

ANDRÀ TUTTO **BENE !**



**MASCHERINE
FACCIALI
MEDICHE
E CIVILI
LAVABILI**



PERIC
A

MASCHERINA

AD USO MEDICO TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0883



70

KA0883 **0101**
con elastico ad orecchio

70

KA0883 **1201**
con elastico ergonomico a nuca

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0883



CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO :

Le Mascherine Facciali ad uso medico Tipo I in Ecofibra Antigoccia vengono prodotte in Italia e presentano le seguenti caratteristiche tecniche:

- Composizione: 55% poliestere – 45% poliammide;
- Peso 100 g/m²;
- Antigoccia;
- Monouso;
- Non Sterile;
- Dimensione chiusa 20 cm x 10 cm;
- Dimensione aperta 20 cm x 18 cm;

È una mascherina medica facciale Type I conforme alle norme UNI EN ISO 14683:2019.

La mascherina garantisce la protezione delle vie respiratorie di chi la indossa con un coefficiente di filtrazione batterica BFE ≥97%.

ISTRUZIONI PER L'USO

- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.
- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
- Smaltire in conformità alle normative vigenti.
- Il fabbricante declina ogni responsabilità per eventuali danni derivanti da un utilizzo non conforme e/o improprio.

*Risultati dei test effettuati su prodotti realizzati con questo materiale.

Indagine eseguita	Risultato	U.M.	Metodo	Limiti	Rif.
Respirabilità	22,9	Pa/cm ²	UNI EN ISO 14683:2019 Annex C	<40/<40/<60	14683
Determinazione efficienza filtrazione batterica (BFE)	97,7	%	UNI EN ISO 14683:2019 Annex B	>95/>98/>98	14683
Carica biologica (Bioburden)	11	UFC/g	UNI EN ISO 14683:2019 Annex D	<30/<30/<30	14683



DISPOSITIVO CERTIFICATO DALL'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Gruppo di lavoro "dispositivi medici COVID-19"



Istituto Superiore di Sanità

Gruppo di Lavoro "Dispositivi Medici COVID-19"

Roma,.....

VIALE REGINA ELENA, 299
00161 ROMA
TELEGRAMMI: ISTISAN ROMA
TELEFONO: 06 49901
TELEFAX: 06 49387118
<http://www.iss.it>

Prot. N. 13702/ON373/ON.12.....

Gruppo Carillo S.p.A.

San Giuseppe Vesuviano (NA)

Email pec: info@pec.gruppocarillo.it

Risposta al N. **16/04/2020**
del


Allegati

OGGETTO: Valutazione maschere facciali ad uso medico; richiesta ai sensi dell'articolo 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18 – Proponente Gruppo Carillo S.p.A.
Rif. COV 720

Con riferimento all'istanza presentata ai sensi dell'articolo 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18 si trasmette l'allegata dichiarazione riportante parere **FAVOREVOLE ALLA PRODUZIONE E COMMERCIALIZZAZIONE** del prodotto KA 08830101 Tipo I, per l'utilizzazione dello stesso secondo la destinazione d'uso prevista, fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020.

Rimane inteso che l'efficacia giuridica amministrativa della dichiarazione allegata è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente.

Il Coordinatore del Gruppo di Lavoro
"Dispositivi Medici COVID-19"
(Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

 MARCOALDI
ROBERTA
17.04.2020
12:07:07 UTC



Istituto Superiore di Sanità

Visto l'art.15, comma 2, del D.L. 17 marzo 2020, n.18 (*);

Vista l'Autocertificazione del Proponente Gruppo Carillo SpA (identificativo istanza: COV 720), unitamente alla documentazione inviata a supporto **attestante** la conformità del prodotto KA 08830101 Tipo I alla vigente normativa tecnica ed ai requisiti richiesti, così come di seguito:

- norma UNI EN 14683:2019 “Mascherine facciali ad uso medico - requisiti e metodi di prova”;
- requisiti di biocompatibilità secondo la norma UNI EN ISO 10993-1:2010 “Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio”;
- produzione implementata e gestita secondo un Sistema di gestione della Qualità.

