

**Cardinal Health™ OP-Handschuhe – Technisches Datenblatt**

# Protexis® PI Micro

Sterile puderfreie OP-Handschuhe aus synthetischem Polyisopren

Größe	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Bestell-Nr.	2D73PM55	2D73PM60	2D73PM65	2D73PM70	2D73PM75	2D73PM80	2D73PM85	2D73PM90

## Technische Informationen

<b>Ausgangsmaterial</b>	Synthetisches Polyisopren.
<b>Innenbeschichtung</b>	Gleitfähig durch CPC (Cetylpyridiniumchlorid), Darvan L und Silikon.
<b>Farbe</b>	Cremerfarben
<b>Chemische Zusatzstoffe</b>	DPG (1,3-Diphenylguanidin), ZDEC (Zinkdiethyldithiocarbamat), ZMBT (Zink-2-Mercaptobenzothiazol) wird bei der Fertigung verwendet und chemische Rückstände liegen unter nachweisbarem Gehalt.
<b>Herauslösbares Protein</b>	Keine Naturkautschuklatex-Proteine und -Allergene.
<b>Dicke</b> (gemäß ASTM D 3577 $\geq 0,10$ mm)	Fingerspitze: 0,20 mm Handfläche: $\geq 0,14$ mm Bund: $\geq 0,14$ mm
<b>Länge</b>	Größen 5,5–6,5: 11,3 Zoll / 287 mm Größen 7,0–9,0: 11,8 Zoll / 300 mm
<b>Reißfestigkeit, vor beschleunigter Alterung</b> (gemäß EN 455-2 $\geq 9$ N)	17 N
<b>Reißfestigkeit, nach beschleunigter Alterung</b> (gemäß EN 455-2 $\geq 9$ N) (7 Tage bei einer Temperatur von 70 °C in einem Ofen)	14 N
<b>Reißdehnung, vor beschleunigter Alterung</b> (gemäß ASTM D 3577)	$\geq 650$ %
<b>Dichtheit</b> (gemäß EN 455 AQL 1,5)	0,65 AQL
<b>Virenpenetration</b>	Getestet und bestanden, gemäß ASTM F 1671.
<b>Design</b>	Exklusive Handschuhform mit unabhängigem Daumen-Design bietet eine anatomische Passform und natürlichere Bewegung in Fingern, Daumen und Handfläche.
<b>Bund-Design</b>	Patentiertes Design mit Randprägung am Bund verhindert Herunterrutschen.
<b>Sterilisation</b>	Gammastrahlung.
<b>Verfallsdatum</b>	35 Monate ab dem Herstellungsdatum. Herstellungs- und Verfallsdatum sind auf der Verpackung abgedruckt (JJJJ-MM-Format).
<b>Verpackung</b>	50 Paar pro Spenderbox/4 Boxen pro Karton.

# Protexis® PI Micro

<b>Lagerungsempfehlungen</b>	Nicht nahe Quellen von ultraviolettem Licht, Wärme oder Röntgenstrahlen lagern.
<b>Herkunftsland</b>	Thailand
<b>Vorschriften und Qualitätsstandards</b>	Die Fertigungsanlagen von Cardinal Health sind nach EN ISO 13485 durch BSI zertifiziert. Produkt entspricht EU-Richtlinie 93/42/EWG und trägt die CE-Kennzeichnung. Produkte erfüllen die Anforderungen der harmonisierten europäischen Normen EN 455-1, -2, -3 und -4. Getestet gemäß EN 420:2003, EN 388:2003, EN 374-2:2003 und EN 374-3:2003.
<b>CE-Zertifizierungsnummer und -klassifizierung</b>	CE 553828; Klasse IIa.
<b>PPE-Zertifizierungsnummer</b>	CE 653520
<b>Sonstiges</b>	Nur zum Einmalgebrauch.

**Nur für medizinische Fachkräfte.**

**Wichtige Informationen:** Vor der Verwendung die für dieses Produkt mitgelieferte Gebrauchsanweisung bezüglich Indikationen, Kontraindikationen, Nebenwirkungen, empfohlenem Verfahren, Warn- und Vorsichtshinweise beachten.