

## GAMMEX® Non-Latex

Gant chirurgical stérile en néoprène, non poudré

Date de parution 03-04-2015

### DESCRIPTION DU PRODUIT

<b>Matériau</b>	Néoprène
<b>Couleur</b>	Vert
<b>Forme</b>	Anatomique
<b>Manchette</b>	Manchette droite à bande collante
<b>Surface externe</b>	Micro-texturé, chloré et siliconé
<b>Surface interne</b>	Enduit de polyuréthane et siliconé

### PROPRIÉTÉS PHYSIQUES

<b>Épaisseur (unique)</b>	Doigt	0,185
<b>Valeurs moyennes (mm)</b>	Paume	0,175
	Manchette	0,160
<b>Longueur minimale (mm)</b>	305	
<b>Résistance (valeurs moyennes)</b>	avant vieillissement	après vieillissement
<b>Allongement à la rupture (%)</b>	940	865
<b>Force à la rupture (N)</b>	13,1	15,5

### CONDITIONNEMENT ET STOCKAGE

<b>Conditionnement</b>	4 x 50 paires / 200 paires par carton
<b>Durée limite de stockage</b>	3 années
<b>Consignes de stockage</b>	Garder à l'abri des rayons du soleil. Conserver dans un endroit frais et sec. Garder à l'abri des sources d'ozone et inflammables.

### RÉFÉRENCES PRODUIT

<b>Taille / code produit</b>	<b>5.5</b>	340006055	<b>6</b>	340006060
	<b>6.5</b>	340006065	<b>7</b>	340006070
	<b>7.5</b>	340006075	<b>8</b>	340006080
	<b>8.5</b>	340006085	<b>9</b>	340006090

### CARACTÉRISTIQUES ET PRINCIPAUX AVANTAGES

- Excellente préhension
- Exempt de protéines de latex de caoutchouc naturel et d'accélérateurs chimiques
- Bonne résistance aux produits chimiques
- Grande résistance au déchirement

### NORMES DE FABRICATION ET DE SÉCURITÉ

<b>NQA (micro-trous)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Test d'étanchéité à l'eau</li> <li>• Conforme à la norme européenne EN 455-1 : niveau d'inspection I NQA 1,5</li> <li>• Approbation finale post-production : niveau d'inspection I NQA 1,0</li> <li>• Contrôle en production avant conditionnement : niveau d'inspection II NQA 0,65</li> </ul>
<b>Teneur en protéines</b>	Sans objet : ne contient pas de latex de caoutchouc naturel
<b>Pyrogénicité</b>	Absence de pyrogènes conformément à l'ISO 10993-11
<b>Irritation cutanée primaire</b>	Considérée comme nulle conformément aux prescriptions de la réglementation 16 CFR 1500 de la FHSA
<b>Sensibilisation cutanée</b>	Aucune preuve d'hypersensibilité retardée de contact conformément à l'ISO 10993-10
<b>Pénétration virale</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Réussit le test dynamique de l'AVPP d'Ansell</li> <li>• Conforme à l'ASTM F-1671 avec le bactériophage PhiX174</li> <li>• Testé selon l'ACPP dans des conditions dynamiques</li> <li>• Temps de passage selon la norme ASTM D6978 disponibles</li> <li>• Temps de passage selon la norme EN 374-3 disponibles</li> </ul>
<b>Perméation aux cytotostatiques</b>	
<b>Stérilisation</b>	Rayons Gamma 25 kGy
<b>Marquage CE</b>	Dispositif médical : Classe IIa Équipement de protection individuelle : Catégorie III
<b>Conformité du produit aux normes</b>	EN 455 parties 1, 2, 3, 4 EN 374 parties 1, 2, 3 EN 420
<b>Normes de fabrication</b>	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
<b>Organisme de certification</b>	British Standards Institution (0086) : DM British Standards Institution (0086) : PPE

### PICTOGRAMMES



EN374 EN374

Veuillez consulter le Mode d'emploi.

