



Återförsäljare:

MEDI PLAST

Medioplast AB

Box 1004, 212 10 Malmö

T 020-78 80 35

mediplast.info@mediplast.com

www.mediplast.com



Produktdatablad

OP Standard PF

Sterila, puderfria operationshandskar med låg proteinhalt i latex, med syntetisk polymerbeläggning

Artikelnummer och storlek

MSG5255	MSG5260	MSG5265	MSG5270	MSG5275	MSG5280	MSG5285	MSG5290
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

Material

Puderfria med låg proteinhalt i latex, med syntetisk polymerbeläggning

< 2,0 milligram puder / handske enligt D6124 och ISO 21171

Försiktighet: Denna produkt innehåller naturgummilates som kan orsaka allergiska reaktioner, inklusive anafylaktiska reaktioner.

Material II

Syntetisk polymerbeläggning (insidan belagd för påtagning med torra och fuktiga händer)

Färg

Beige (Ger kontrast vid användning av en mörkt färgad underhandske)

Grepp

Lätt strukturerad

Design

Anatomisk för att replikera en böjd handform och minimera trötthet i handen

Manschettdesign

Avsmalnande, falsad manschettdesign för att förhindra att handsken glider ned

AAcceleratorer

Zinkdietylditiokarbamat (ZDEC), och Zink (ZMBT), och Zinkdibutylditiokarbamat (ZDBC)

Resterande kemikalienivåer under detekterbar nivå enligt UPB/P/003a testmetod

Extraherbara proteiner

(per EN455-3 med användning av ASTM D5712 (Modifierad Lowry analys))

Låg proteinhalt: 10 mikrogram/gram totalt extraherbart protein

Försiktighet: Säker användning av dessa handskar av eller på latex-sensibiliserade personer har inte fastställts.

Tjocklek

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

Fingertoppar	0,21 mm
Handflata	0,19 mm
Manchett	0,16 mm

Manschettlängd (per EN455-2 ≥ 270 mm)	MSG5255	MSG5260	MSG5265	MSG5270	MSG5275	MSG5280	MSG5285	MSG5290
	294	290	294	291	291	293	289	284
	73	79	84	90	97	103	108	113
Bredd								
Draghållfasthet, ny (per EN455-2 ≥ 9 N)	11,1 N							
Draghållfasthet, åldrad (per EN455-2 ≥ 9 N, 7 dagar 70 °C i en ugn)	9,27 N							
Töjning ny (per ASTM D3577 ≥ 750 %)	846 %							
Töjning, åldrad (per ASTM D3577 ≥ 560 %, 7 dagar 70 °C i en ugn)	809%							
Hålfrihet (per EN 455 AQL 1.5)	0,65 AQL före förpackning 0,65 AQL Slutbesiktning							
Virusgenomsläpp	Testad och godkänd i enlighet med ASTM F 1671							
Kemisk resistens	Resistens mot vissa kemikalier har bedömts i enlighet med EN 374-3 Resultat och rekommendationer för användning med kemikalier kan erhållas på begäran							
Sterilisering	Gammastrålning, sterilitet kvalitetssäkring nivå 10 ⁻⁶							
Utgångsdatum	59 månader från tillverkningsdatum Tillverknings- och utgångsdatum är tryckta på förpackningen (ÅÅÅÅ-MM-format)							
Förpackning	Påsmaterialet i avdragbart polyetylen skyddar produkten under transport och förvaring från fukt och ozon, och förhindrar att den går sönder när den öppnas för att upprätthålla en steril miljö Förpackad i utrymmesbesparande vikt konfiguration 50 par per dispenserförpackning/4 förpackningar per transportförpackning/200 par per transportförpackning							
Regulatoriska och Kvalitetsstandarder	Medline tillverkningsanläggningar är certifierade enligt EN ISO 13485 Produkten uppfyller kraven i EU-direktivet för medicinsk utrustning (93/42/EEG) Produkten uppfyller kraven enligt europeiska harmoniserade standarder EN 455-1, -2, -3 och -4							
PPE-certifiering	Enligt kraven i rådets direktiv 89/686/EEG "Personlig skyddsutrustning" Kategori III. I enlighet med standarder EN 388, EN 420 och EN 374-1,2,3							
Förvaringsrekommendationer	Skydda från frysning. Undvik överdriven värme. Förvaras torrt Produkten bör skyddas från direkt solljus, fluorescerande ljus, röntgenstrålar, fukt och ozon. Förvara inte i temperaturer över 40 °C							
Ursprungsland	Malaysia							
Laglig tillverkare	Medline Industries, Inc.							
Tillverkarens adress	Medline Industries, Inc. One Medline Placeundein, IL 60060							



LIT-MSG50XX-
EN01

01.01.INT.12

Återförsäljare:
MEDI PLAST®
 Medioplast AB
 Box 9504, 200 39 Malmö
 T 020-78 80 35
 medioplast.info@mediplast.com
 www.mediplast.com