



www.medline.eu/fr



Fiche Technique

Medline Sterile Procedure Nitrile

Gant d'examen Nitrile, Stérile, Sans Poudre

Référence(s)

MDS2294	MDS2295	MDS2296	MDS2297
S	M	L	XL

Description

Gant d'examen Nitrile, Stérile, Sans Poudre

Matière(s) Première(S)

Sans latex
Nitrile, Stérile, Sans Poudre

Couleur

Bleu

Surface

Bout de doigt texturé

Design Manchette

Bord roulé, manchette pliée pour préserver la stérilité lors de l'enfilage des gants

Additif chimique (accélérateurs)

Carbamate

Teneur en poudre (EN455-3)

Teneur en poudre: 0,02 milligrammes par gant

Epaisseur (basée sur une moyenne)

Bout de Doigt	0,14 mm
Paume	0,11 mm
Manchette	0,09 mm

Conditionnement

50 paires de gants par boîte – 6 boîtes par carton
Dimensions boîte : 250 mm l x 150 mm L x 135 mm H
Dimensions carton : 460 mm l x 280 mm L x 260 mm H

Longueur & Largeur (EN455-2)

MDS2294	MDS2295	MDS2296	MDS2297
301 mm	302 mm	302 mm	304 mm
85 mm	94 mm	106 mm	115 mm

Force à la rupture avant vieillissement (EN455-2 ≥ 6 N)

7,8N

Révision: 6

Titre du document : FINT.441 - Technical

Numéro de document : EU1-00004-F-

Force à la rupture après vieillissement (EN455-2 \geq 6 N, 7 jours à 70 ± 2 °C dans un four)	8,3N
Détection des trous (EN 455-1)	Validé à 1,0 NQA (Conforme selon la norme exigée NQA 1,5) en suivant une procédure d'échantillonnage conforme à la norme ISO 2859-1
Pénétration Virale	Testé et conforme à la norme EN 374-5
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.
Date d'expiration	35 mois à compter de la date de fabrication Les dates de fabrication et d'expiration sont imprimées sur l'emballage (format AAAA-MM)
Normes de qualité	Dispositif Médical de Classe 1 stérile répondant aux exigences de la Directive Européenne sur les Dispositifs Médicaux 93/42/CEE et la réglementation du Royaume-Uni sur les dispositifs médicaux. Les produits répondent aux exigences des normes européennes harmonisées EN 455-1, 2, 3 et 4. Les sites de production Medline sont certifiés EN ISO 13485
Certification EPI	Equipement de Protection Individuelle (EPI) de Catégorie III selon la Directive (EU) 2016/425 tel qu'il a été intégré dans la réglementation du Royaume-Uni et modifié. Conforme aux normes EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5
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	Malaisie
Fabricant légal	Medline Industries, LP Three Lakes Drive Northfield, IL 60093 États-Unis



2797 0086



© 2022 Medline Industries LP ou l'une de ses filiales. Tous droits réservés.
TDS_MDS229x-MedlineSterileProcedureNitrile-FR05