



MM
MUNUS MEDICAL

RESPIRATORE FFP2 • MONOUSO
DISPOSABLE • **FFP2 RESPIRATOR**



FUNZIONE DEL PRODOTTO

FUNCTION OF THE PRODUCT



🛡 Elevata capacità filtrante
High filtering capacity

🛡 Struttura protettiva 4 strati
4-layered Structure Protection

🛡 Forma ergonomica con ottima adattabilità al volto

Ergonomic shape with excellent adaptability to face contour

🛡 Alta protezione in luoghi contaminati
High protection in contaminated places

🛡 Efficienza di Filtrazione Batterica $\geq 95\%$
Bacterial Filtration Efficiency $\geq 95\%$

DETTAGLI COSTRUTTIVI

STRUCTURAL DETAILS



La nostra maschera FFP2 **CE 2163** soddisfa gli standard **EN 149:2001+A1:2009 FFP2 NR**

Our FFP2 mask CE 2163 meets standards EN 149:2001+A1:2009 FFP2 NR

Cotone ad aria calda 40g/m²
Hot air cotton 40g/m²

Trattiene grazie al potere elettrostatico
le particelle più fini

**Strato filtrante
con tecnologia Meltblown 55g/m²**

Meltblown cloth 55g/m²

Assorbe e cattura le piccole particelle
inquinanti e i microrganismi

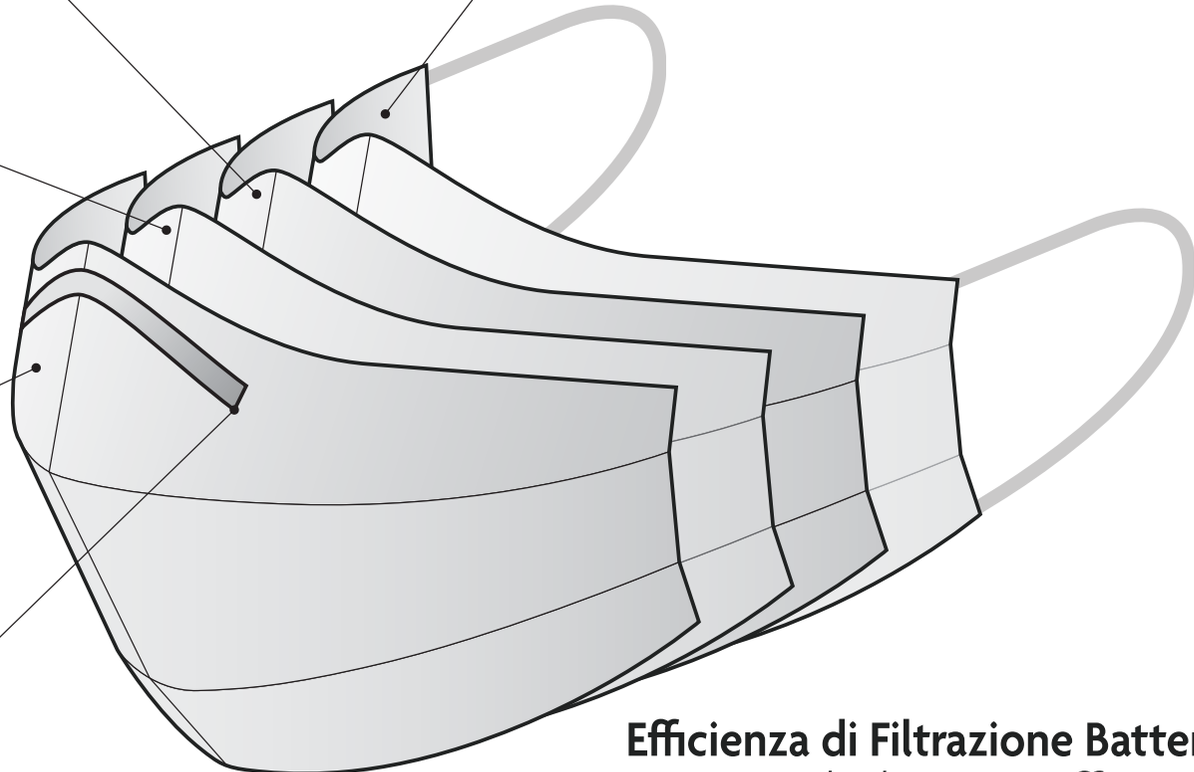
Tessuto non tessuto 50 g/m²
Nonwoven 50g/m²

Isola la mascherina e blocca le
particelle di grandi dimensioni

Ponte nasale adattabile
Adjustable nose clip

Tessuto non tessuto 30g/m²
Nonwoven 30g/m²

Assorbe aria e umidità del volto e
permette una corretta adesione al viso



Efficienza di Filtrazione Batterica $\geq 95\%$
Bacterial Filtration Efficiency $\geq 95\%$

CERTIFICAZIONE

Il respiratore FFP2 modello MM-4 è un Dispositivo di Protezione Individuale di Classe III e, come previsto dalle normative, necessita di due certificati emessi da ente accreditato. Uno è relativo alla rispondenza della tipologia alla categoria FFP2 e l'altro è relativo alla costante sorveglianza dei processi produttivi.

Come riportato sulla nostra dichiarazione di conformità, l'organismo notificato Universal Certification and Surveillance Service Trade Ltd. ha rilasciato certificato di rispondenza (Modulo B) con il numero 2163 – PPE – 658. Il secondo certificato, relativo alla sorveglianza che un organismo notificato attua sul controllo della produzione costantemente e svolge a intervalli casuali per monitorare che la produzione sia sempre conforme agli standard (Modulo C2), è emesso da Universal Certification and Surveillance Service Trade Ltd. con numero 2163 – PPE – 658/01.

