

Synsation™ PF

Guanto da esplorazione non sterile sintetico, senza polvere

Data di pubblicazione 13-11-2014

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Materiale	Cloruro di polivinile (Vinile)
Colore	Traslucido
Forma	Ambidestro
Polso	Con bordino salvagoccia
Superficie esterna	Liscia
Superficie interna	-

PROPRIETÀ FISICHE

Spessore (singolo)	Dito	0,115
Valori medi (mm)	Palmo	0,100
	Polso	0,075
Lunghezza minima (mm)	240	
Robustezza (valori medi)	Prima invecchiamento	Dopo invecchiamento
Allungamento alla rottura (%)	390	370
Forza alla rottura (N)	4,8	5,3

CONFEZIONAMENTO E CONSERVAZIONE

Confezionamento	10 x 100 pezzi / 1000 pezzi per scatola
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	4001OXS	small	4001OS
	medium	4001OM	large	4001OL
	x-large	4001OX		

CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

- Senza polvere
- Superficie liscia
- Traslucido

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	Non applicabile: non contiene lattice di gomma naturale
Pirogenicità	Assenza di pirogeni in base alla norma ISO 10993-11
Irritazione cutanea primaria	Non considerato irritante primario in base al Regolamento FHSA linee guida 16 CFR 1500
Sensibilizzazione cutanea	Nessuna prova di sensibilizzazione da contatto ritardata in base alla norma ISO 10993-10
Penetrazione virale	Supera la norma ASTM F-1671 con uso di batteriofago PhiX174
Permeazione citostatica	Sottoposto a test ACPP in condizioni dinamiche
Sterilizzazione	Non applicabile
Marchio CE	Dispositivo Medico: Classe I Dispositivo di Protezione Individuale: Categoria III
Conformità agli standard del prodotto	EN 455 parti 1, 2, 3, 4 EN 374 parti 1, 2, 3 EN 420
Standard di produzione	ISO 13485 ISO 9001
Autorità di registrazione	Centexbel (0493): DPI
Registrazione Dispositivo Medico	Ansell Healthcare Europe NV - Classificazione CND:T01020201 - Repertorio dispositivi medici: Numero Iscrizione 866255

PITTOGRAMMI



EN374 EN374

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