

# MICRO-TOUCH®

Guanti da esplorazione

# SCHEDA TECNICA

## MICRO-TOUCH® Coated

Guanto da esplorazione non sterile in lattice naturale, senza polvere

Data di pubblicazione 06-05-2019

### DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

<b>Materiale</b>	Lattice di gomma naturale
<b>Colore</b>	Beige
<b>Forma</b>	Ambidestro
<b>Polso</b>	Con bordino salvagocia
<b>Superficie esterna</b>	Polpastrello testurizzato
<b>Superficie interna</b>	Rivestito di poliaccrilato

### PROPRIETÀ FISICHE

<b>Spessore (unico) Valori medi (mm)</b>	Dito	0,150
	Palmo	0,110
	Polso	0,080
<b>Lunghezza minima (mm)</b>	245	
<b>Robustezza (valori medi)</b>	Prima invecchiamento	Dopo invecchiamento
	715	620
<b>Allungamento alla rottura (%)</b>	10,0	8,9

### CONFEZIONAMENTO E CONSERVAZIONE

<b>Confezionamento</b>	10 x 100 / 1000 per scatola, 10 x 80 / 800 per scatola (taglia:x-large)
<b>Durata</b>	3 anni
<b>Conservazione</b>	Non esporre alla luce diretta del sole. Conservare in un locale fresco e asciutto. Tenere lontano da fonti di ozono, di calore o fiamma viva.

### RIFERIMENTI PRODOTTO

<b>Taglia/codice prodotto</b>	<b>x-small</b>	553301	<b>small</b>	553302
	<b>medium</b>	553303	<b>large</b>	553304
	<b>x-large</b>	553305		

### CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

- Facile calzabilità
- Eccellente comfort e sensibilità
- Alto livello di sicurezza e bassa allergenicità

### STANDARD DI PRODUZIONE E SICUREZZA

<b>AQL (microforature)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Sottoposto a test ad acqua</li><li>• Conforme alla Norma Europea EN 455-1: Livello d'ispezione I AQL 1,5</li></ul>
<b>Contenuto proteico</b>	Livello molto basso: Risultati medi < 30 µg/g in Modified Lowry & HLPC (EN 455-3)
<b>Pirogenicità</b>	Assenza di pirogeni in base alla norma ISO 10993-11
<b>Irritazione cutanea primaria</b>	Considerato irritante trascurabile in base alla norma ISO 10993-10
<b>Sensibilizzazione cutanea</b>	Nessuna prova di sensibilizzazione da contatto ritardata in base alla norma ISO 10993-10
<b>Penetrazione virale</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Supera la norma ASTM F-1671 con uso di batteriofago PhiX174</li><li>• Supera la norma ISO 16604 con uso di batteriofago PhiX174</li></ul>
<b>Sterilizzazione</b>	Non applicabile
<b>Marchio CE</b>	Dispositivo di Protezione Individuale: Categoria III Dispositivo Medico: Classe I
<b>Conformità agli standard del prodotto</b>	EN 455 parti 1, 2, 3, 4 EN 420 EN ISO 374 part 1 EN 374 part 2 EN 16523 part 1 EN 374 part 4 EN ISO 374 part 5 EN 421
<b>Standard di produzione</b>	ISO 13485 ISO 9001
<b>Autorità di registrazione</b>	Centexbel (0493): DPI
<b>Registrazione Dispositivo Medico</b>	Ansell Healthcare Europe NV - Classificazione CND:T010201 - Repertorio dispositivi medici: Numero Iscrizione 866295

### PITTOGRAMMI



Consultare le istruzioni per l'uso.

**Ansell Healthcare Europe N.V. (European Head Office)**

Riverside Business Park, Block J

Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium

Tel. +32 (0) 2 528 74 00 • Fax +32 (0) 2 528 74 01 • Fax Customer Service +32 (0) 2 528 74 03

<http://www.ansell.eu> • E-mail [info@ansell.eu](mailto:info@ansell.eu)