

Cardinal Health™ OP-Handschuhe – Technisches Datenblatt

Protexis® PI Blue mit Neu-Thera®

Sterile puderfreie OP-Handschuhe aus synthetischem Polyisopren mit Emollients-Beschichtung

Größe	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Bestell-Nr.	2D73EB55	2D73EB60	2D73EB65	2D73EB70	2D73EB75	2D73EB80	2D73EB85	2D73EB90

Technische Informationen

Ausgangsmaterial	Synthetisches Polyisopren.
Innenbeschichtung	Gleitfähig durch CPC (Cetylpyridiniumchlorid), Darvan L und Silikon. Neu-Thera® Emollient Coating.
Farbe	Königsblau
Chemische Zusatzstoffe	DPG (1,3-Diphenylguanidin), ZDEC (Zinkdiethyldithiocarbamat), ZMBT (Zink-2-Mercaptobenzothiazol) wird bei der Fertigung verwendet und chemische Rückstände liegen unter nachweisbarem Gehalt.
Herauslösbares Protein	Keine Naturkautschuklatex-Proteine und -Allergene.
Dicke (gemäß ASTM D 3577 $\geq 0,10$ mm)	Fingerspitze: 0,20 mm Handfläche: $\geq 0,14$ mm Bund: $\geq 0,14$ mm
Länge	Größen 5,5–6,5: 11,3 Zoll / 287 mm Größen 7,0–9,0: 11,8 Zoll / 300 mm
Reißfestigkeit, vor beschleunigter Alterung (gemäß EN 455-2 ≥ 9 N)	19 N
Reißfestigkeit, nach beschleunigter Alterung (gemäß EN 455-2 ≥ 9 N) (7 Tage bei einer Temperatur von 70 °C in einem Ofen)	15 N
Reißdehnung, vor beschleunigter Alterung (gemäß ASTM D 3577)	≥ 650 %
Dichtheit (gemäß EN 455 AQL 1,5)	0,65 AQL
Virenpenetration	Getestet und bestanden, gemäß ASTM F 1671.
Design	Exklusive Handschuhform mit unabhängigem Daumen-Design bietet eine anatomische Passform und natürlichere Bewegung in Fingern, Daumen und Handfläche.
Bund-Design	Patentiertes Design mit Randprägung am Bund verhindert Herunterrutschen.
Sterilisation	Gammastrahlung.
Verfallsdatum	35 Monate ab dem Herstellungsdatum. Herstellungs- und Verfallsdatum sind auf der Verpackung abgedruckt (JJJJ-MM-Format).

Protexis® PI Blue mit Neu-Thera®

Verpackung	50 Paar pro Spenderbox/4 Boxen pro Karton.
Lagerungsempfehlungen	Nicht nahe Quellen von ultraviolettem Licht, Wärme oder Röntgenstrahlen lagern.
Herkunftsland	Thailand
Vorschriften und Qualitätsstandards	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.
CE-Zertifizierungsnummer und -klassifizierung	CE 553828; Klasse IIa.
PPE-Zertifizierungsnummer	CE 653522
Sonstiges	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.