SI DICHIARA:

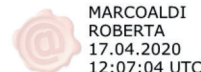
la **rispondenza** del prodotto alla normativa tecnica ed ai requisiti richiesti indicati in precedenza.

L'efficacia giuridica amministrativa della presente attestazione è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente

Fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020 e, limitatamente all'applicazione della procedura di produzione in deroga di maschere facciali ad uso medico di cui all'art. 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18, si esprime pertanto parere:

FAVOREVOLE per la PRODUZIONE	X
FAVOREVOLE per la COMMERCIALIZZAZIONE e l' UTILIZZO	X
NON FAVOREVOLE per la PRODUZIONE , la COMMERCIALIZZAZIONE e l' UTILIZZO	\\
<p><i>PRODUZIONE: il prodotto può essere realizzato, ma non può essere immesso sul mercato, né a titolo oneroso, né gratuito.</i></p> <p><i>COMMERCIALIZZAZIONE: il prodotto può essere immesso sul mercato a titolo oneroso o gratuito</i></p> <p><i>UTILIZZO: uso del prodotto secondo la destinazione d'uso dichiarata</i></p>	

Il Coordinatore del Gruppo di lavoro
“Dispositivi Medici COVID-19”
Dott.ssa Roberta Marcoaldi



MARCOALDI
ROBERTA
17.04.2020
12:07:04 UTC

P.I.,R.DG.

(*): Si fa presente che sulla base della Raccomandazione della Commissione del 13/03/2020 (punto 7 delle procedure di vigilanza del mercato), qualora le autorità di vigilanza del mercato constatino che i DPI o i dispositivi medici garantiscono un adeguato livello di salute e di sicurezza conformemente ai requisiti essenziali stabiliti dal regolamento (UE) 2016/425 o ai requisiti di cui alla direttiva 93/42/CEE o al regolamento (UE) 2017/745, anche se le procedure di valutazione della conformità (compresa l'apposizione della marcatura CE) non sono state interamente finalizzate in conformità alle norme armonizzate, le autorità di vigilanza del mercato possono autorizzare la messa a disposizione di tali prodotti sul mercato dell'Unione per un periodo di tempo limitato mentre vengono completate le necessarie procedure

MASCHERINA

AD USO MEDICO TYPE I

IN COTONE + ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0884



50

KA0884 **0101**
con laccio in cotone

50

KA0884 **1201**
con elastico ergonomico a nuca

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0884



CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO

Le Mascherine Facciali ad uso medico Tipo I in doppio strato: Cotone + Ecofibra Antigoccia, vengono prodotte in Italia e presentano le seguenti caratteristiche tecniche:

Strato Esterno:

- Composizione: 55% poliestere – 45% poliammide
- Peso 100 gr.mq.
- Antigoccia

Strato Interno:

- Composizione: 100% cotone
- Peso 120 gr.mq.
- Monouso;
- Non sterile;
- Dimensione chiusa 20 cm x 10 cm;
- Dimensione aperta 20 cm x 18 cm;



È una mascherina medica facciale Type I conforme alle norme UNI EN ISO 14683:2019.

La mascherina garantisce la protezione delle vie respiratorie di chi la indossa con un coefficiente di filtrazione batterica BFE $\geq 97,7\%$.

ISTRUZIONI PER L'USO E LO STOCCAGGIO

- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.

Il lato interno in cotone va a contatto con il viso

- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
- Smaltire in conformità alle normative vigenti.
- Il fabbricante declina ogni responsabilità per eventuali danni derivanti da un utilizzo non conforme e/o improprio.

AVVERTENZE

Norma legislativa vigente

Le mascherine facciali ad uso medico Tipo I in cotone + ecofibra antigoccia sono realizzate ai sensi dell'articolo 15 comma 2 del D.L. 17 marzo 2020 n. 18.

Utilizzare questo prodotto solo nel rispetto di quanto qui sopra indicato, ogni altro uso è da considerarsi improprio e potenzialmente pericoloso.



