

MEDI-GRIP® Latex Powder-Free (old pack)

Gant d'intervention chirurgicale stérile en latex naturel, non poudré

Date d'impression 02-06-2014

DESCRIPTION DU PRODUIT

Matériau	Latex de caoutchouc naturel
Couleur	Crème
Forme	Anatomique
Manchette	Bord roulé
Surface externe	Micro-texturée
Surface interne	Enduction de polyacrylate

PROPRIÉTÉS PHYSIQUES

Épaisseur (unique) Valeurs moyennes (mm)	Doigt	0,185
	Paume	0,165
	Manchette	0,135
Longueur minimale (mm)	280	
	Résistance (valeurs moyennes)	
	avant vieillissement	après vieillissement
Allongement à la rupture (%)	755	715
Force à la rupture (N)	13	13

CONDITIONNEMENT ET STOCKAGE

Conditionnement	3 x 80 paires / 240 paires par carton
Durée limite de stockage	3 années
Consignes de stockage	Garder à l'abri des rayons du soleil. Conserver dans un endroit frais et sec. Garder à l'abri des sources d'ozone et inflammables.

RÉFÉRENCES PRODUIT

Taille / code produit	5.5 353741	6 353742
	6.5 353743	7 353744
	7.5 353745	8 353746
	8.5 353747	9 353748

CARACTÉRISTIQUES ET PRINCIPAUX AVANTAGES

- Gantage aisé
- Grande résistance au déchirement
- Non poudré
- Un gant solide qui procure une excellente sensibilité tactile

NORMES DE FABRICATION ET DE SÉCURITÉ

NQA (micro-trous)	<ul style="list-style-type: none">• Test d'étanchéité à l'eau• Conforme à la norme européenne EN 455-1 : niveau d'inspection I NQA 1,5• Approbation finale post-production : niveau d'inspection I NQA 1,5• Contrôle en production avant conditionnement : niveau d'inspection II NQA 1,0 (*) <p>(*) <i>Gonfleur électronique Pneumac</i></p>
Teneur en protéines	Niveau modéré : valeur moyenne entre 50 et 100 µg/g pour Modified Lowry (EN 455-3)
Pyrogénicité	Absence de pyrogènes conformément à l'ISO 10993-11
Irritation cutanée primaire	Considérée comme négligeable conformément à l'ISO 10993-10
Sensibilisation cutanée	Aucune preuve d'hypersensibilité retardée de contact conformément à l'ISO 10993-10
Pénétration virale	Conforme à l'ASTM F-1671 avec le bactériophage PhiX174
Stérilisation	Rayons Gamma 25 kGy
Marquage CE	Dispositif médical : Classe IIa
Conformité du produit aux normes	EN 455 parties 1, 2, 3, 4
Normes de fabrication	ISO 13485 ISO 9001
Organisme de certification	British Standards Institution (0086) : DM