



Fiche technique

Sensicare[®] PI Evolution

Gants chirurgicaux stériles synthétiques en polyisoprène sans poudre avec revêtement polymère synthétique

Référence et taille

MSG9555	MSG9560	MSG9565	MSG9570	MSG9575	MSG9580	MSG9585	MSG9590
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

Composition

Formulation de polyisoprène synthétique sans poudre synthétique avec revêtement polymère. 0,26 milligrammes / gant de poudre selon la norme ASTM D6124 et ISO 21171

Agent lubrifiant

Revêtement de polymère synthétique (surface intérieure revêtue pour un enfilage de la main sèche et humide)

Couleur

Blanc

Grip

Lisse (un traitement spéciale en surface pour une préhension équilibrée en contact avec le sang et autres fluides)

Conception

Anatomique, reproduit la forme incurvée de la main et ainsi minimise la fatigue des mains

Manchette

La conception conique de la manchette empêche l'effet de roulement

Additifs chimiques (accélérateurs)

Zinc Diethyldithiocarbamate (ZDEC) et Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC)

Niveaux de produits chimiques résiduels en dessous du niveau détectable selon la méthode d'essai UPB / P / 003a

Protéine résiduelle (par ASTM D5712 en utilisant EN455-3 (Méthode modifiée de Lowry)

Pas de caoutchouc naturel.

Épaisseur (ASTM D3577 $\geq$ 0,10 mm)

Bout du doigt	0,23 mm
Paume	0,22 mm
Manchette	0,17 mm

Longueur (EN455-2 $\geq$ 270 mm size 7.5)

291 mm

Force de rupture avant le vieillissement accéléré (EN455-2 $\geq$ 9 N)

18.3 N

Force de rupture après un vieillissement accéléré (EN455-2 $\geq$ 9 N, 7 jours à 70 ° C dans un four)

14.8 N

Détection de trou (EN 455 AQL 1.5)

0.65 AQL: Inspection Finale

Pénétration Virale

Testé et adopté, conformément à la norme ASTM F 1671

Résistance chimique

La résistance à certains produits chimiques a été évaluée conformément à la norme EN 374-3 Résultats et recommandations pour l'utilisation avec des produits chimiques peuvent être obtenues sur demande



Fiche technique

Sensicare[®] PI Evolution

Gants chirurgicaux stériles synthétiques en polyisoprène sans poudre avec revêtement polymère synthétique

Stérilisation

Irradiation gamma .Niveau de stérilité assurée 10⁻⁶

Date d'expiration

35 mois à compter de la date de fabrication. Les dates de fabrication et de péremption sont imprimées sur l'emballage (format AAAA-MM)

Emballage

Le sachet en polyéthylène, pelable, protège le gant pendant le transport et le stockage de l'humidité et de l'ozone. Permet de maintenir un environnement stérile. Emballage long pour un enfilage plus aisé

50 paires par boîte / 4 boîtes par carton / 200 paires par carton

Normes de qualité

Les sites de production de Medline sont certifiés EN ISO 13485. Le produit répond aux exigences de la directive sur les dispositifs médicaux de l'UE (93/42 / CEE) Le produit répond aux exigences des normes harmonisées européennes EN 455-1, -2, -3 et -4

Recommandations de stockage

Protéger du gel. Évitez la chaleur excessive. Garder au sec. Le produit doit être protégé des rayons du soleil, éclairage fluorescent, les rayons X, l'humidité et l'ozone. Ne pas stocker à des températures supérieures à 40 ° C.

Pays d'origine

Malaisie

Legal Manufacture

Medline Industries, Inc.

Adresse du fabricant

Medline Industries, Inc.
One Medline Place
Mundelein, IL 60060

Adresse européen

Medline Industries Ltd.
No 5 Booths Park
Chelford Road
Knutsford, Cheshire
United Kingdom WA16 8GS



STERILE R