



www.medline.eu/fr



Fiche Technique

SENSICARE NEOPRENE

Gants de Chirurgie Stériles en Polychloroprène Synthétique – Sans Poudre avec un Revêtement en Polymère Synthétique

Référence & Taille

MSG6355	MSG6360	MSG6365	MSG6370	MSG6375	MSG6380	MSG6385	MSG6390
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

Matière Première

Polychloroprène Synthétique Sans Poudre (Néoprène) avec un Revêtement en Polymère Synthétique. Sans poudre selon les normes EN455-3 et ISO 21171

Revêtement

Revêtement en Polymère Synthétique, E-Z glide™ en tant que technologie d'enfilage Multi-couches avec une couche de Polyacrylique et une Enduction Tensioactive (Revêtement interne pour un enfilage facilité sur mains sèches ou mouillées).

Couleur

Marron clair

Surface

Lisse

Design du moule

Forme anatomique avec des doigts droits et un pouce indépendant, reproduisant la forme de la main pour améliorer le confort et réduire la fatigue des mains.

Manchette

Conique et roulée, avec une texture unique pour adhérer à la casaque et éviter le glissement de la manchette.

Additifs chimiques (Accélérateurs)

Diphenylthiourea (DPTU) et Diphenylguanidine (DPG)
Taux de résidus chimiques en dessous des seuils détectables via la méthode de test UPB/P/003a

Protéines résiduelles (EN455-3 par ASTM D5712- Méthode modifiée de Lowry)

Aucune protéine de latex (caoutchouc naturel) et aucun allergène.

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

Bout de Doigt	0,19 mm
Paume	0,16 mm
Manchette	0,14 mm

Fiche Technique

SENSICARE NEOPRENE

Gants de Chirurgie Stériles en Polychloroprène Synthétique
– Sans Poudre avec un Revêtement en Polymère Synthétique

Longueur (mm) & Largeur (mm) selon EN455-2

MSG6355	MSG6360	MSG6365	MSG6370	MSG6375	MSG6380	MSG6385	MSG6390
293	291	296	296	293	301	302	300
73	78	85	91	94	103	108	114

Force à la rupture avant vieillessement (EN455-2 ≥ 9 N)

11.6 N

Force à la rupture, après vieillessement (EN455-2 ≥ 9 N, 7 jours à 70°C dans un four)

15.7 N

Détection des trous (EN 455 NQA 1.5)

0,65 NQA Avant emballage
0,65 NQA Inspection Finale

Pénétration Virale

Testé et conforme selon les normes ISO 16604 / ASTM F 1671

Résistance Chimique

La résistance aux produits chimiques a été évaluée conformément à la norme EN 16523-1 et aux agents de chimiothérapie selon l'ASTM D 6978.
Les résultats et recommandations d'utilisation avec les produits chimiques et agents de chimiothérapie peuvent être obtenus sur demande

Sterilisation

Irradiation Gamma, Niveau de stérilité assure 10⁻⁶

Date d'expiration

35 mois à compter de la date de fabrication
Les dates de fabrication et d'expiration sont indiquées sur l'emballage (format AAAA-MM)

Emballage

Emballage pelable en Polyéthylène
Emballage compact permettant d'optimiser l'espace de stockage
50 paires par boîte / 4 boîtes par carton / 200 paires par carton

Normes de qualité

Les sites de production Medline sont certifiés EN ISO 13485 par le BSI
Les produits répondent aux exigences de la Directive Européenne sur les D.M.(93/42/EEC)
Les produits répondent aux exigences des normes européennes harmonisées EN455-1,-2,-3,-4

Certification EPI

Equipement de Protection Individuelle (EPI) de Catégorie III selon la Directive (EU)2016/425. Conforme aux normes EN 420, EN 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN 374-5 et ISO 16604.

Recommandations de stockage

A protéger du gel. Eviter la chaleur excessive. A garder au sec. Le Produit ne doit pas être en contact direct avec les rayons du soleil, l'éclairage fluorescent, les rayons X, l'humidité et l'ozone.

Pays de fabrication

Indonésie

Adresse du Fabricant

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield, IL 60093 USA.

Siège Européen

Medline Industries France SAS
5 rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriand, France