

**Nome Prodotto**BERRETTO "LOCRI" UNISEX  
(cod. F0895)

REF	Tessuto	Colore	Taglia
F0895	Tipo "BX" (s.c. F0895BX)	Bianco	Unica
	Tipo "CD" (s.c. F0895CD)	Azzurro Blu Fantasia Verde	

**Destinazione d'Uso**

Indicato per personale sanitario e da utilizzare nel corso di procedure ambulatoriali ed ospedaliere al fine di assicurare al paziente una protezione nei confronti degli operatori.

Il dispositivo medico in oggetto non è adatto per protezione da rischi non richiamati dalla presente documentazione, per cui si declina ogni responsabilità per eventuali danni e conseguenze che possono derivare da un uso improprio.

**Descrizione e Materiali**

Berretto regolabile con elastico.

100% COTONE SANFOR "TIPO A"       100% COTONE SANFOR "TIPO CD"       100% COTONE SANFOR "TIPO BX"

**Istruzioni per l'Uso**

Indossare come un normale capo di abbigliamento.

**Controindicazioni e Avvertenze**

Nessuna controindicazione.

Dispositivo Non Sterile. Seguire le istruzioni di lavaggio. Non utilizzare se la confezione è danneggiata.



Dispositivo non sterile

**Manutenzione e Pulizia / Lavaggio**

La manutenzione periodica del dispositivo medico consiste nelle operazioni di lavaggio e asciugatura.

Per i tessuti tipo "A" &amp; "BX" Bianco:



Temperatura max 60°C

Candeggio possibile  
con prodotti  
contenenti cloroNon asciugare in  
asciugatrice

Stirare fino a 150°C

Lavare a secco con  
solventi eccetto  
tetracloroetilene o  
percloroetilene

Per i tessuti tipo "CD" Verde:



Temperatura max 60°C

Candeggio possibile  
con prodotti  
contenenti cloroNon asciugare in  
asciugatrice

Stirare fino a 150°C

Lavare a secco con  
solventi eccetto  
tetracloroetilene o  
percloroetilene

Per i tessuti tipo "CD" Azzurro, Blu e Fantasia:



Temperatura max 40°C



Candeggio non  
possibile



Non asciugare in  
asciugatrice



Stirare fino a 150°C



Lavare a secco con  
solventi eccetto  
tetracloroetilene o  
percloroetilene

### Conservazione



Al fine di evitare contaminazioni il dispositivo andrebbe conservato in un luogo pulito, asciutto (per evitare lo sviluppo di muffe), al riparo da fonti di luce diretta e calore, protetto da un involucro e comunque sempre lavato prima del suo riutilizzo. Il mantenimento della sua integrità fisica (assenza di fori, tagli, sfilacciature, scuciture, usura, muffa ecc.) determina la durata di vita del dispositivo.

### Tipo di Confezione

Confezionato in sacchetto di plastica.

### Smaltimento

Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela dell'ambiente e raccolta differenziata che deve essere effettuata in conformità alle normative nazionali e locali in vigore. Verificare le disposizioni del proprio Comune.

Raccolta Differenziata:

Scheda Tecnica Informativa → Raccolta Carta

Busta in Plastica → Raccolta Plastica

Berretto → Raccolta Indifferenziata

### Garanzia

Il presidio è garantito a norma di legge. Per i difetti di fabbricazione, sono escluse le parti di consumo.

### Altre Informazioni

Codice CND: T0207

Codice EMDN: T0207

Codice BD/RDM (F0895BX): 2546638

Codice BD/RDM (F0895CD): 2546639



Dispositivo Medico di Classe I  
Regolamento (UE) 2017/745



Albo Land srl

Via Mastroianni, 9 - 40013 Castel Maggiore (Bologna) - Italy

Tel: +39 051 373838 Fax: +39 051 19875902 - [www.alboland.com](http://www.alboland.com) / [info@alboland.it](mailto:info@alboland.it)

In caso di incidente grave informare tempestivamente l'Autorità Competente dello Stato Membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito oltre al fabbricante Albo Land srl ai seguenti recapiti:

e-mail: [info@alboland.it](mailto:info@alboland.it) - Tel.: +39 051 373838 / Fax: +39 051 19875902