EU) 2017/745</b>	<b>Sui dispositivi medicali. Dispositivo Medicale CE di Classe I</b> On medical devices. CE Medical Device Class I
<b>UNI EN ISO 811:2018</b>	<b>Tessili - Determinazione della resistenza alla penetrazione d'acqua - Prova di pressione idrostatica</b> Textiles - Determination of resistance to water penetration - Hydrostatic pressure test
<b>UNI EN ISO 10993-1:2010</b>	<b>Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio</b> Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process
<b>UNI EN ISO 10993-5:2009</b>	<b>Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 5: Prove per la citotossicità in vitro</b> Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity
<b>UNI EN ISO 10993-10:2013</b>	<b>Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 10: Prove di irritazione e sensibilizzazione cutanea</b> Biological evaluation of medical devices - Part 10: Tests for irritation and skin sensitization

<b>UNI CEI EN ISO 14971:2020</b>	<b>Dispositivi medici - Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici</b> Medical devices - Application of risk management to medical devices
<b>UNI CEI EN ISO 15223-1:2017</b>	<b>Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite - Parte 1: Requisiti generali</b> Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements
<b>EN 1041</b>	<b>Informazioni fornite dal fabbricante di dispositivi medici</b> Information supplied by the manufacturer of the medical devices

**PITTOGRAMMI**  
PICTOGRAMS



Prodotto monouso  
*Disposable product*



Teme l'umidità  
*Store in dry place*



Teme la luce del sole  
*Store far from sun*



Temp. Stoccaggio  
*Storage temperature*



Data di scadenza  
*Expiry date*



Numero di lotto  
*Lot number*



Data di produzione  
*Date of production*



Produttore  
*Manufacturer*



Non utilizzare se rotto  
*Don't use if damaged*



Marchio CE  
*CE Mark*

## INFORMAZIONI GENERALI / GENERAL INFORMATION

<b>MODALITÀ DI CONSERVAZIONE</b> INSTRUCTIONS FOR STORAGE	<b>Proteggere dalla luce solare diretta e conservare in luogo fresco e asciutto, in ambienti privi di odori e lontano da fonti di calore. Teme l'umidità</b> Protect from direct sunlight and store in a cool, dry and odorless place, far from heat sources. Protect from humidity
<b>SMALTIMENTO</b> DISPOSAL	<b>Smaltire in accordo alla vigente normativa</b> Dispose in accordance with current legislation
<b>USO IMPROPRIO</b> IMPROPER USE	<b>Il fabbricante non è responsabile in caso di uso improprio del prodotto. Il prodotto è monouso, ed è quindi destinato ad uso singolo. Qualunque responsabilità del fabbricante decade immediatamente in caso di uso ripetuto del prodotto</b> The manufacturer is not responsible in case of improper use of the product. The product is disposable, and it's intended for single use. Any responsibility of the manufacturer terminates immediately in case of multiple use of the product

## RISULTATI TEST UNI EN ISO 811:2018 COLORE AZZURRO / TEST RESULTS UNI EN ISO 811:2018 LIGHT BLUE COLOR

1a provetta	cmH <sub>2</sub> O	11.0
2a provetta	cmH <sub>2</sub> O	12.5
3a provetta	cmH <sub>2</sub> O	6.5
4a provetta	cmH <sub>2</sub> O	11.0
5a provetta	cmH <sub>2</sub> O	10.5
Media	cmH <sub>2</sub> O	10.5

**RISULTATI TEST UNI EN ISO 811:2018 COLORE BIANCO / TEST RESULTS UNI EN ISO 811:2018**  
**WHITE COLOR**

1a provetta	cmH <sub>2</sub> O	13.0
2a provetta	cmH <sub>2</sub> O	14.0
3a provetta	cmH <sub>2</sub> O	11.0
4a provetta	cmH <sub>2</sub> O	13.5
5a provetta	cmH <sub>2</sub> O	16.0
Media	cmH <sub>2</sub> O	13.5