

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

Materiale	Lattice di gomma naturale
Colore	Beige
Forma	Ambidestro
Polso	Con bordino salvagoccia
Superficie esterna	Polpastrello testurizzato
Superficie interna	Rivestito di poliacrilato

PROPRIETÀ FISICHE

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

CONFEZIONAMENTO E CONSERVAZIONE

Confezionamento	10 x 100 / 1000 per scatola, 10 x 80 / 800 per scatola (taglia:x-large)
Durata	3 anni
Conservazione	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

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

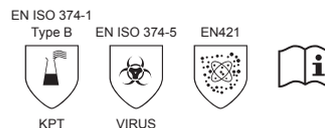
CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

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

STANDARD DI PRODUZIONE E SICUREZZA

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