



## Technický list

### Originál Latex OR

Sterilní latexové rukavice bez pudru s nízkým obsahem bílkovin a syntetickým polymerním povlakem

#### Reference a velikost

MSG7255	MSG7260	MSG7265	MSG7270	MSG7275	MSG7280	MSG7285	MSG7290
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

#### Základní materiál

Latex z přírodního kaučuku s povlakem ze syntetického polymeru

Bez pudru v souladu s normou EN455-3

Upozornění: Tento výrobek obsahuje přírodní kaučukový latex, který může způsobit alergické reakce, včetně anafylaktických reakcí.

#### Navlékací prostředek

Syntetický polymerní povlak (vnitřní povrch potažený pro oblékání za sucha i za vlhka)

#### Barva

Krémová (zajišťuje kontrast při použití tmavě zbarvených rukavic)

#### Úchop

Mikrostrukturovaný

#### Původní design (forma)

Anatomický tvar kopíruje zakřivený tvar ruky a minimalizuje její únavu

#### Design manžety

Zúžená, korálková manžeta zabraňující sjíždění

#### Chemické přísady (urychlovače)

Diethyldithiokarbamat zinku (ZDC)

#### Vyluhovatelný protein

(podle normy EN455-3 s použitím ASTM D5712 (modifikovaná Lowryho proteinová metoda))

Pod 50 mikrogramů/gram celkového extrahovatelného proteinu

**Upozornění: Bezpečné používání těchto rukavic osobami citlivými na latex nebo na těchto osobách nebylo stanoveno**

#### Tloušťka

(podle ASTM D3577  $\geq 0,10$  mm)

Prsty	0,22 mm
Dlaň	0,19 mm
Manžeta	0,17 mm

Délka (mm) a šířka (mm) podle EN455-2

MSG7255	MSG7260	MSG7265	MSG7270	MSG7275	MSG7280	MSG7285	MSG7290
289	290	290	290	289	290	289	290
72	78	85	92	97	104	110	114

Síla při přetržení před zkouškou odolnosti (podle EN455-2  $\geq 9$  N)

17,9 N

Síla při přetržení po náročné zkoušce (podle EN455-2  $\geq 9$  N, 7 dní 70 °C v peci)

16,5 N

Nepropustnost (podle normy EN 455 AQL 1.5)

0,65 AQL před zabalením  
0,65 AQL závěrečná kontrola

Virová penetrace

Testováno a schváleno v souladu s normou ISO16604 (EN ISO 374-5:2016)

Odolnost vůči chemickým látkám

Odolnost proti chemikáliím byla posouzena podle normy EN 16523-1  
Výsledky a doporučení pro použití s chemickými látkami lze získat na vyžádání

Sterilita

Záření elektronovým svazkem, úroveň zajištění sterility  $10^{-6}$

Datum expirace

35 měsíců od data výroby  
Data výroby a expirace jsou vytištěna na obalu (formát RRRR-MM)

Balení

Polyetylenový odlupovací sáček  
Balení v plné délce  
50 párů v krabici s dávkovačem / 4 krabice v kartonu / 200 párů v kartonu

Předpisy a normy kvality

Výrobní závody společnosti Guillin HBM Health Protections Inc. jsou certifikovány společností DEKRA podle normy EN ISO 13485  
Výrobek splňuje požadavky směrnice EU o zdravotnických prostředcích (93/42/EHS)  
Výrobek splňuje požadavky evropských harmonizovaných norem EN 455-1, -2, -3 a -4

Certifikace osobních ochranných prostředků (OOP)

Podle požadavků nařízení o osobních ochranných prostředcích (EU) 2016/425 kategorie III. Splňuje normy EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 a ISO 16604.

Doporučení pro skladování

Chraňte před mrazem, vyvarujte se nadměrnému teplu. Chraňte před přímým slunečním světlem, fluorescenčním světlem, rentgenovým zářením, vlhkostí a ozonem.

Země původu

Čína

Adresa výrobce

Guillin HBM Health Protections, Inc.  
Adresa No. 1-2 Shuijing East Road, Economic and Technological Development Area  
Guillin, Čína

Doba uchování: Konec období životnosti a podpory



0344 Medical Device  
2777 Personal Protective Equipment



© 2022 Medline Industries Inc. nebo některá z jejích dceřiných společností. Všechna práva vyhrazena.

Revize: 1

Funkce: FINT.447 - Template technical sheet for surgical

Číslo dokumentu: EU1-00004-F-00039