

GAMMEX® Latex Moisturiser

Gant chirurgical stérile en latex naturel, non poudré

Date de parution 03-04-2015

DESCRIPTION DU PRODUIT

Matériau	Latex de caoutchouc naturel
Couleur	Blanc
Forme	Anatomique
Manchette	Manchette droite à bande collante
Surface externe	Micro-texturé, chloré et siliconé
Surface interne	Enduit de polyuréthane et d'un agent hydratant : enduction HydraSoft®

PROPRIÉTÉS PHYSIQUES

Épaisseur (unique)	Doigt	0,220
Valeurs moyennes (mm)	Paume	0,200
	Manchette	0,200
Longueur minimale (mm)	290	
Résistance (valeurs moyennes)	avant vieillissement	après vieillissement
Allongement à la rupture (%)	850	850
Force à la rupture (N)	18	16

CONDITIONNEMENT ET STOCKAGE

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

RÉFÉRENCES PRODUIT

Taille / code produit	5.5	330049055	6	330049060
	6.5	330049065	7	330049070
	7.5	330049075	8	330049080
	8.5	330049085	9	330049090

CARACTÉRISTIQUES ET PRINCIPAUX AVANTAGES

- Confort et douceur accrue
- Gantage et double gantage aisés
- Faible profil allergique
- Retient l'humidité et réhydrate la peau

NORMES DE FABRICATION ET DE SÉCURITÉ

NQA (micro-trous)	<ul style="list-style-type: none"> • Test d'étanchéité à l'eau • Conforme à la norme européenne EN 455-1 : niveau d'inspection I NQA 1,5 • Approbation finale post-production : niveau d'inspection I NQA 1,0 • Contrôle en production avant conditionnement : niveau d'inspection II NQA 0,65
Teneur en protéines	Très faible niveau : valeur moyenne < 30 µg/g pour Modified Lowry et HPLC (EN 455-3)
Pyrogénicité	Absence de pyrogènes conformément à l'ISO 10993-11
Irritation cutanée primaire	Considérée comme négligeable conformément à l'ISO 10993-10
Sensibilisation cutanée	Aucune preuve d'hypersensibilité retardée de contact conformément à l'ISO 10993-10
Pénétration virale	<ul style="list-style-type: none"> • Réussit le test dynamique de l'AVPP d'Ansell • Conforme à l'ASTM F-1671 avec le bactériophage PhiX174 • Conforme à LGM/CDRH (FDA) avec le bactériophage PhiX174
Perméation aux cytotostatiques	Testé selon l'ACPP dans des conditions dynamiques
Stérilisation	Rayons Gamma 25 kGy
Marquage CE	Dispositif médical : Classe IIa Équipement de protection individuelle : Catégorie III
Conformité du produit aux normes	EN 455 parties 1, 2, 3, 4 EN 374 parties 1, 2, 3 EN 420
Normes de fabrication	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
Organisme de certification	British Standards Institution (0086) : DM British Standards Institution (0086) : PPE

PICTOGRAMMES



EN374 EN374

Veillez consulter le Mode d'emploi.

