



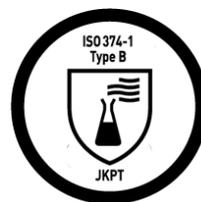
A REVOLUTION IN GLOVE TECHNOLOGY

ORANGE

RISQUE
BIOLOGIQUE

INFORMATIONS
TECHNIQUES

SHIELDskin™
ORANGE NITRILE™ 300





RISQUE
GÉNÉRAL



RISQUE
BIOLOGIQUE



RISQUE
CHIMIQUE

- ⇒ Gant de protection en nitrile/néoprène, non poudré, ambidextre, manchette longue (300 mm / 11.8"), non stérile.
- ⇒ Equipement de Protection Individuelle de catégorie III (EPI - Conception complexe) conforme au règlement (UE) 2016/425.
- ⇒ Dispositif Médical de Classe 1 (DM) conforme à la Directive 93/42/CEE.
- ⇒ Parfaitement conforme aux dernières normes UE en vigueur pour les EPI gants de protection contre les produits chimiques, les micro-organismes et les virus.

DESCRIPTION

FORMULATION	Caoutchouc synthétique en nitrile et néoprène (acrylonitrile de Butadiène et polychloroprène).
DESIGN	ORANGE, ambidextre, manchette à bord roulé, bout des doigts texturé.
EMBALLAGE	50 gants par boîte - 10 boîtes dans un carton.

TAILLES

	6/XS	7/S	8/M	9/L	10/XL	11/XXL
CODES	67 6251	67 6252	67 6253	67 6254	67 6255	67 6256

NORMES

ENREGISTREMENT CE	EPI de catégorie III (Conception complexe) - Règlement (UE) 2016/425. Personne notifiée No 0598 : SGS Fimko Oy, Helsinki - FINLANDE. DM Classe 1 - Directive 93/42/CEE.
NORMES EPI UE	EN 420:2003+A1:2009, EN 421:2010, ISO 374-1:2016+A1:2018, EN 374-2:2014, ISO 374-4:2013, ISO 374-5:2016, EN 16523-1:2015+A1:2018 et ISO 16604:2004 Procédure B.
NORMES DM UE	EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015 et EN 455-4:2009.
NORMES US	ASTM D3767-03 (2014), ASTM D573-04 (2015), ASTM D412-16, ASTM D6978-05 (2019).
AUTRES STANDARDS	EN1149-1/2/3 & 5, ISO 21171:2006, ISO 10993-10:2010.

QUALITÉ

ASSURANCE QUALITÉ	Gestion de la production conforme aux normes ISO 9001:2015 et ISO 13485:2016.
TECHNOLOGIE	Double barrière de protection twinSHIELD™ pour un gant plus résistant et réduire le risque de micro-trous. Deux couleurs: orange pour un choix plus facile selon le risque, combinée à une couche intérieure blanche douce et confortable.

DOCUMENTATION

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ	Ces documents sont téléchargeables librement depuis la page produit sur notre site internet www.shieldscientific.com .	
ATTESTATION D'EXAMEN UE		
NOTICE PRODUIT		

PROPRIÉTÉS PHYSIQUES



ÉPAISSEUR NOMINALE		mm ¹	mil	Norme
⇒	Doigt	0.17	6.7	ASTM D3767-03 (2014)
⇒	Paume	0.14	5.5	
⇒	Manchette	0.10	3.9	

¹ Épaisseur (+/- 0.03 mm)

LONGUEUR		Minimum	Typique	Norme
⇒	Du bout du majeur au bord de la	≥ 290 mm / 11.4"	300 mm / 11.8"	EN 420:2003+A1:2009

PROPRIÉTÉS DE RÉSISTANCE		Rupture (spéc.)	Élongation maximum	Rupture (typique)	Norme
⇒	Avant vieillissement	≥ 6.0N	14 Mpa	≥ 500%	EN 455-2:2015 ASTM D573-04 (2015) & ASTM D412-16
⇒	Après vieillissement	≥ 6.0N	14 Mpa	≥ 400%	

ABSENCE DE MICRO-TROU		Niveau de performance	Norme
⇒	Niveau de qualité acceptable (AQL)	< 0.25 ² - Niveau 3	EN 374-2:2014 EN 455-1:2000

² AQL défini par la norme ISO 2859-1:1999 pour échantillonnage par attribut.

PROPRIÉTÉS DE PROTECTION

RISQUES	Description	Norme
MICRO-ORGANISMES	Test de remplissage à l'eau - 1000 ml. Niveau de performance 3, AQL < 0.25 (inspection G1).	EN 374-2:2014
VIRUSES	Test de pénétration virale utilisant le bactériophage Phi-X174 conformément à la norme ISO 16604:2004 Procédure B.	ISO 374-5:2016
PRODUITS CHIMIQUES	<u>Performance</u> : Type B (JKPT). <u>Perméation</u> : Largement testé. Guide de résistance chimique consultable sur www.shieldscientific.com . <u>Dégradation</u> : Testé pour la détermination de la résistance à la dégradation par les produits chimiques.	ISO 374-1:2016+A1:2018 EN 16523-1:2015+A1:2018 EN 374-4:2013
RADIOACTIVITÉ	Protection contre la contamination radioactive.	EN 421:2010
CYTOTOXIQUES	Testé pour la perméation de médicaments de chimiothérapie anticancéreuse potentiellement dangereux dans des conditions de contact continu.	ASTM D6978-05 (2019)
ESD	Testé pour les propriétés électrostatiques.	EN 1149-1/2/3 & 5

ALLERGIES	Description
BIO-COMPATIBILITÉ	Démontrée par le test d'irritation et de sensibilisation cutanée conformément à la norme ISO 10993-10:2010.
ACCÉLÉRATEURS	Sans accélérateur de vulcanisation pour minimiser le risque de dermatite de contact allergique (également connue comme allergie de Type IV, Hypersensibilité Retardée ou Allergie Chimique).
ALLERGÈNES CHIMIQUES	Indétectables en utilisant la méthode d'extraction en solution aqueuse (Phosphate buffered solution) et la méthode de test d'analyse quantitative haute performance par chromatographie (HPLC).
POUDRE RÉSIDUELLE	Non poudré pour limiter le risque de dermatites liées aux poudres. Le résidu de poudre constaté est de 1.0 mg/gant (typique) avec une limite de 2.0 mg/gant (ISO 21171:2006).
PROTÉINES DE LATEX	Sans Latex.



Dr. Willem Dreeslaan 1 • 6721 ND Bennekom • The Netherlands
Phone +31 (0)317 700 202 • Fax +31 (0)318 503 742
E-mail: Info@shieldscientific.com

WWW.SHIELDSCIENTIFIC.COM