DISPOSITIVO CERTIFICATO DALL'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Gruppo di lavoro "dispositivi medici COVID-19"



Istituto Superiore di Sanità

Gruppo di Lavoro "Dispositivi Medici COVID-19"

Roma,.....

VIALE REGINA ELENA, 299
00161 ROMA
TELEGRAMMI: ISTISAN ROMA
TELEFONO: 06 49901
TELEFAX: 06 49387118
<http://www.iss.it>

Prot. N. 11953/ON373/ON.12.....

**Gruppo Carillo S.p.A. San
Giuseppe Vesuviano (NA)**
Email pec: info@pec.gruppocarillo.it

Risposta al N. **05/04/2020**
del

Allegati

OGGETTO: Valutazione maschere facciali ad uso medico; richiesta ai sensi dell'articolo 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18 – Proponente Gruppo Carillo SpA
Rif. COV 265

Con riferimento all'istanza presentata ai sensi dell'articolo 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18 si trasmette l'allegata dichiarazione riportante parere **FAVOREVOLE ALLA PRODUZIONE E COMMERCIALIZZAZIONE** del prodotto KA 08840101 Tipo I, per l'utilizzazione dello stesso secondo la destinazione d'uso prevista, fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020.

Rimane inteso che l'efficacia giuridica amministrativa della dichiarazione allegata è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente.

Il Coordinatore del Gruppo di Lavoro
"Dispositivi Medici COVID-19"
(Dott.ssa Roberta Marcoaldi)



MARCOALDI
ROBERTA
16.04.2020
16:35:32 UTC



Istituto Superiore di Sanità

Visto l'art.15, comma 2, del D.L. 17 marzo 2020, n.18 (*);

Vista l'Autocertificazione del Proponente Gruppo Carillo SpA (identificativo istanza: COV 265), unitamente alla documentazione inviata a supporto **attestante** la conformità del prodotto KA 08840101 Tipo I alla vigente normativa tecnica ed ai requisiti richiesti, così come di seguito:

- norma UNI EN 14683:2019 “Mascherine facciali ad uso medico - requisiti e metodi di prova”;
- requisiti di biocompatibilità secondo la norma UNI EN ISO 10993-1:2010 “Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio”;
- produzione implementata e gestita secondo un Sistema di gestione della Qualità.

SI DICHIARA:

la **rispondenza** del prodotto alla normativa tecnica ed ai requisiti richiesti indicati in precedenza.

L'efficacia giuridica amministrativa della presente attestazione è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente

Fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020 e, limitatamente all'applicazione della procedura di produzione in deroga di maschere facciali ad uso medico di cui all'art. 15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18, si esprime pertanto parere:

FAVOREVOLE per la PRODUZIONE	X
FAVOREVOLE per la COMMERCIALIZZAZIONE e l' UTILIZZO	X
NON FAVOREVOLE per la PRODUZIONE , la COMMERCIALIZZAZIONE e l' UTILIZZO	\\
<p><i>PRODUZIONE: il prodotto può essere realizzato, ma non può essere immesso sul mercato, né a titolo oneroso, né gratuito.</i></p> <p><i>COMMERCIALIZZAZIONE: il prodotto può essere immesso sul mercato a titolo oneroso o gratuito</i></p> <p><i>UTILIZZO: uso del prodotto secondo la destinazione d'uso dichiarata</i></p>	

Il Coordinatore del Gruppo di lavoro
“Dispositivi Medici COVID-19”
Dott.ssa Roberta Marcoaldi



MARCOALDI
ROBERTA
16.04.2020
16:35:28 UTC

P.I, R.DG.

