







santex sterile

Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa rękawica diagnostyczna, do jednorazowego użycia
Surowiec:	lateks kauczuku naturalnego
Kolor:	mleczny
Kształt:	uniwersalny, pasujący na obie ręce
Środek pudrujący:	brak
Powierzchnia zewnętrzna:	gładka
Powierzchnia wewnętrzna:	pudrowana
Osiągana zawartość protein:	< 80 µg/g
Mankiet:	równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	min. 240 mm
Grubość wartości osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.11/0.10/0.08 mm
AQL:	1.0
Klasyfikacja CE:	klasa Is – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG)
Zgodność z standardami produktowymi:	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, ISO 14001
Opakowanie jednostkowe / zbiorcze:	1 para w kopercie/ 50 par w dyspenserze, 600 par w kartonie
Sterylizacja:	tlenek etylenu (EO)
Rozmiary:	S – XL
Okres ważności:	3 lata
Nr referencyjny:	S RC11010002_0016 M RC11010003_0016 L RC11010004_0016 XL RC11010005_0016
Wytwórca:	 KANAM Latex Industries Pvt. Ltd. 12/67 C, Ananthanadarkudy Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201 Kanyakumari District Tamil Nadu, India
Importer:	 Mercator Medical S.A. ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland www.mercatormedical.eu



comfort powdered



Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa pudrowana rękawica chirurgiczna i ochronna; do jednorazowego użytku
Surowiec:	lateks kauczuku naturalnego
Kolor:	jasnokremowy
Kształt:	Anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowanie na obie dłonie
Środek pudrujący:	skrobia kukurydziana (USP)
Osiągana zawartość protein:	≤ 10 µg/g
Powierzchnia zewnętrzna:	teksturowana
Powierzchnia wewnętrzna:	pudrowana
Mankiet:	równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	≥ 281 mm
Grubość wartości osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.20 / 0.18 / 0.14 [mm]
AQL:	0.65
Klasyfikacja CE:	klasa IIa – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG) kategoria III – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425), typ C
Zgodność ze standardami produktowymi:	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, (potwierdzone badaniami wytwórcy) EN ISO 15223-1, EN 1041/ EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001, ASTM F 1671
Op. jednostkowe / zbiorcze:	1 para, 50 par, 400 par
Sterylizacja:	tlenek etylenu (EO)
Rozmiary:	6.0 – 9.0
Gwarancja jakości:	5 lat
Nr referencyjny:	Roz. 6.0 - RC11001060_0016 Roz. 6.5 - RC11001065_0016 Roz. 7.0 - RC11001070_0016 Roz. 7.5 - RC11001075_0016 Roz. 8.0 - RC11001080_0016 Roz. 8.5 - RC11001085_0016 Roz. 9.0 - RC11001090_0016

Wytwórca:	 KANAM Latex Industries Pvt. Ltd. 12/67 C, Ananthanadarkudy Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201 Kanyakumari District Tamil Nadu, India
Importer:	 Mercator Medical S.A. ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland www.mercatormedical.eu



comfort powder-free

Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa bezpudrowa rękawica chirurgiczna i ochronna; do jednorazowego użytku
Surowiec:	lateks kauczuku naturalnego
Kolor:	jasnożółtawy
Kształt:	Anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowanie na obie dłonie
Środek pudrujący:	brak
Osiągana zawartość protein:	≤29,31 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy)
Powierzchnia zewnętrzna:	Teksturowana, chlorowana
Powierzchnia wewnętrzna:	chlorowana
Mankiet:	równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	≥282 mm
Grubość wartość osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.19 / 0.18 / 0.14 [mm] (potwierdzone badaniami wytwórcy)
Siła zrywu wynik osiągnięty (przed starzeniem))	13,23 N
AQL:	0.65
Klasyfikacja CE:	klasa IIa – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG) kategoria III – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425), typ C
Zgodność ze standardami produktowymi:	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001, ASTM F 1671 (potwierdzone badaniem z niezależnego laboratorium)
Op. jednostkowe / zbiorcze:	1 para, 50 par, 400 par
Sterylizacja:	Tlenek etylenu (EO)
Rozmiary:	6.0 – 9.0
Gwarancja jakości:	3 lata
Nr referencyjny:	Roz. 6.0 - RC10003060_0016 Roz. 6.5 - RC10003065_0016 Roz. 7.0 - RC10003070_0016 Roz. 7.5 - RC10003075_0016 Roz. 8.0 - RC10003080_0016 Roz. 8.5 - RC10003085_0016 Roz. 9.0 - RC10003090_0016

