

GUANTE NITRILO ECO SHIELD



DESCRIPCIÓN

Guantes de protección de nitrilo, libres de polvo, ambidiestros, puño de longitud extra larga (250-260 mm / 9.8"-10.2"), no estériles.

- Equipo de Protección Individual de categoría III (EPI-Diseño complejo) de conformidad con el Reglamento (UE) 2016/425.
- Registrado como Producto sanitario de Clase I de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/745.
- De conformidad con las últimas normas EPI EU en vigor para guantes de protección contra productos químicos, microorganismos y virus.

DESCRIPCIÓN					
Material	Nitrilo, goma sintética (<i>acrilonitrilo butadieno</i>).				
Diseño	Color verde, ambidiestro, puño con borde enrollado, punta de dedos texturizada.				
Presentacion pack	150 guantes por dispensador - 10 dispensadores por caja.				
TALLAS	6/XS	7/S	8/M	9/L	10/XL
Códigos	62 5121	62 5122	62 5123	62 5124	62 5125
NORMAS					
Registro CE	EPI de categoría III (Diseño complejo) - Reglamento (UE) 2016/425. Organismo acreditado No 0598: SGS Fimko Oy, Helsinki - FINLANDIA. Producto sanitario de clase I - Reglamento (UE) 2017/745.				
UE normas EPI	ISO 21420:2020, EN 421:2010, ISO 374-1:2016+A1:2018, ISO 374-2:2019, ISO 374-4:2019, ISO 374-5:2016, EN 16523-1:2015+A1:2018 e ISO 16604:2004 Procedimiento B.				
UE normas sobre productos sanitarios	EN 455-1:2020, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015 y EN 455-4:2009.				
Normas EE. UU.	ASTM D3767-03 (2020), ASTM D573-04 (2019), ASTM D412-16.				
Otras normas	EN1149-1/2/3 & 5, ISO 21171:2006, ISO 10993-10:2010.				

CALIDAD	
Control de calidad	Fabricado según las normas ISO 9001:2015 e ISO 13485:2016. Sistemas de gestión medioambiental según ISO 14001: 2015.
Tecnología	Doble barrera de protección twinSHIELD™ para un guante más resistente y para limitar el riesgo de microagujeros. Dos colores: verde para facilitar la elección según el riesgo, combinada con una capa interior de color blanco suave para mayor confort.
Ecológico	50 % mas de producto en el mismo volumen para salvar espacio de almacenamiento. Reducción de 60% de la tinta usada para el empaque. Uso de cartón reciclable únicamente. Logística optimizada permitiendo la reducción de más del 15% de la emisión de CO ₂ al entregar el producto.

ESPESOR NOMINAL	mm ¹	mil	Norma
⇒ Dedo	0.17	6.7	ASTM D3767-03 (2020)
⇒ Palma	0.10	3.9	
⇒ Puño	0.08	3.1	

¹ Espesor (+/- 0.03 mm)

LONGITUD	Mínima	Valor típico	Norma
⇒ Desde la punta del dedo del medio hasta el borde del puño	≥ 250 mm / 9.8"	255 mm / 10.0"	ISO 21420:2020

PROPIEDADES DE RESISTENCIA	Fuerza para rotura (espec.)		Prolongacion máxima (espec.)	Fuerza para la rotura (valor típico)	Norma
⇒ Antes del envejecimiento	≥ 6.0N	14 MPa	≥ 500%	8.0N	EN 455-2:2015 ASTM D573-04 (2019) & ASTM D412-16
⇒ Después del envejecimiento	≥ 6.0N	14 MPa	≥ 400%	7.0N	

AUSENCIA DE MICROAGUJEROS	Nivel de rendimiento	Norma
⇒ Nivel aceptable de calidad (AQL)	< 0.25 ² - Nivel 3	ISO 374-2:2019 EN 455-1:2020

RIESGOS	Descripción	Norma
Microorganismos	Test de prueba de permeación con 1000 ml de agua. Nivel de rendimiento 3, AQL < 0.25 (Nivel de Inspección G1).	ISO 374-2:2019
Virus	Test de penetración viral usando el bacteriófago Phi-X174 establecido en la ISO 16604:2004 Procedimiento B.	ISO 374-5:2016
Productos Químicos	<u>Rendimiento</u> : Tipo B (JKPT). <u>Permeabilidad</u> : Extensamente probado. Guía de resistencia química online en www.shieldscientific.com . <u>Degradación</u> : Examinada para determinar la resistencia a la degradación por sustancias químicas.	ISO 374-1:2016+A1:2018 EN 16523-1:2015+A1:2018 ISO 374-4:2019
Radioactividad	Protección contra contaminación radioactiva.	EN 421:2010
ESD	Propiedades electrostáticas evaluadas.	EN 1149-1/2/3 & 5

ALERGIAS	
Bio-compatibilidad	Demostrada por el test de irritación cutánea y el test de sensibilización cutánea de conformidad con la norma ISO 10993-10:2010.
Aceleradores	Libre de Tiazol y Tiuram. Estos aceleradores de vulcanización no se utilizan en el proceso de fabricación.
Alérgenos químicos	Indetectables usando el método de extracción en solución acuosa (Phosphate buffered solution) y el método de análisis cuantitativo: cromatografía de líquidos de alta resolución (HPLC, por sus siglas en inglés).
Polvo residual	Libre de polvo para limitar el riesgo de dermatitis por el polvo. El polvo residual constatado es de 1.0 mg/guante (valor típico) con un límite máximo de 2.0 mg/guante (ISO 21171:2006)
Proteínas de látex	Libre de látex.