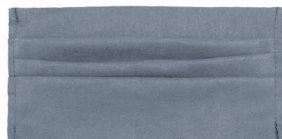
(*): Si fa presente che sulla base della Raccomandazione della Commissione del 13/03/2020 (punto 7 delle procedure di vigilanza del mercato), qualora le autorità di vigilanza del mercato constatino che i DPI o i dispositivi medici garantiscono un adeguato livello di salute e di sicurezza conformemente ai requisiti essenziali stabiliti dal regolamento (UE) 2016/425 o ai requisiti di cui alla direttiva 93/42/CEE o al regolamento (UE) 2017/745, anche se le procedure di valutazione della conformità (compresa l'apposizione della marcatura CE) non sono state interamente finalizzate in conformità alle norme armonizzate, le autorità di vigilanza del mercato possono autorizzare la messa a disposizione di tali prodotti sul mercato dell'Unione per un periodo di tempo limitato mentre vengono completate le necessarie procedure

MASCHERINA

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

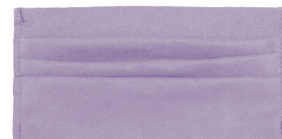
KA0890



Jeans 0101



Lime 0201



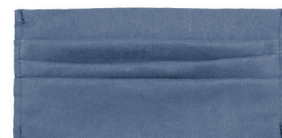
Glicine 0301



Cappuccino 0401



Ottanio 0501



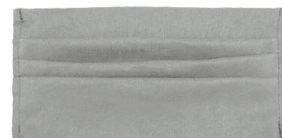
Blu Capri 0601



Rosso 0701



Bianco 0801



Grigio 0901



Dark 1101

70

KA0890
con elastico ergonomico a nuca



Italia 1001

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0890

CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO :

Le Mascherine Facciali ad uso civile di Tipo I in Ecofibra Antigoccia vengono prodotte in Italia e presentano le seguenti caratteristiche tecniche:

- Composizione: 55% poliestere – 45% poliammide;
- Peso 100 g/m²;
- Antigoccia;
- Con Elastici;
- Lavabile ;
- Non Sterile;

ISTRUZIONI PER L'USO

- Riutilizzabile fino a 10 lavaggi,
- Lavare con acqua corrente fredda
- Stirare dopo il lavaggio per riattivare la capacità antigoccia.
- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.
- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
- Smaltire in conformità alle normative vigenti.
- Il fabbricante declina ogni responsabilità per eventuali danni derivanti da un utilizzo non conforme e/o improprio.

*Risultati dei test effettuati su prodotti realizzati con questo materiale.

Indagine eseguita	Risultato	U.M.	Metodo	Limiti	Rif.
Respirabilità	22,9	Pa/cm ²	UNI EN 14683 2019 Annex C	<40/<40/<60	14683
Determinazione efficienza filtrazione batterica (BFE)	97,7	%	UNI EN 14683 2019 Annex B	>95/>98/>98	14683
Carica biologica (Bioburden)	11	UFC/g	UNI EN 14683 2019 Annex D	<30/<30/<30	14683



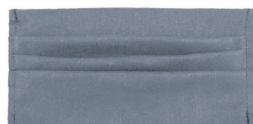
MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0888

FINO A
5 ANNI



Jeans 0101



Lime 0201



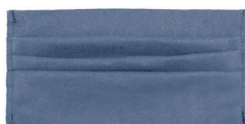
Arancio 0301



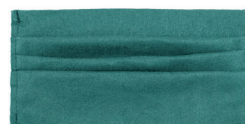
Magenta 0401



Naturale 0501



Blu Capri 0601



Ottanio 0801

50

KA0888
con elastico ergonomico a nuca

50

KA0888 - 1309
box assortito per colore

MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0888

FINO A
5 ANNI



Animali 0901

50

KA0888 - 0901
con elastico ergonomico a nuca

50

KA0888 - 1409
box assortito nelle 4 stampe

MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0888

FINO A
5 ANNI



Cavalluccio 1001

50

KA0888 - 1001
con elastico ergonomico a nuca

50

KA0888 - 1409
box assortito nelle 4 stampe

MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0888

FINO A
5 ANNI



Pesciolini 1101

50

KA0888 - 1101
con elastico ergonomico a nuca

50

KA0888 - 1409
box assortito nelle 4 stampe

MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0888

FINO A
5 ANNI



Andrà tutto bene 1201

50

KA0888 - 1201
con elastico ergonomico a nuca

50

KA0888 - 1409
box assortito nelle 4 stampe

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0888

CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO :

Le Mascherine Facciali ad uso civile di Tipo I in Ecofibra Antigoccia della GRUPPO CARILLO S.P.A vengono prodotte in Italia e presentano le seguenti caratteristiche tecniche:

