



Medline International

www.medline.com/fr

Fabriqué par :



CardinalHealth

Fiche technique

Protexis Néoprène

Gants chirurgicaux en néoprène – Stériles – Non poudrés

par Cardinal Health

Référence(s), taille(s)

2D73DP55	2D73DP60	2D73DP65	2D73DP70	2D73DP75	2D73DP80	2D73DP85	2D73DP90
5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

Composition
(ASTM D 6124 / ISO 21171)

NEOPRENE (ne contient pas de latex naturel. Formulé pour les individus ayant une allergie de Type I aux protéines de latex naturel)

Le procédé de fabrication d'immersion triple intègre du néoprène et du nitrile pour une mise en place facile et une augmentation de la résistance du gant.

La couche extérieure est en néoprène.

La couche moyenne est un mélange de néoprène et de nitrile.

La couche intérieure est en nitrile. Cette couche est lubrifiée pour une meilleure mise en place du gant.

Contenu en poudre: <2.0 milligrams/gant

Couleur

Marron clair

Additifs chimiques

Le ZDBC (Zinc Dibutyldithiocarbamate) est utilisé pour la fabrication des gants Protexis Néoprène dans une concentration en dessous du seuil détectable.

Agent lubrifiant

CPC (Cetylpyridinium Chloride), Darvan L et Silicone

Protéines (EN 455-3)

Pas de protéines de latex naturel ni d'allergènes.

Epaisseur
(ASTM D 3577 - ≥ 0.10 mm)

Manchette ≥ 0.14 mm⁽¹⁾

Paume ≥ 0.14 mm⁽¹⁾

Doigt 0.17 mm⁽¹⁾

Force à la rupture avant vieillissement accéléré (EN 455-2 - ≥ 9 N)

10 N

Force à la rupture après vieillissement accéléré (EN 455-2 - ≥ 6 N) (7 jours à une température de 70°C dans un four)

10 N

Allongement à la rupture avant vieillissement accéléré (ASTM D 3577 - $\geq 650\%$)

924 - 963 %

Allongement à la rupture après vieillissement accéléré (ASTM D 3577 - $\geq 450\%$) (7 jours à une température de 70°C dans un four)

865 - 924 %

Détection de trou / défaut de perméabilité (EN 455-1 - NQA 1.5)

Conforme à un NQA de 0.65 ⁽¹⁾.

Pénétration virale (ASTM F 1671)

Les gants Protexis Néoprène ont passé le test de résistance à la pénétration virale en conformité avec la norme.

Résistance chimique

La résistance à certains produits chimiques a été testée selon la norme EN 374-3 ⁽²⁾.



STERILE R



Medline International

www.medline.com/fr

Fabriqué par :



CardinalHealth

Fiche technique

Protexis Néoprène

Gants chirurgicaux en néoprène – Stériles – Non poudrés
par Cardinal Health

Conception

Un design anatomique formé dans un moule en porcelaine : moule en trois dimensions avec pouce indépendant qui permet de réduire la compression du pouce et de la paume. Les manchettes roulées, tenues par action mécanique, empêchent que le gant ne glisse durant l'usage.

Résistance à la perforation (manchettes - AS / NZS 4179 = 5N)

5 - 7 N

Date d'expiration

35 mois à partir de la date de fabrication.

Conditionnement

50 Paires/Boîte distributrice - 4 Boîtes distributrices/carton.

Conditions de stockage

Le produit doit être conservé au sec, protégé du gel et d'un excès de température. Le produit doit être protégé de la lumière directe du soleil, d'un éclairage fluorescent, des rayons X, de l'humidité et du gaz ozone.

Lieu de fabrication

Thaïlande.

Règlementation / Normes qualité

Les usines Cardinal Health sont certifiées EN ISO 13485 par le BSI. Les gants Protexis Néoprène sont conformes à la directive EU 93/42/EEC et sont marqués CE. Les produits respectent les exigences des normes européennes harmonisées EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3 et EN 455-4.

(1) Résultats de test communiqués par Cardinal Health (norme ASTM D 3577).

(2) Résultats de test communiqués par IFTH (laboratoire externe)



STERILE R