Wytwórca:	 KANAM Latex Industries Pvt. Ltd. 12/67 C, Ananthanadarkudy Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201 Kanyakumari District Tamil Nadu, India
Importer:	 Mercator Medical S.A. ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland www.mercatormedical.eu



Dermagel neopren

Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa bezpudrowa rękawica chirurgiczna i ochronna; do jednorazowego użytku, wolne od protein lateksu i akceleratorów chemicznych
Surowiec:	Neopren (polichloropren)
Kolor:	Zielony
Kształt:	anatomiczny, zróżnicowanie na obie dłonie
Środek pudrujący:	brak
Powierzchnia zewnętrzna:	Teksturowana, polimeryzowana
Powierzchnia wewnętrzna:	polimeryzowana
Mankiet:	Równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	≥ 292 mm
Grubość wartość osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.18 / 0.17 / 0.13 [mm] (potwierdzone badaniami wytwórcy)
Siła zrywu wynik osiągnięty (przed starzeniem)	13.22 [N]
AQL:	0.65
Klasyfikacja CE:	klasa IIa – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG) kategoria III – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425), typ B
Zgodność ze standardami produktowymi:	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11137-1, EN ISO 11137-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001, ASTM F 1671 (potwierdzone badaniem z niezależnego laboratorium)
Op. jednostkowe / zbiorcze:	1 para, 50 par, 400 par
Sterylizacja:	radiacyjna (gamma R)
Rozmiary:	6.0 – 9.0
Gwarancja jakości:	3 lata
Nr referencyjny:	Roz. 6.0 - RC40011060_0016 Roz. 6.5 - RC40011065_0016 Roz. 7.0 - RC40011070_0016 Roz. 7.5 - RC40011075_0016 Roz. 8.0 - RC40011080_0016 Roz. 8.5 - RC40011085_0016 Roz. 9.0 - RC40011090_0016

Wytwórca:



KANAM Latex Industries Pvt. Ltd.
12/67 C, Ananthanadarkudy
Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201
Kanyakumari District
Tamil Nadu, India

Importer:





Mercator Medical S.A.
ul. H. Modrzejewskiej 30
31-327 Kraków, Poland
www.mercatormedical.eu



dermagel coated

Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa bezpudrowa rękawica chirurgiczna i ochronna; do jednorazowego użytku
Surowiec:	lateks kauczuku naturalnego
Kolor:	kremowy
Kształt:	anatomiczny, zróżnicowanie na obie dłonie
Środek pudrujący:	brak
Osiągana zawartość protein:	≤10 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy)
Powierzchnia zewnętrzna:	Teksturowana, polimeryzowana
Powierzchnia wewnętrzna:	polimeryzowana
Mankiet:	Równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	≥ 281 mm
Grubość wartości osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.20/ 0.19 / 0.15 [mm]
Siła zrywu wynik osiągnięty (przed starzeniem)	13.23 N
AQL:	0.65
Klasyfikacja CE:	klasa IIa – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG) kategoria III – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425), typ C (Certyfikat Badania Typu UE)
Zgodność ze standardami produktowymi:	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, (potwierdzone badaniami wytwórcy) EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001, ASTM F 1671 (potwierdzone badaniem z niezależnego laboratorium)
Op. jednostkowe / zbiorcze:	1 para, 50 par, 400 par
Sterylizacja:	tlenek etylenu (EO)
Rozmiary:	6.0 – 9.0
Gwarancja jakości:	5 lat
Nr referencyjny:	Roz. 6.0 - RC10005060_0016 Roz. 6.5 - RC10005065_0016 Roz. 7.0 - RC10005070_0016

	<p>Roz. 7.5 - RC10005075_0016 Roz. 8.0 - RC10005080_0016 Roz. 8.5 - RC10005085_0016 Roz. 9.0 - RC10005090_0016</p>
Wytwórca:	 <p>KANAM Latex Industries Pvt. Ltd. 12/67 C, Ananthanadarkudy Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201 Kanyakumari District Tamil Nadu, India</p>
Importer:	 <p>Mercator Medical S.A. ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland www.mercatormedical.eu</p>



