

**Code spécifique :** EU-NOMC-6FE / EU-NOIC-6FE  
**Nom du produit :** GANTS NITRILE NON POUDRÉS  
**Date d'émission :** 31 Mai 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  
**Material :** Nitrile  
**Couleur :** Bleu violet  
**Intérieur :** Système de chloration  
**Extérieur :** Sans traitement  
**Manchette / Revêtement :** Manchette roulée / texturé au bout des doigts

<b>Epaisseur</b>	<b>Doigt :</b> Min. 0.10 mm	<b>Paume :</b> Min. 0.10 mm
<b>Poudre résiduelle :</b> <small>(selon la norme EN 455-3)</small>	≤ 2 mg/ gant	<b>Résistance à la rupture:</b> <small>(selon la norme EN 455-2)</small>
<b>Teneur en protéines :</b> <small>(selon la norme EN 455-3)</small>	N/A	<b>Moy. 6.0 N</b> <small>(pendant la durée de conservation)</small>
<b>Longueur :</b> <small>(selon norme EN 455-2)</small>	Moy. 240 mm.	<b>Résistance à l'étirement:</b> <small>(selon la norme ASTM D3578)</small>
		Avant péremption : 14 MPa Après péremption: 14 MPa
		<b>%Etirement:</b> <small>(selon norme ASTM D3578)</small>
		Avant péremption: 500% Après péremption: 400%

### Tailles disponibles et largeur de la paume (mm) : Selon la norme EN 455-2

S (6-7) : 80+/-10 , M (7-8) : 95 +/-10 , L (8-9) : 110+/-10

**Conservation:** durée de conservation 3 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

<b>Certification :</b>	ISO 9001, ISO 13485		
<b>Pays de fabrication :</b>	Fabriqué en Thaïlande.		
<b>Respect des recommandations</b>	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)		
<b>Respect des norms :</b>	EN 420 EN 455 ASTM D6319	EN 374-2: spécifié Niveau 2 - AQL 1.5 niveau 3: AQL <0.65 (G1) niveau 2: AQL <1.5 (G1) niveau 1: AQL <4.0 (S4)	BS EN 16523-1: 2015: <b>Niveau 6</b> 40% Hydroxyde de sodium 10% Acide nitrique 10% Acide chlorhydrique 15% Formaldéhydes 4 % Glutaraldéhyde 30% Peroxydes d'hydrogène <b>Niveau 5</b> 37% Formaldéhydes <b>Niveau 4</b> 10% Acide acétique <b>Niveau 1</b> 70% alcool isopropylique

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).