

GAMMEX® Latex Moisturizing

Bezpudivé sterilní chirurgické rukavice z přírodního latexu

Datum vydání: 19. 2. 2020

POPIS VÝROBKU

Materiál	Latex z přírodního kaučuku
Barva	Bílá
Tvar	Anatomický
Manžeta	Rovná manžeta s přilnavým páskem
Vnější povrch	Mikrotextura, chlorovaný a silikonizovaný povrch
Vnitřní povrch	Polyuretanový povlak a zvlhčený povrch: HydraSoft®

FYZIKÁLNÍ VLASTNOSTI

Tloušťka (1 vrstva)	Prst	0,220
Obvyklá průměrná hodnota (mm)	Dlaň	0,200
	Manžeta	0,200
Minimální délka (mm)	290	
Pevnost (prům. hodnota)	před zestárnutím	po zestárnutí
		850
Protažení do roztržení (%)	850	
Síla při roztržení (N)	18	16

BALENÍ A SKLADOVÁNÍ

Balení	4 x 50 párů / 200 párů v boxu
Skladovatelnost	3 roky
Pokyny pro skladování	Uchovávejte mimo přímé sluneční záření. Uchovávejte na chladném a suchém místě. Udržujte mimo dosah zdrojů ozónu nebo zapálení.

REFERENCE VÝROBKU

Velikost / Kód	5,5	330049055	6	330049060
	6,5	330049065	7	330049070
	7,5	330049075	8	330049080
	8,5	330049085	9	330049090

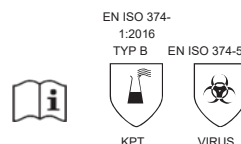
HLAVNÍ PARAMETRY A VÝHODY

- Pohodlí a vyšší měkkost
- Snadné navlékání a použití dvojích rukavic
- Nízký alergenicí profil
- Zadržují vlhkost a rehydratují pokožku

VÝROBA A BEZPEČNOSTNÍ NORMY

AQL (nepřítomnost dírek)	<ul style="list-style-type: none"> • Test na propustnost vody • Splňuje evropskou normu EN 455-1 Úroveň kontroly I AQL 1,5 • Konečný výstup z výroby: Úroveň kontroly I AQL 0,65
Obsah proteinu	Velmi nízký: Obvyklý výsledek < 30 µg/g podle HLPC (EN 455-3)
Pyrogenicita	Neobsahuje pyrogeny podle ISO 10993-11
Primární podráždění kůže	Dle normy ISO 10993-10 považováno za zanedbatelné dráždidlo.
Senzibilizace kůže	Žádný důkaz opožděné kožní senzitivizace pokožky dle ISO 10993-10
Pronikání virů	<ul style="list-style-type: none"> • Splňuje dynamické testy Ansell AVPP • Splňuje ASTM F1671 s použitím Phi X 174 • Splňuje ISO 16604 s použitím Phi X 174 • Splňuje LGM/CDRH (FDA) s použitím Phi X 174
Průnik cytostatik	Testováno na ACPP za dynam. podmínek
Sterilizace	Gama záření 25 kGy
Označení CE	Osobní ochranné prostředky: kategorie III Zdravotnické prostředky: Třída IIa
Splnění norem pro výrobky	EN 455-1, 2, 3, 4 EN 420 EN ISO 374-1 EN 374-2, 4 EN 16523-1 EN ISO 374-5
Výrobní normy	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
Registrující orgán	Britský úřad pro standardizaci (2797): ZP Centexbel (0493): OOP

PIKTOGRAMY



Ansell Healthcare Europe N.V. (evropská centrála)

Riverside Business Park, Blok J

Boulevard International 55, 1070 Brusel, Belgie

Tel. +32 (0) 2 528 74 00 • Fax +32 (0) 2 528 74 01 • Fax odd. služeb pro zákazníky +32 (0) 2 528 74

03 <http://www.ansell.eu> • E-mail info@ansell.eu