



SENSICARE NEOPRENE

Sterylnie syntetyczne, polichloroprenowe (neopren), bezpudrowe rękawice chirurgiczne z syntetyczną powłoką polimerową

Nr katalogowy, rozmiar

| MSG6355 | MSG6360 | MSG6365 | MSG6370 | MSG6375 | MSG6380 | MSG6385 | MSG6390 |
|---------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|
| 5,5 | 6,0 | 6,5 | 7,0 | 7,5 | 8,0 | 8,5 | 9,0 |

Materiał podstawowy: Bzpudrowy syntetyczny polichloropren (Neopren) z syntetyczną powłoką polimerową Powder Free zgodnie z EN455-3. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana.

Czynnik ułatwiający zakładanie: Syntetyczna powłoka polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem (wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca nakładanie na sucho i wilgotno)

Kolor: Jasnobrązowy

Kształt: Anatomiczny z prostymi palcami i niezależnym kciukiem, odwzorowuje kształt dłoni, poprawia komfort i zmniejsza zmęczenie dłoni.

Mankiet: Rozszerzany, rolowany mankiet ze specjalną taśmą adhezyjną dla lepszego przylegania do fartucha chirurgicznego, zapobiegający zwijaniu się.

Dodatki chemiczne: Difenylotiomocznik (DPTU) i difenyloguanidyna (DPG). Pozostałości chemiczne poniżej poziomu wykrywalności zgodnie z testem UPB/P/003a

Wymywalne proteiny: Bez protein i alergenów z naturalnego lateksu.

| | | |
|--|---------|---------|
| Grubość (wg ASTM D3577 $\geq 0,10$ mm) | Palec | 0,19 mm |
| | Dłoń | 0,16 mm |
| | Mankiet | 0,14 mm |

Test siły: 15.7 N

Szczelność: 0,65 AQL

Penetracja wirusów: Przetestowane i zdane zgodnie z ISO16604 / ASTM F 1671.

Odporność chemiczna: Odporność na substancje chemiczne została oceniona zgodnie z EN 16523-1, a cytostatyki zgodnie z ASTM D6978. Wyniki i zalecenia dotyczące kontaktu z substancjami chemicznymi i lekami cytostatycznymi można uzyskać na żądanie. Badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących

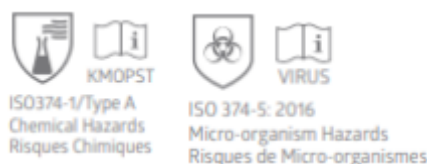
Sterylizacja: Promieniowanie gamma

Termin ważność: 35 miesięcy od daty produkcji. Daty produkcji i ważności są drukowane na opakowaniu (format RRRR-MM)

Opakowania: Polietylenowa torba, opakowanie pojedyncze z wycięciem typu listek Pakowane w oszczędzającej miejsce konfiguracji złożonej z 50 par w pudełku dozującym / 4 pudełka w kartonie / 200 par w kartonie

Regulacje prawne i wymogi jakościowe: Zakład produkcyjny Medline certyfikowany zgodnie z EN ISO 13485 przez BSI, EN ISO 11137 i EN 556. Produkt spełnia wymagania EU Dyrektywy o wyrobach medycznych (93/42/EEC), w trakcie recertyfikacji z MDD na MDR planowanym na 2023 r. Produkt spełnia wymagania europejskich scharmonizowanych norm EN 455-1, -2, -3, i -4

Certyfikat Ś.O.I.: Zgodnie z wymogami rozporządzenia w sprawie środków ochrony indywidualnej (UE)2016/425 Kategoria III. Zgodny z normami EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 i ISO 16604.



Zalecenia dotyczące przechowywania: Chronić przed mrozem, unikać nadmiernego ciepła. Osłaniać przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych, oświetleniem fluorescencyjnym, promieniami rentgenowskimi, wilgocią i ozonem

Producent: Medline Industries, LP Three Lakes Drive Northfield, IL 60093 USA.

