

TECHNISCHES DATENBLATT

PURPLE NITRILE-XTRA*

Untersuchungshandschuhe - unsteril



Beschreibung

50600M: Purple Nitrile XTRA - XS
50601M: Purple Nitrile XTRA - S
50602M: Purple Nitrile XTRA - M
50603M: Purple Nitrile XTRA - L
50604M: Purple Nitrile XTRA - XL

Puderfrei, texturierte Fingerspitzen, beidhändig tragbar, verlängerter Bund, zum Einmalgebrauch. Farbe : Violett.

Maße

	Breite Handfläche	Länge (Zielvorgabe)
Extraklein (XS)	70 mm	310 mm
Klein (S)	80 mm	310 mm
Mittel (M)	95 mm	310 mm
Groß (L)	110 mm	310 mm
Extragroß (XL)	120 mm	310 mm

Merkmale (Zielvorgaben)

Mittlere Reißkraft bei Versagen, vor Alterung: 11,0 N
Mittlere Reißkraft bei Versagen, nach Alterung: 9,0 N
Restpuder: 1,0 mg/Handschuh
Dicke Mittelfinger: 0,15 mm
Dicke Handfläche: 0,12 mm
Dicke Bund: 0,11 mm

Indikation

Schutz des Patienten und des Benutzers vor Kreuzkontamination.
Diese Handschuhe sind auch für chemotherapeutische Maßnahmen zugelassen.

Kontraindikationen

Nicht für Anwendungen mit direktem Kontakt mit aggressiven Chemikalien verwenden, welche hochstrapazierfähige Industriehandschuhe erfordern.

Wesentliche Materialbestandteile

Grundmaterial: Nitril-Butadien.
Beschleuniger: ZDBC (Zinkdibutylthiocarbamat) und ZDEC (Zinkdiethylthiocarbamat).

Keine beabsichtigte Verwendung von oder Behandlung mit: Bisphenol A, Kolophonium (Harz), Naturlatex, bromierte Flammschutzmittel, Phthalate (DBP, BBP, DEHP, DMEP, DNOP, DPP, DIPP, DIDP, DINP).

**Eingetragenes Warenzeichen oder Marke von Halyard Health Inc.*

©2017 Halyard Belgium BVBA. Alle Rechte vorbehalten. Erstellt am 19. Jan. 2017, Version 4, AUSFERTIGUNG -01965

Seite 1 von 1



Sterilisation

Die Produkte sind unsteril.

Verpackung

Versandkarton mit je 500 Einheiten.
50 Stück pro Entnahmebox und 10 Entnahmeboxen pro Versandkiste.
Strichkodierung: GS1-128 Symbologie, linear, auf Versandkiste und Entnahmeboxen.

Fertigung

Die Produkte werden in Thailand hergestellt.
Das Qualitätssystem der Produktionsstätten entspricht der ISO 13485.

Vorschriften

Das Produkt ist mit der CE-Kennzeichnung versehen gemäß Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte. Produktklasse: I.
Das Produkt ist mit der CE-Kennzeichnung versehen gemäß Richtlinie 89/686/EWG für persönliche Schutzausrüstungen. Produktklasse: PPE Kategorie 3.
Das Produkt entspricht folgenden Europäischen Normen: EN455-1, EN455-2, EN455-3, EN455-4; EN 420; EN ISO 374-1, EN374 -2, EN374-4, EN16523-1, EN ISO 374-5.
AQL-Wert 1,0 für Lochfreiheit gemäß EN 455-1.

Lagerung

Kühl und trocken lagern, fernab von Hitzequellen, direkten Licht- und Strahlenquellen.
Soweit praktikabel im Versandkarton belassen.

Haltbarkeit

5 Jahre ab Herstellungsdatum.

Die oben aufgeführten Größen und Eigenschaften können innerhalb des spezifizierten Rahmens variieren. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.