- Composizione: 55% poliestere – 45% poliammide;
- Peso 100 g/m²;
- Antigoccia;
- Con Elastici;
- Lavabile ;
- Non Sterile;

ISTRUZIONI PER L'USO

- Riutilizzabile fino a 10 lavaggi,
- Lavare con acqua corrente fredda
- Stirare dopo il lavaggio per riattivare la capacità antigoccia.
- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.
- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
- Smaltire in conformità alle normative vigenti.
- Il fabbricante declina ogni responsabilità per eventuali danni derivanti da un utilizzo non conforme e/o improprio.

*Risultati dei test effettuati su prodotti realizzati con questo materiale.

Indagine eseguita	Risultato	U.M.	Metodo	Limiti	Rif.
Respirabilità	22,9	Pa/cm ²	UNI EN 14683 2019 Annex C	<40/</40/<60	14683
Determinazione efficienza filtrazione batterica (BFE)	97,7	%	UNI EN 14683 2019 Annex B	>95/>98/>98	14683
Carica biologica (Bioburden)	11	UFC/g	UNI EN 14683 2019 Annex D	<30/<30/<30	14683



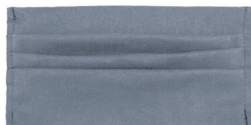
MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0889

6 - 12
ANNI



Jeans 0101



Lime 0201



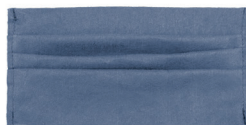
Arancio 0301



Magenta 0401



Naturale 0501



Blu Capri 0601



Ottanio 0701

50

KA0889
con elastico ergonomico a nuca

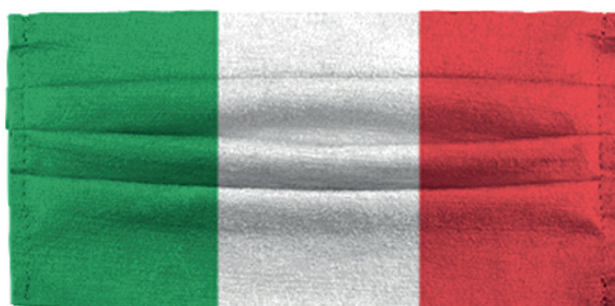
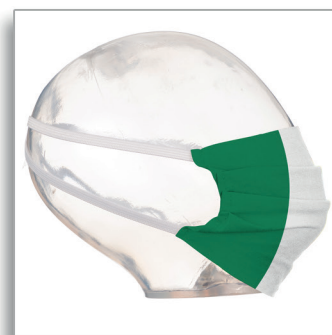
MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0889

6 - 12
ANNI



Italia 0801

50

KA0889
con elastico ergonomico a nuca

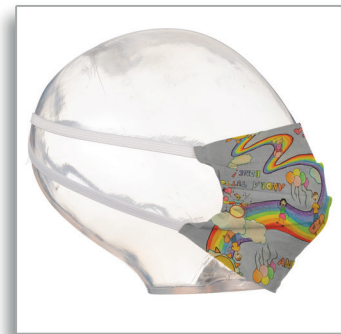
MASCHERINA BABY

AD USO CIVILE TYPE I

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0889

6 - 12
ANNI



Adrà tutto bene 0901

50

KA0889
con elastico ergonomico a nuca

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0889

CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO :

Le Mascherine Facciali ad uso civile di Tipo I in Ecofibra Antigoccia della GRUPPO CARILLO S.P.A vengono prodotte in Italia e presentano le seguenti caratteristiche tecniche:

- Composizione: 55% poliestere – 45% poliammide;
- Peso 100 g/m²;
- Antigoccia;
- Con Elastici;
- Lavabile ;
- Non Sterile;

ISTRUZIONI PER L'USO

- Riutilizzabile fino a 10 lavaggi,
- Lavare con acqua corrente fredda
- Stirare dopo il lavaggio per riattivare la capacità antigoccia.
- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.
- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
 - Smaltire in conformità alle normative vigenti.
 - Il fabbricante declina ogni responsabilità per eventuali danni derivanti da un utilizzo non conforme e/o improprio.

