

Ficha de datos técnicos de guantes quirúrgicos Cardinal Health™

Protexis™ Pl

Guantes quirúrgicos de poliisopreno sintético estériles sin talco

Talla	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
N.º de ref.	2D72PT55X	2D72PT60X	2D72PT65X	2D72PT70X	2D72PT75X	2D72PT80X	2D72PT85X	2D72PT90X

Material principal	Poliisopreno sintético.			
Agente facilitador de la colocación	Lubricados con CPC (cloruro de cetilpiridinio), Darvan L y silicona.			
Color	Crema			
Aditivos químicos	DPG (1, 3-difenilguanidina), ZDEC (dietilditiocarbamato de zinc), ZMBT (zinc-2-mercaptobenzotiazol) utilizados en la fabricación, con productos químicos residuales por debajo de niveles detectables.			
Proteína lixiviable	Sin proteínas de látex de caucho natural ni alérgenos.			
Grosor (de acuerdo con ASTM D 3577 ≥ 0,10 mm)	Punta de los dedos: 0,23 mm Palma: ≥ 0,17 mm Puño: ≥ 0,17 mm			
Longitud	Tallas 5,5-6,5: 287 mm Tallas 7,0-9,0: 300 mm			
Resistencia a la rotura, antes de envejecimiento acelerado (de acuerdo con EN 455-2 ≥ 9 N)	19 N			
Resistencia a la rotura, tras envejecimiento acelerado (de acuerdo con EN 455-2 ≥ 9 N) (7 días a una temperatura de 70 °C en un horno)	16 N			
Elongación a la rotura, antes de envejecimiento acelerado (de acuerdo con ASTM D 3577)	≥ 650 %			
Ausencia de perforaciones (de acuerdo con EN 455 AQL 1.5)	0,65 AQL			
Penetración viral	Probados y aprobados de acuerdo con ASTM F 1671.			
Diseño	El molde de guantes exclusivo con un diseño de pulgar independiente permite un ajuste anatómico y un movimiento más natural de los dedos, el pulgar y la palma.			
Diseño de los puños	El diseño con reborde de los puños, de interbloqueo exclusivo, reduce el aflojamiento.			
Esterilización	Radiación gamma.			
Fecha de caducidad	35 meses a partir de la fecha de fabricación. Las fechas de fabricación y caducidad están impresas en el envase (formato AAAA-MM).			

Ficha de datos técnicos de guantes quirúrgicos Cardinal Health™

Protexis™ Pl

Envase	50 pares por caja dispensadora/4 cajas por cada caja de cartón.				
Recomendaciones de almacenamiento	No almacene cerca de fuentes de luz ultravioleta, calor o rayos X.				
País de origen	Tailandia				
Regulaciones y normas de calidad	Las instalaciones de fabricación de Cardinal Health están certificadas de acuerdo con la norma EN ISO 13485 por parte de BSI.				
	Los productos son conformes con la Directiva europea 93/42/CEE y llevan el marcado CE.				
	Los productos cumplen los requisitos de las normas europeas armonizadas EN 455-1, -2, -3 y -4.				
	Los productos cumplen el reglamento (UE)2016/425 relativo a los equipos de protección individual, cumpliendo los estándares exigidos de acuerdo con EN 420:2003, EN 388:2016, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5: 2016 y EN 16523:2015 .				
Número de certificado CE y clasificación	CE 553828; Clase IIa.				
Número de certificación de EPP	CE 693860				
Otros	Un solo uso únicamente.				

Únicamente para profesionales sanitarios.

Información Importante: antes de su uso consulte el etiquetado sobre información del producto como indicaciones, contraindicaciones y efectos secundarios. Producto conforme al Real Decreto 1591/2009



