

GAMMEX[®] Latex Textured

RĘKAWICE CHIRURGICZNE

OPIS OGÓLNY

Materiał	Naturalny lateks
Zawartość pudru	Bezpudrowe
Kolor	Naturalny
Kształt	Anatomiczny z zakrzywionymi palcami
Wewnętrzna powierzchnia rękawic	Polimer powlekany Technologią DERMASHIELD™
Zewnętrzna powierzchnia rękawic	Teksturowany
Rodzaj mankietów	Proste z Technologią SUREFIT™

WŁAŚCIWOŚCI FIZYCZNE

Grubość Typowe jednościenne (mm/mil)	Palec	Dłoń	Mankiet
	0,22 / 8,66	0,20 / 7,87	0,18 / 7,09
Długość rękawicy Typowa (mm/cale)	290 / 11,4		
Wytrzymałość Minimalna	Przed starzeniem / nowe		
	ASTM ¹	EN ²	ISO ³
Wydłużenie przy rozdarciu (%)	-	-	≥ 700
Siła przy rozdarciu (N)	-	≥ 9,0	≥ 12,5
Wytrzymałość na rozciąganie (MPa)	-	-	-
	Po starzeniu / po teście obciążeniowym		
	ASTM ¹	EN ²	ISO ³
Wydłużenie przy rozdarciu (%)	-	-	≥ 550
Siła przy rozdarciu (N)	-	≥ 9,0	≥ 9,5
Wytrzymałość na rozciąganie (MPa)	-	-	-
Komfort Maksymalny	ASTM ¹		
Siła przy wydłużeniu 300% (N)	-	-	≤ 2,0
Napężenie przy wydłużeniu 500% (MPa)	-	-	-

PROFIL BEZPIECZEŃSTWA ALERGICZNEGO

Akceleratory chemiczne wulkanizacji	Dietyloditiokarbaminian cynku (ZDEC), Dibutylditiokarbaminian cynku (ZDBC)
Podrażnienie pierwotne skóry	Produkt nie jest uznawany za źródło podrażnienia pierwotnego zgodnie z wytycznymi FHSA 16 CFR 1500 / ISO 10993-10
Działanie uczulające skórę	Brak dowodów na opóźnioną nadwrażliwość kontaktową zgodnie z normą ISO 10993-10
Poziom protein	50 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji

STANDARDY BEZPIECZEŃSTWA

Brak perforacji (AQL)	Ostateczna kontrola produkcyjna: 0,65 (poziom kontroli GI)
Metoda sterylizacji	Promieniowanie GAMMA (25 kGy)
Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii	Nie, nie przetestowano zgodnie z normą ASTM D6978
Przenikanie wirusów	Spełnia wymogi normy ASTM F1671 z użyciem bakteriofaga Phi X 174 Spełnia wymogi normy SO 16604 z użyciem bakteriofaga Phi X 174

NORMY I CERTYFIKATY

Normy produktowe	EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420, ISO 10282
Jakość / ochrona środowiska	ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 11137 część 1, EN 556
Certyfikacja produktu	UE: oznaczenie CE zgodne MDD 93/42/EWG (klasa III) i PPE 2016/425/UE (kat. III), BSI 2797

PAKOWANIE I PRZECZYSZCZANIE

Pakowanie	50 par w pudełku, 4 pudełka na karton/opakowanie, 200 par na karton/opakowanie
Okres trwałości	3 lata
Instrukcje dotyczące przechowywania	Przechowywać z dala od bezpośredniego światła słonecznego; przechowywać w chłodnym i suchym miejscu. Nie wystawiać na działanie źródeł ozonu i otwartego ognia.
Zalecenia dotyczące utylizacji	Rękawice i szaszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

KODY PRODUKTÓW ANSELL

Rozmiar	Kod	Rozmiar	Kod	Rozmiar	Kod
5 ½	331300655	7	331300670	8 ½	331300685
6	331300660	7 ½	331300675	9	331300690
6 ½	331300665	8	331300680		

1 Normy ASTM odnoszą się do ASTM D3577. 2 Normy EN odnoszą się do EN 455-2. 3 Normy ISO odnoszą się do ISO 10282.

Aby zamówić produkty lub uzyskać dodatkowe informacje, skontaktuj się z przedstawicielem firmy Ansell

Ameryka Północna
Telefon w USA: 800 952 9916
Telefon w Kanadzie: 1-844-494-7854
E-mail: insidesalesus@ansell.com

Ameryka Środkowa i Południowa
Tel.: +52(442) 296 20 50
E-mail: cs@ansell.com
Brazylia
Tel.: +55-11-3356-3100
E-mail: luvas.medicas@ansell.com

Europa, Bliski Wschód i Afryka
Tel.: + 32 (0)2 528 74 00
E-mail: info@ansell.eu

Azja i Pacyfik
Tel.: + 603 8310 6688
E-mail: apac.medical@ansell.com

Australia i Nowa Zelandia
Tel.: +61 3 9270 7270
E-mail: protection@ap.ansell.com