



www.medline.eu/fr



## Fiche Technique

### Signature Latex Green avec Aloe Vera

Gants de chirurgie stériles en Latex sans poudre avec un revêtement en polymère synthétique + un gel d'Aloe Vera

#### Référence & Taille

MSG5555	MSG5560	MSG5565	MSG5570	MSG5575	MSG5580	MSG5585	MSG5590
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

#### Matière Première

Latex de caoutchouc naturel avec un revêtement en polymère synthétique

Sans poudre selon les normes EN455-3 et ISO 21171

**Attention : Ce produit contient du latex de caoutchouc naturel qui peut provoquer des réactions allergiques, voire un choc anaphylactique.**

#### Revêtement

Revêtement en Polymère synthétique E-Z glide™ en tant que technologie d'enfilage multicouche avec une couche de Polyacrylique et une Enduction Tensioactive + Gel d'Aloe Vera (Revêtement interne pour un enfilage facilité sur mains sèches ou mouillées)

#### Couleur

Vert foncé (Idéal en sous-gant afin d'identifier les éventuelles microperforations).

#### Surface

Lisse (Traitement spécifique de la surface pour un double-gantage facilité)

#### 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)

Zinc Diethyldithiocarbamate (ZDEC) et Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC)

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)

En-dessous de 50 microgrammes/grammes du total des protéines extractibles.

Protéines naturelles de latex en-dessous de la limite quantifiable selon un test FitKit additionnel en accord avec les normes EN455-3 and ASTM D7427-16.

**Attention : L'utilisation sûre de ces gants par ou sur des individus sensibles au latex n'a pas été établie.**

#### Epaisseur

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

Bout de Doigt	0,19 mm
Paume	0,17 mm
Manchette	0.15 mm



Durée de conservation : Date limite d'utilisation

© 2020 Medline Industries Inc. ou l'une de ses filiales. Tous droits réservés.

TDS\_SurgicalGlove\_MSG55xx-FR03

## Fiche Technique

# Signature Latex Green avec Aloe Vera

Gants de chirurgie stériles en Latex sans poudre avec un revêtement en polymère synthétique + un gel d'Aloe Vera

Longueur (mm) et largeur (mm)  
selon EN455-2

MSG5555	MSG5560	MSG5565	MSG5570	MSG5575	MSG5580	MSG5585	MSG5590
294	292	291	292	291	297	294	293
72	78	82	88	95	102	108	112

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

17,9 N

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

14,3 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 ISO16604 / 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

Stérilisation

Irradiation Gamma, Niveau de stérilité assure 10<sup>-6</sup>

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 ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 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.

Adresse du Fabricant

Medline Industries, Inc.  
Three Lakes Drive  
Northfield, IL 60093, États-Unis.

Siège Européen

Medline Industries France SAS  
5 rue Charles Lindbergh  
44110 Châteaubriand  
France



Durée de conservation : Date limite d'utilisation

© 2020 Medline Industries Inc. ou l'une de ses filiales. Tous droits réservés.

TDS\_SurgicalGlove\_MSG55xx-FR03