*Risultati dei test effettuati su prodotti realizzati con questo materiale.

Indagine eseguita	Risultato	U.M.	Metodo	Limiti	Rif.
Respirabilità	22,9	Pa/cm ²	UNI EN 14683 2019 Annex C	<40/<40/<60	14683
Determinazione efficienza filtrazione batterica (BFE)	97,7	%	UNI EN 14683 2019 Annex B	>95/>98/>98	14683
Carica biologica (Bioburden)	11	UFC/g	UNI EN 14683 2019 Annex D	<30/<30/<30	14683



MASCHERINA

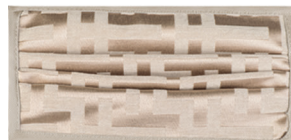
AD USO CIVILE

IN ECOFIBRA ANTIGOCCIA

KA0887



Panna 2301



Tortora 2401



Oro 2501



Rosa 2601



Perla 2701

50

KA0887
con elastico ergonomico a nuca

CARATTERISTICHE TECNICHE

KA0887

Le Mascherine Facciali ad uso Civile TRENDY sono realizzate in conformità a quanto chiarito dalla circolare del Ministero della Salute del 18 marzo 2020, in riferimento all'art. 16, c. 2, del D.L. 17 marzo 2020 n. 18 "Ulteriori misure di protezione a favore dei lavoratori e della collettività.

Vengono prodotte in doppio strato cuciti a sandwich con tessuto di cotone poliestere e tessuto ottenuto con interlacciatura ad acqua a cui è stato effettuato un trattamento antigoccia e disinfettante, ed hanno un'ottima capacità filtrante.

CARATTERISTICHE TECNICHE

- Lato esterno 65% cotone – 35% poliestere;
- Lato interno: 55% poliestere – 45% poliammide;
- Trattamento Antigoccia;
- Tessuto lavabile;
- Riutilizzabile fino a 10 lavaggi;
- Non sterile
- Con elastici;
- 100% Prodotto Italiano

ISTRUZIONI PER L'USO E LO STOCCAGGIO

- Prima di indossarla, lavare bene le mani.
- Verificare il corretto orientamento della mascherina e indossarla in modo da coprire la bocca e il naso assicurandone l'aderenza al viso.
- Conservare in zona asciutta e coperta, non esporre alla luce solare diretta
- Smaltire in conformità alle normative vigenti.

ISTRUZIONI PER IL LAVAGGIO E LA DISINFEZIONE

- Si consiglia lavaggio a mano 40° con detergenti neutri.
- E' possibile aggiungere igienizzanti durante la fase di lavaggio.
- Stirare il lato interno dopo ogni lavaggio per riattivare il trattamento antigoccia.
- Non utilizzare ammorbidenti durante le varie fasi di lavaggio.
- Riutilizzabile per non più di 10 volte dopo lavaggio, disinfezione e stiro.
- Per la disinfezione usare prodotti a comprovata azione antibatterica (presidi sanificanti o additivi di lavaggio depositati al Ministero della Salute)

Le mascherine filtranti ad uso civile per la loro destinazione non si configurano né come DM né come DPI, e pertanto non possono essere utilizzate durante il servizio degli operatori sanitari né dagli altri lavoratori per i quali è prescritto l'uso di specifici dispositivi di sicurezza. È fondamentale adottare tutte le misure anti contagio attualmente in vigore e di rispettare le disposizioni in tema di distanziamento sociale e le altre regole precauzionali introdotte in ragione dell'emergenza Covid-19. Utilizzare questo prodotto solo nel rispetto di quanto qui sopra indicato, ogni altro uso è da considerarsi improprio e potenzialmente pericoloso.





Gruppo carillo S.p.a
Italy - Napoli
Via Boscofangone - Interporto Lotto H
Blocco F mod.1 - 80035 Nola (Na)
Tel. +39.081.0146003 - Fax +39.081.0146155

GRUPPOCARILLO.IT