



www.medline.eu/uk



Karta techniczna

SENSICARE NEOPRENE

Sterylnie bezpudrowe syntetyczne rękawice chirurgiczne z polichloroprenu z syntetyczną powłoką polimerową

Odniesienie i 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

Bezpudrowy syntetyczny polichloropren (Neopren) z syntetyczną powłoką polimerową
Bezpudrowe zgodnie z EN455-3 i ISO 21171

Nakładanie

Syntetyczna powłoka polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem (wewnętrzna powierzchnia powlekana do ręcznego zakładania na sucho i wilgotno)

Kolor

Jasnobrązowy

Chwyt

Gładki

Kształt (forma)

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

Projekt mankietu

Zwężany mankiet z rolowanym brzegiem i specjalną teksturą, która przylega do fartucha chirurgicznego i zapobiega zwijaniu się.

Dodatki chemiczne (przyspieszacze)

Difenylotiomocznik (DPTU) i difenyloguanidyna (DPG)

Białko wmywalne (zgodnie z EN455-3 przy użyciu ASTM D5712 (zmodyfikowana metoda Lowry Protein)

Bez protein i alergenów z naturalnego lateksu.

Grubość (zgodnie z ASTM D3577 $\geq 0,10$ mm)

Opuszek palca	0,19 mm
Dłoń	0,16 mm
Mankiet	0,14 mm



2797 Medical device
0086 Personal Protective Equipment



STERILE R

© 2020 Medline Industries Inc. or one of its subsidiaries.
All rights reserved.

TDS-MSG63XX-
EN01

01.INT.03.30

Długość (mm) i szerokość (mm) Zgodnie z EN455-2

MSG6355	MSG6360	MSG6365	MSG6370	MSG6375	MSG6380	MSG6385	MSG6390
293	291	296	296	293	301	302	300
73	78	85	91	94	103	108	114

Test siły przy zerwaniu przed wyzwaniem (zgodnie z EN455-2 ≥ 9 N)

11.6 N

Test siły przy zerwaniu po wyzwaniu (zgodnie z EN455-2 ≥ 9 N, 7 dni 70 ° C w piecu)

15.7 N

Wolne od otworów (zgodnie z EN 455 AQL 1.5)

0,65 AQL Przed pakowaniem
0,65 AQL Końcowa Inspekcja

Wirusowa penetracja

Przetestowane i zdane zgodnie z ISO16604 / ASTM F 1671

Odporność chemiczna

Odporność na chemikalia została oceniona zgodnie z EN 16523-1, a cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978.

Wyniki i zalecenia dotyczące stosowania z chemikaliami i lekami cytostatycznymi można uzyskać na żądanie

SterylizacjaPromieniowanie gamma, poziom zapewnienia sterylności 10^{-6} **Termin ważności**

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

Opakowanie

Woreczek z polietylenu
Pakowane w oszczędzającej miejsce konfiguracji złożonej z 50 par w pudełku dozującym / 4 pudełka w kartonie / 200 par w kartonie

Przepisy i standardy jakości

Zakłady produkcyjne Medline posiadają certyfikat EN ISO 13485 wydany przez BSI
Produkt spełnia wymagania dyrektywy UE dotyczącej wyrobów medycznych (93/42 / EWG)
Produkt spełnia wymagania europejskich norm zharmonizowanych EN 455-1, -2, -3 i -4

Certyfikacja PPE

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.

Kraj pochodzenia

Indonezja

Adres producenta

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield, IL 60093 USA.

Biuro europejskie

Medline Industries Ltd.
No 5 Booths Park
Chelford Road
Knutsford, Cheshire
United Kingdom WA16 8GS



STERILE R