Il prodotto viene marcato CE accompagnato da 2163 che è il codice di identificazione dell'ente notificato ovvero la Universal Certification and Surveillance Service Trade Ltd.



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Il Dispositivo di Protezione Individuale MM-4 è un respiratore costruito in 4 strati con materiali altamente tecnologici in tessuto non tessuto, melt-blown e cotone ad aria calda destinato a proteggere le vie respiratorie da: gocce e particelle non oleose, particelle oleose e polvere. Il modello di respiratore è senza valvola.

La mascherina in oggetto è un Dispositivo di Protezione Individuale di Categoria III in conformità con l'allegato I del Regolamento (UE) 2016/425. Rispetta i requisiti della norma Armonizzata "EN 149:2001+A1:2009 - Dispositivi di protezione delle vie respiratorie — Semimaschere filtranti antipolvere — Requisiti, prove, marcatura". Sulla base della norma il respiratore è DPI di categoria III e classe FFP2 NR. NR = non riutilizzabile

La mascherina è utilizzabile in ambienti con molta polvere e pulviscolo prodotto da macchinari a carbone, ferro, minerali grezzi, quarzo o macchinari che processano cotone, farine e altro materiale.

L'azione filtrante rende il dispositivo efficace per la protezione delle vie respiratorie da aerosol – droplets finissimi.

Ogni respiratore è unisex, in taglia unica e confezionato in busta serigrafata singola contenente manuale d'uso con dichiarazione di conformità integrata in bustina separata per evitare che il manuale entri a contatto diretto con il Dispositivo. Questo speciale packaging consente all'utilizzatore di avere sempre a disposizione il manuale per un corretto uso del Dispositivo. Questa singola confezione può inoltre essere una singola unità di vendita corredata con tutto ciò che la legge prevedono le normative di riferimento.

Il dispositivo ha inoltre stampato sul tessuto il logo del fabbricante, il modello, il marchio CE con il numero dell'ente certificatore, le norme di riferimento assieme alla sigla FFP2 NR.

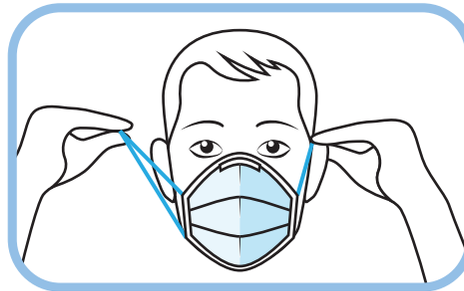
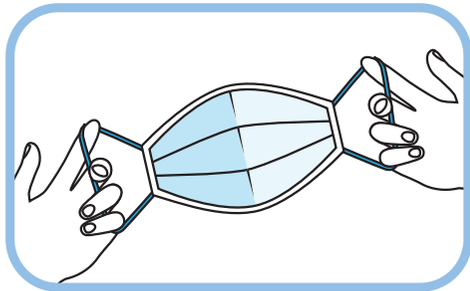
DATI TECNICI

Dimensioni (mm): 168 x 108, Peso (gr): 6, Classificazione: FFP2 NR, Materiali: Tessuto non tessuto 50g/m2 (lato esterno) + melt-blown 55g/m2 + cotone ad aria calda 40g/m2 + Tessuto non tessuto 30g/m2 (lato interno)

Temperature di conservazione e utilizzo: + 5°C + 38°C, Taglia: Unica – si adatta ai diversi profili morfologici del viso grazie alle specifiche del materiale e degli elastici.

MODO D'USO

USAGE METHOD



1. Aprire il dispositivo usando entrambe le mani assicurandosi che il ponte nasale sia sul lato esterno in alto
2. Porre la mascherina sopra naso e bocca, posizionarla sotto il mento con il ponte nasale rivolto verso l'alto
3. Portare entrambi gli elastici dietro le orecchie
4. Con l'utilizzo dei polpastrelli far aderire il nasello al setto nasale spingendo dall'esterno all'interno. Durante questa fase di prova della mascherina l'utente può sperimentare un minore apporto del flusso di ossigeno.
5. Prima di entrare nell'area di lavoro fare delle prove di respirazione per controllare la presenza di perdite o spifferi nella maschera.
- 5.1 Apporre entrambe le mani sulla mascherina e inspirare profondamente facendo attenzione a non modificare la posizione della mascherina. Se l'utente sperimenta una pressione negativa all'interno della maschera è normale. Se l'utente sente delle perdite di aria attorno al naso deve ripetere gli step di posizionamento maschera del 1 al 4.
6. Se non ci sono perdite o fuoriuscite di ossigeno allora si può procedere all'ingresso nell'area contaminata.

1. Open the device using both hands and making sure that the nose clip is on the external side on top
2. Place the device over nose and mouth, making it adhere to the chin with nose clip upwards
3. Place the elastic bands behind the ears one at a time
4. Using your fingertips make the nose clip fit your nose pushing from outside towards inside. During this test phase of the device the user can experience a lower oxygen flow
5. Make some tests before accessing the working area to check possible leaks or mask draughts.
- 5.1 Place both hands on the device and breathe in deeply paying attention not to modify the device position. Experiencing a negative pressure inside the device is normal. If user feels air leaks around the nose must repeat the device positioning steps from 1 to 4.
6. If no leaks or oxygen emissions occur, then one can access the polluted area.

FORMATO 1 PZ IN BUSTA SINGOLA CON INCLUSO MANUALE E CODICE EAN IN SCATOLA CONTENENTE 30pz

MM
MUNUS MEDICAL



Busta da 1 pezzo



Scatola che ne
contiene 30



Master da 16 scatole



MUNUS MEDICAL

è una divisione di

Munus International Srl

Via della Valtiera, 233

06135 Perugia

Tel. 0039 075 394045

www.munusinternational.it