Encore® Latex Ortho

rodzaj rękawicy	chirurgiczna, ortopedyczna, jałowa, odporne na przekucia i rozdarcia
surowiec	lateks kauczuku naturalnego
kolor	brązowy – eliminacja odbłasku i refleksu
środek pudrujący	brak
ilość w opakowaniu jednostkowym	1 para, 50 par, 200 par
powierzchnia zewnętrzna	Teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, silikonowana (potwierdzone oświadczeniem producenta)
powierzchnia wewnętrzna	pokryta polimerem i silikonowana (potwierdzone oświadczeniem producenta)
wykończenie mankietu	Rolowany, z opaską przylepną
kształt	anatomiczny, zakrzywione palce
typowa grubość (palec/dłoń/mankiet)	(0.33+/-0.03)/(0.31+/-0.03)/(0.25+/-0.03) mm (potwierdzone karta techniczną producenta)
długość	min. 301 mm
rozmiary	6.0 – 9.0
AQL	0.65
zawartość protein	≤ 30 µg/g
zgodność z normami produktowymi	ASTM D3577, ASTM D6978, EN 16523-1, EN 388:2016, EN 455 1-4, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2 i -4, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM F1671
trwałość	3 lata
sterylizacja	promieniowani Gamma (25 kGy)
rejestracja	MDR UE 2017/745 (klasa IIa) PPER UE 2016/425 (kat. III)
producent	Ansell
numery referencyjne	Roz.6.0 - 330106060 Roz.8.0 - 330106080 Roz.6.5 - 330106065 Roz.8.5 - 330106085 Roz.7.0 - 330106070 Roz.9.0 - 330106090 Roz.7.5 - 330106075


Opis

Rękawice przeznaczone do dużych zabiegów ortopedycznych, wzmocnione, o dużej elastyczności i szczególnej wytrzymałości, odporne na rozdarcia i przekłucia. Chronią przed zakażeniami w warunkach szczególnego ryzyka. Zapewniają bezpieczeństwo i komfort pracy.

Pakowane są parami w szczelne opakowanie typu Smart Pack, odporne na wilgoć, gwarantujące zachowanie jałowości rękawic do momentu jego otwarcia. Opakowania wykonane są z surowców podlegających recyklingowi.



dermagel gyno

Rodzaj rękawicy / przewidziane zastosowanie:	Jałowa bezpudrowa rękawica chirurgiczna i ochronna, z przedłużonym mankietem; do jednorazowego użytku, odporne na przekłucia, nie śliskie, dobrze dopasowane, łatwe w nakładaniu
Surowiec:	lateks kauczuku naturalnego
Kolor:	Kremowy
Kształt:	anatomiczny, zróżnicowanie na obie dłonie
Środek pudrujący:	brak
Osiągana zawartość protein:	$\leq 31.72 \mu\text{g/g}$
Powierzchnia zewnętrzna:	Teksturowana, polimeryzowana
Powierzchnia wewnętrzna:	polimeryzowana
Mankiet:	Równomiernie rolowany brzeg
Długość osiągnięta:	$\geq 482 \text{ mm}$
Grubość wartości osiągnięta (palec/dłoń/mankiet)	0.22 / 0.20 / 0.15 [mm]
AQL:	0.65
Klasyfikacja CE:	klasa IIa – Wyrób Medyczny (Dyrektywa Rady 93/42/EWG) kategoria III Typ C – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425), typ C
Zgodność ze standardami produktowymi	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11137-1, EN ISO 11137-2 EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001
Op. jednostkowe / zbiorcze:	1 para w kopercie, 50 par w dyspenserze, 200 par w kartonie
Sterylizacja:	radiacyjna (gamma R)
Rozmiary:	6.5 (S), 7.5 (M), 8.5 (L)
Gwarancja jakości:	3 lata
Nr referencyjny:	Roz. S - RC10007065_0016 Roz. M - RC10007075_0016 Roz. L - RC10007085_0016
Wytwórca:	 KANAM Latex Industries Pvt. Ltd. 12/67 C, Ananthanadarkudy Asaripallam (PO), Nagercoil - 629 201 Kanyakumari District Tamil Nadu, India


















Importer:



Mercator Medical S.A.
ul. H. Modrzejewskiej 30
31-327 Kraków, Poland
www.mercatormedical.eu



