

Code spécifique : EU-LXMC-1FB/ EU-LXIC-1FB

Nom du produit : GANTS EN LATEX POUDRÉS

Date d'émission : 21 septembre 2019



INFORMATIONS GÉNÉRALES

Type : Gant d'examen ou de protection jetable à usage unique
Indications : Toutes les informations se trouvent sur la boîte de distribution
Modèle : Ambidextre
Matériau : Latex de caoutchouc naturel
Couleur : Blanc naturel
Intérieur : USP Amidon de maïs
Extérieur : Sans traitement
Manchette / Revêtement : Manchette roulée / texturé au bout des doigts

Épaisseur : <small>(double mesure)</small>	Doigt : Min. 0.16 mm	Paume: Min. 0.16
Poudre résiduelle: <small>(selon la norme EN 455-3)</small>	≤ 15 mg/dm ²	Résistance à la rupture: <small>(selon la norme EN 455-2)</small>
Teneur en protéines <small>(selon la norme EN 455-3)</small>	≤ 150 ug/g	Med 6.0 N <small>(pendant la durée de conservation)</small>
Longueur: <small>(selon norme EN 455-2)</small>	Moyenne 240 mm.	Résistance à l'étirement: <small>(selon la norme ASTM D3578)</small>
Tailles disponibles et largeur de la paume (mm) : Selon la norme EN 455-2		Avant péremption: Min 18 MPa Après péremption: Min 14 MPa
S (6-7) : 80+/-10 , M (7-8) : 95 +/-10 , L (8-9) : 110+/-10		%Étirement: <small>(selon la norme ASTM D3578)</small>
		Avant péremption: Min 650% Après péremption: Min 500%

Conservation: durée de conservation 5 ans (date d'expiration : voir sur la boîte). A conserver dans un endroit frais, sec et sans poussière. Evitez la ventilation et le stockage à proximité des appareils de photocopie. Les ions de cuivre décolorent le gant.

Protégez les gants contre les sources de lumière ultraviolette, comme la lumière du soleil et les agents oxydants. Un stockage avec une température supérieure à 30°C entraîne un vieillissement accéléré des gants et doit être évité.

NORMES, RECOMMANDATIONS ET CERTIFICATION DE QUALITÉ

Certification: ISO 9001, ISO 13485
Pays de fabrication : Fabriqué en Thaïlande.
Respect des recommandations: Règlement relatif aux équipements de protection individuelle (UE) 2016 /425 : Cat. I ou Cat. III (soumis à l'attestation CE)
 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux : classe I (sous réserve de déclaration du propriétaire de la marque)

Respect des normes:

EN 420	EN 374-2: spécifié	BS EN 16523-1: 2015:
EN 455	Niveau 2 - AQL 1.5	Niveau 6
ASTM D3578	niveau 3: AQL <0.65 (G1)	10% Acide chlorhydrique
	niveau 2: AQL <1.5 (G1)	36% Acide chlorhydrique
	niveau 1: AQL <4.0 (S4)	Niveau 5
		10% Acide nitrique
		Niveau 1
		40 % Hydroxyde de sodium
		96% Acide sulfurique
		65% Acide nitrique
		30% Peroxydes d'hydrogène
		37% Formaldéhydes
		10% Acide acétique

Conformité réglementation alimentaire : 1935/2004



SYSTEME D'AVERTISSEMENT ET DE SIGNALLEMENT

Ingrédients potentiellement allergènes : Type Dithiocarbamate.

(Pour plus d'informations, la version actuelle de la liste des ingrédients est fournie sur demande).

Attention ! Ce produit contient du latex de caoutchouc naturel qui peut provoquer des réactions allergiques, y compris des réactions anaphylactiques.