

Ficha técnica

Mediguard Blue

Guantes de Examen no estériles, sin polvo, ambidiestros

Referencias y tallas

EM5050	EM5051	EM5052	EM5053	EM5054
XS	S	M	L	XL

Material principal

Libre de látex
Nitrilo sin polvo

Color

Azul

Acabado

Punta de dedos texturada

Diseño del puño

Con reborde

Aceleradores

Carbamatos: Por debajo de los límites detectables de acuerdo al método UPB/P/003a

Contenido en polvo (de conformidad con la norma EN455-3)

Sin polvo de conformidad con la norma EN455-3 e ISO 21171

Grosor (basado en la media)

Dedos	0.09 mm
Palma	0.07 mm
Puño	0.05 mm

Envasado

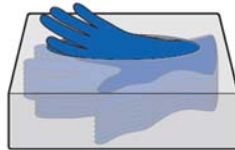
200 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL – 180 unidades por dispensador)

Dispensador: 245mm L x 125mm W x 74mm H

Caja: 382mm L x 257mm W x 255mm H

Características:

- Envasado a capas planas



© 2019 Medline Industries Inc. o una de sus filiales.
Todos los derechos reservados.

TDS-EM505X -
ES02

01.INT.03.30

Envasado

Codificación de talla por colores

XS	S	M	L	XL
----	---	---	---	----

Dimensiones: ancho y longitud (de conformidad con la norma EN455-2)

EM5050	EM5051	EM5052	EM5053	EM5054
77 mm	87 mm	95 mm	106 mm	114 mm
245 mm	250 mm	248 mm	250 mm	250 mm

Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 ≥ 6 N)

6.7 N

Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 ≥ 6 N, 20 días 70°C en un horno)

7.2 N

Ausencia de agujeros (de conformidad con la norma EN 455-1)

Conforme AQL 1.0 (la norma requiere AQL 1.5)

Elongación

La elongación se ha ensayado de conformidad con ASTM D412-16a
Valor del resultado: 447.3%

Penetración viral

Superado el test de conformidad con las normas EN374-5 / ISO 16604 / ASTM F 1671

Resistencia química

La resistencia frente a productos químicos se ha ensayado de conformidad con la norma EN 16523-1 y la de agentes citostáticos de conformidad con la norma ASTM D 6978
Los resultados pueden ser obtenidos bajo petición

Propiedades de Vida Útil (de conformidad con la norma EN455-4)

35 meses desde la fecha de fabricación
Las fechas de fabricación y vencimiento están impresas en el embalaje (formato YYYY-MM)

**Regulaciones y estándares de Calidad
Certificación Producto Sanitario**

De conformidad con los requerimientos del Reglamento (EU) 745/2017 de Productos Sanitarios, clase I no estéril. El producto cumple con los requisitos de las normas europeas armonizadas EN 455-1, 2, 3 y 4. Las plantas de fabricación de Medline tienen la certificación EN ISO 13485

Certificación Equipo de Protección Individual

De conformidad con los requerimientos del Reglamento (EU) 425/2016 de Equipos de Protección Individual, Categoría III.
El producto cumple con los requisitos de las normas europeas armonizadas EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 e ISO 16604.

Contacto con alimentos

Testado de conformidad con la Regulación Europea (EU) No 10/2011

Recomendaciones de almacenamiento

Proteger del frío. Evitar calor excesivo. Manténgalo seco. El producto debe estar protegido de la luz solar directa, iluminación fluorescente, rayos X, humedad y ozono.

Fabricado en

Malasia

Fabricante Legal

Medline International France SAS
5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, Francia