MERCATOR nitrilex® high risk

Typ rękawicy:	nitrylowa, diagnostyczna, ochronna, niejałowa
Kolor:	pomarańczowy
Kształt:	uniwersalny, pasujący na prawą i lewą dłoń
Środek pudrujący:	brak
Zawartość protein:	brak, produkt bezlateksowy
Powierzchnia zewnętrzna:	mikroteksturowana z teksturą na końcach palców
Powierzchnia wewnętrzna:	chlorowana
Mankiet:	równomiernie rolowany brzeg
Minimalna długość w mm:	275
Grubość w mm (palec/dłoń/mankiet):	0,17 / 0,12 / 0,08 (potwierdzone badaniami wytwórcy)
Minimalna siła zrywu: (przed starzeniem/postarzeniem)	13,5 N / 13 N
AQL:	1.0
Klasyfikacja CE:	klasa I – Wyrób Medyczny (Rozporządzenie (UE) 2017/745) kategoria III, typ B – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425) (Certyfikat Badania typu UE)
Zgodność z normami:	EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041/EN ISO 20417, EN ISO 374-1 (Typ B), EN 374-2/EN ISO 374-2, EN 374-4/EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420/EN ISO 21420, ASTM F1671, ISO 16604, ASTM D6978
Kontakt z żywnością:	dopuszczalne
Znaki graficzne:	          
Op. jednostkowe / zbiorcze:	100 szt. / 10×100 szt.
Rozmiary:	     system KRK – Kodowanie Rozmiaru Kolorem
Nr referencyjny:	XS RD30001001 S RD30001002 M RD30001003 L RD30001004 XL RD30001005
Wytwórca:	 Mercator Medical S.A. ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland



Encore® Non-Latex PI Hybrid

rodzaj rękawicy	chirurgiczna, jałowa
surowiec	materiał hybrydowy (neopren + poliizopren)
kolor	naturalny
środek pudrujący	brak
ilość w opakowaniu jednostkowym	1 para, 50 par, 200 par
powierzchnia zewnętrzna	gładka z wykończeniem z mikroteksturą, chlorowana i silikonowana
powierzchnia wewnętrzna	pokryta polimerem i silikonowana
wykończenie mankietu	rolowany, z niechlorowaną opaską przylepną
kształt	anatomiczny, zakrzywione palce
typowa grubość (palec/dłoń/mankiet)	(0.21+/-0.03)/(0.19+/-0.03)/(0.16+/-0.03) mm
długość	min. 306 mm
rozmiary	5.5 – 9.0
AQL	0.65
zawartość protein	ND
zgodność z normami produktowymi	ASTM D6978, ASTM F739, EN 16523-1, EN 374-2 -4, EN 455 1-4, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282, EN 556, ISO 11137- 1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 900, ASTM F1671
trwałość	3 lata
sterylizacja	promieniowani Gamma (25 kGy)
rejestracja	MDR UE 2017/745 (klasa IIa) PPER UE 2016/425 (kat. III)
producent	Ansell
numery referencyjne	Roz.5.5 - 340105055 Roz.7.5 - 340105075 Roz.6.0 - 340105060 Roz.8.0 - 340105080 Roz.6.5 - 340105065 Roz.8.5 - 340105085 Roz.7.0 - 340105070 Roz.9.0 - 340105090

Opis

Rękawice syntetyczne przeznaczone do stosowania w inwazyjnych zabiegach chirurgicznych. Chronią przed zakażeniami w warunkach szczególnego ryzyka. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice przebadane na obecność akceleratorów chemicznych. Szczególnie zalecane dla osób uczulonych na lateks. Pakowane parami w szczelne opakowanie typu Smart Pack, odporne na wilgoć, gwarantujące zachowanie jałowości rękawic do momentu otwarcia. Opakowania wytworzone są z surowców podlegających recyklingowi.



Encore® Non-Latex



rodzaj rękawicy	chirurgiczna, jałowa	
surowiec	neopren	
kolor	naturalny	
środek pudrujący	brak	
ilość w opakowaniu jednostkowym	1 para, 50 par, 200 par	
powierzchnia zewnętrzna	gładka z wykończeniem z mikroteksturą, silikonowana	
powierzchnia wewnętrzna	pokryta polimerem i silikonowana	
wykończenie mankietu	rolowany, z niechlorowaną opaską przylepną	
kształt	anatomiczny, zakrzywione palce	
typowa grubość (palec/dłoń/mankiet)	(0.14+/-0.03)/(0.13+/-0.03)/(0.14+/-0.03) mm	
długość	min. 301 mm	
rozmiary	5.5 – 9.0	
AQL	0.65	
zawartość protein	ND	
zgodność z normami produktowymi	ASTM D6978, EN 16523-1, EN 421:2010, EN 455 1-4, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2 i -4, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM F1671	
trwałość	3 lata	
sterylizacja	promieniowani Gamma (25 kGy)	
rejestracja	MDR UE 2017/745 (klasa IIa) PPER UE 2016/425 (kat. III, typ. B)	
producent	Ansell	
numery referencyjne	Roz.5.5 - 340111055	Roz.7.5 - 340111075
	Roz.6.0 - 340111060	Roz.8.0 - 340111080
	Roz.6.5 - 340111065	Roz.8.5 - 340111085
	Roz.7.0 - 340111070	Roz.9.0 - 340111090

