

## GAMMEX® Non-Latex Sensitive

Guanto chirurgico sterile in neoprene, senza polvere

Data di pubblicazione 15-01-2019

### DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

<b>Materiale</b>	Neoprene
<b>Colore</b>	Crema
<b>Forma</b>	Anatomico
<b>Polso</b>	Con bordino salvagocchia
<b>Superficie esterna</b>	Microtesturizzato, clorurato e con trattamento siliconico
<b>Superficie interna</b>	Rivestimento poliuretano e trattamento siliconico

### PROPRIETÀ FISICHE

<b>Spessore (unico) Valori medi (mm)</b>	Dito	0,160
	Palmo	0,150
	Polso	0,150
<b>Lunghezza minima (mm)</b>	≥ 295	
<b>Robustezza (valori medi)</b>	Prima invecchiamento	Dopo invecchiamento
	22	24
<b>Allungamento alla rottura (%)</b>	958	892
<b>Forza alla rottura (N)</b>	10	12

### CONFEZIONAMENTO E CONSERVAZIONE

<b>Confezionamento</b>	4 x 50 paia / 200 paia per scatola
<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>5.5</b>	340007055	<b>6</b>	340007060
	<b>6.5</b>	340007065	<b>7</b>	340007070
	<b>7.5</b>	340007075	<b>8</b>	340007080
	<b>8.5</b>	340007085	<b>9</b>	340007090

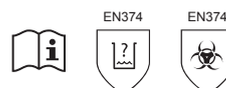
### CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

- Presa eccellente
- Senza acceleratori chimici, per ridurre al minimo il rischio di allergie di Tipo IV
- Senza lattice di gomma naturale, per prevenire le allergie di Tipo I
- Buona resistenza chimica
- Nuova formulazione SENSOPRENE® per il massimo della sensibilità e del comfort

### 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> <li>● Risultato finale produzione: Livello d'ispezione I AQL 0,65</li> <li>● Controllo in processo produttivo, prima del confezionamento: Livello d'ispezione I AQL 0,65</li> </ul>
<b>Contenuto proteico</b>	Non applicabile: non contiene lattice di gomma naturale
<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 in base alla norma ASTM D6355 Human Repeat Insult Patches Nessuna prova di sensibilizzazione da contatto ritardata in base alla norma ISO 10993-10
<b>Penetrazione virale</b>	Supera la norma ASTM F-1671 con uso di batteriofago PhiX174
<b>Permeazione citostatica</b>	Disponibili i tempi di permeazione in base alla norma ASTM D6978
<b>Sterilizzazione</b>	Raggi Gamma 25 kGy
<b>Marchio CE</b>	Dispositivo di Protezione Individuale: Categoria III Dispositivo Medico: Classe IIa
<b>Conformità agli standard del prodotto</b>	EN 455 parti 1, 2, 3, 4 EN 374 parti 1, 2, 3 EN 420
<b>Standard di produzione</b>	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
<b>Autorità di registrazione</b>	British Standards Institution (0086): DM British Standards Institution (0086): DPI
<b>Registrazione Dispositivo Medico</b>	Ansell Lanka (PVT) Limited - Classificazione CND: T010102 - Repertorio dispositivi medici: Numero Iscrizione 1338692

### PITTOGRAMMI



Consultare le istruzioni per l'uso.

