



SHIELDskin XTREME™

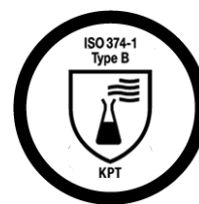
A REVOLUTION IN GLOVE TECHNOLOGY

STÉRILE

CONTRÔLE
DE LA BIO
CONTAMINATION

INFORMATIONS TECHNIQUES

SHIELDskin XTREME™
Sterile White Nitrile 400 DI+



STÉRILECONTRÔLE
DE LA BIO
CONTAMINATION**DI+**CONTRÔLE DE LA
CONTAMINATION
ÉLEVÉ

- ⇒ Gant de salle propre, nitrile, non poudré, anatomique, manchette longue (400 mm / 15.7"), triple lavage à l'eau déionisée, stérile.
- ⇒ Equipement de Protection Individuelle de catégorie III (EPI - Conception complexe) conforme au règlement (UE) 2016/425.
- ⇒ 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 (acrylonitrile de Butadiène).
DESIGN	Blanc, anatomique, manchette à bord roulé, paume et doigts texturés.
EMBALLAGE	1 paire par pochette PE pelable - 20 pochettes par sachet PE - 8 sachets par sac PE par carton.

TAILLES	5.5	6.0	6.5	7.0	7.5	8.0	8.5	9	10
CODES	69 8771	69 8772	69 8773	69 8774	69 8775	69 8776	69 8777	69 8778	69 8779

NORMES	
ENREGISTREMENT CE	EPI de catégorie III (Conception complexe) - Règlement (UE) 2016/425. Personne notifiée No 0598 : SGS Fimko Oy, Helsinki - FINLANDE.
NORMES EPI UE	EN 420:2003+A1:2009, 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 ¹	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) et IEST-RP-CC005.4 (2013).
AUTRES STANDARDS	ISO 11137-2:2015, ISO 10993-10:2010.

¹Selon la Directive 93/42/CEE sur les dispositifs médicaux

QUALITÉ	
ASSURANCE QUALITÉ	Gestion de la production conforme aux normes ISO 9001:2015 et ISO 13485:2016.
TECHNOLOGIE	Simple barrière de protection uniSHIELD™ pour un compromis idéal entre confort et protection. Polymère synthétique souple basé sur la technologie Skin Nitrile™. Compatible environnements stériles grâce à son emballage sans papier et les multiple lavages du gant post production (triple lavage eau DI).

DOCUMENTATION	
DÉCLARATION DE CONFORMITÉ	Ces documents sont téléchargeables librement depuis la page produit sur notre site internet www.shieldscientific.com .
ATTESTATION D'EXAMEN UE	Pour un accès rapide, scannez le QR code.
NOTICE PRODUIT	
CERTIFICAT DE CONFORMITÉ	Pour obtenir un CoC ou un Col, un enregistrement est requis. Merci de nous contacter à info@shieldscientific.com ou directement auprès de votre contact commercial.
CERTIFICAT D'IRRADIATION	



PROPRIÉTÉS PHYSIQUES



ÉPAISSEUR NOMINALE		mm ²	mil	Norme
⇒	Doigt	0.18	7.1	ASTM D3767-03 (2014)
⇒	Paume	0.15	5.9	
⇒	Manchette	0.10	3.9	

²Épaisseur (+/- 0.03 mm)

LONGUEUR		Minimum	Typique	Norme
⇒	Du bout du majeur au bord de la manchette	≥ 400 mm / 15.7"	405 mm / 15.9"	EN 420:2003+A1:2009

PROPRIÉTÉS DE RÉSISTANCE	Rupture (spéc.)	Élongation maximum (spéc.)	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)	< 0.65 ³ - Niveau 3	EN 374-2:2014

³AQL défini par la norme ISO 2859-1:1999 pour échantillonnage par attribut.

RISQUES	Description	Norme
MICRO-ORGANISMES	Test de remplissage à l'eau - 1000 ml. Niveau de performance 3, AQL < 0.65 (inspection G1).	EN 374-2:2014
VIRUS ⁴	Test de pénétration virale utilisant le bactériophage Phi-X174 conformément à la norme ISO 16604:2004 Procédure B.	ISO 374-5:2016
PRODUITS CHIMIQUES ⁴	<u>Performance</u> : Type B (KPT). <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
CYTOTOXIQUES	Testé pour la perméation de médicaments de chimiothérapie anticancéreuse potentiellement dangereux dans des conditions de contact continu.	ASTM D6978-05 (2019)

⁴En conformité avec le Règlement sur les EPI, les gants > 40 cm sont testés pour la perméation, la dégradation et la pénétration virale au niveau de la paume et de la manchette.

CARACTÉRISTIQUES DE PROPRETÉ

PARTICULES	Spécification	Valeur Typique	Méthode de Test
Particules/cm ² ≥ 0.5µm	<1 200 particules	1 000 particules	IEST-RP-CC005.4

EXTRACTIBLES (ION)	Spécification (µg/cm ²)	Valeur Typique (µg/cm ²)	Méthode de Test
Ammonium (NH ₄)	0.050	0.018	IEST-RP-CC005.4
Bromide (Br)	0.030	<0.008	
Calcium (Ca)	0.350	0.250	
Chloride (Cl)	0.200	0.110	
Fluoride (F)	0.010	<0.008	
Magnesium (Mg)	0.010	<0.008	
Nitrate (NO ₃)	0.200	0.050	
Nitrite (NO ₂)	0.050	<0.008	
Phosphate (PO ₄)	0.050	<0.008	
Potassium (K)	0.050	0.023	
Sodium (Na)	0.050	0.012	
Sulphate (SO ₄)	0.050	0.015	

TESTS SUPPLÉMENTAIRES	Description	Méthode de Test
ASEPSIE	Stérilisation finale par irradiation aux rayons gamma à un niveau d'assurance de stérilité (SAL) de 10 ⁻⁶ (ISO 11137-2:2015).	
ENDOTOXINES	Faible niveau d'endotoxines <20EU/paire démontré par le test de turbidimétrie cinétique Limulus Amoebocyte Lysate (LAL).	EN 455-3:2015
NVR	Maximum 30 mg/g.	IEST-RP-CC005.4
FTIR	Niveau indétectable de silicone, amide et DOP.	IEST-RP-CC005.4

ALLERGIES	
BIO-COMPATIBILITÉ	Démontrée par le test d'irritation et de sensibilisation cutanée conformément à la norme ISO 10993-10:2010.
ACCÉLÉRATEURS	Sans Thiazoles et Thiurames. Ces accélérateurs de vulcanisation sont exclus du processus de fabrication.
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).
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