Opis

Rękawice przeznaczone do stosowania w inwazyjnych zabiegach chirurgicznych. Chronią przed zakażeniami w warunkach szczególnego ryzyka. Rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz przebadane na przenikanie cytostatyków przy użyciu dynamicznego testu ACPP. Rękawice przebadane na obecność akceleratorów chemicznych. Syntetyczne, szczególnie zalecane dla osób uczulonych na lateks. Pakowane parami w szczelne opakowanie typu Smart Pack, odporne na wilgoć, gwarantujące zachowanie jałowości rękawic do momentu otwarcia. Opakowania wytworzone są z surowców podlegających recyklingowi.

nitrylex befree long



Typ rękawicy:	nitrylowa, diagnostyczna, ochronna, niejałowa, z przedłużonym mankietem, miękkie i rozciągliwe, zapewniające wygodę i mniejsze zmęczenie dłoni, łatwe w zakładaniu i zdejmowaniu
Kolor:	niebieski
Kształt:	uniwersalny, pasujący na prawą i lewą dłoń
Środek pudrujący:	brak
Zawartość protein:	brak, produkt bezlateksowy
Powierzchnia zewnętrzna:	gładka z teksturą na końcach palców
Powierzchnia wewnętrzna:	chlorowana
Mankiet:	równomiernie rolowany brzeg
Minimalna długość w mm:	300
Grubość w mm (palec/dłoń/mankiet):	0,12 / 0,08 / 0,06
Minimalna siła zrywu: (przed starzeniem/po starzeniu)	7,5N / 7,1N
AQL:	1.0
Technologia produkcji	opatentowana technologia produkcji rękawic nitrylowych LOW DERMA bez dodawania do mieszanki surowcowej przyspieszaczy wulkanizacji (akceleratorów chemicznych) oraz siarki i nitrozamin. Stosowana w produkcji rękawic nitrylowych dedykowanych dla osób z objawami alergii lub podrażnień skóry, mogącymi wystąpić po użytkowaniu standardowych rękawic nitrylowych.
Cechy produktu	Rękawice nie wykazujące działania cytotoksycznego oraz drażniącego oraz uczulającego na skórę. Badanie biokompatybilności, oceny biologicznej wykonane zgodnie z EN ISO 10993-5 oraz EN ISO 10993-10. Wyrób nie wykazuje działania drażniącego i alergizującego. Badanie wykonano zgodnie z zmodyfikowanym testem Draiz'a – 95. Rękawice nie zawierające akceleratorów chemicznych: BHA, BHT, DPT, ZMBT/MBT, TMTD, ZDBC, ZDEC, ZDMC, Nie zawierające w składzie ftalanów. Przebadane na przenikanie min 15 cytostatyków w tym Karmustyna z odpornością min prez 25 minut. Przebadane na przenikanie min 9 substancji chemicznych na minimum 3 poziomie odporności zgodnie z EN ISO 374-1.
Klasyfikacja CE:	klasa I – Wyrób Medyczny (Rozporządzenie (UE) 2017/745) kategoria III, typ B – Środek Ochrony Indywidualnej (Rozporządzenie (UE) 2016/425)
Zgodność z normami:	EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN 20417, EN ISO 374-1 EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ASTM F1671, ISO 16604, ASTM D6978
Znaki graficzne:	
Op. jednostkowe/zbiorcze:	100 szt. / 10×100 szt.
Rozmiary:	 system KRK – Kodowanie Rozmiaru Kolorem



Nr referencyjny:

XS RD30229001_0002

S RD30229002_0002

M RD30229003_0002

L RD30229004_0002

XL RD30229005_0002

Wytwórca:



Mercator Medical S.A.
ul. H. Modrzejewskiej 30
31-327 Kraków, Poland