



Gants Vinyle

Poudrés

PROPRIÉTÉS

Protège des risques infectieux, empêche les contaminations croisées et les infections. Garanti l'asepsie et accorde une protection physique et chimique de la main. Non stérile.

CONSEILS D'UTILISATION

À conserver entre 10°C et 40°C et à l'abri de la lumière du soleil et de l'humidité.

COMPOSANTS

Matière première : Acrylonitrile Butadiène Rubber (NBR). Amidon de maïs sans OGM. Traitement de la surface par chlorination. Absence d'agents chimiques à la fin du processus. Ne contiennent pas de protéines de latex.



Réf. **223544TS**

Réf. **223544TM**

Réf. **223544TL**

Réf. **223544TXL**

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

Aspect	Lisse
Couleur	Transparent
Longueur (mm)	240
Largeur Paume (mm)	S : 85 +/- 5 ; M : 95 +/- 5 ; L : 105 +/- 5 ; XL : 115 +/- 5
Épaisseur Paume (mm)	0.05
Épaisseur Doigt (mm)	0.05
Épaisseur Manchette (mm)	0.05

EAN

223544TS	3700008333878
223544TM	3700008333861
223544TL	3700008333854
223544TXL	3700008333885

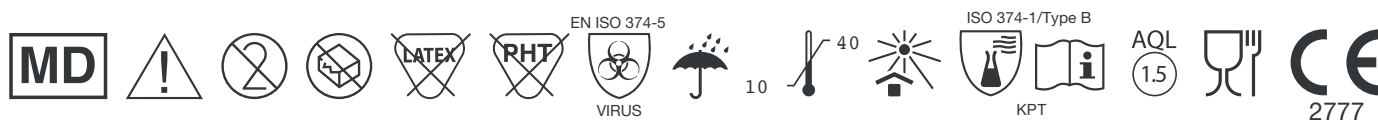
CONDITIONNEMENT

Unité de vente	Boîte distributrice de 100
Colisage	Carton
Unités par carton	10
Dimension d'un carton (mm)	-
Cartons par palette	88
Nombre de couches	-
Colis par couche	-
Unités par palette	880



NORMES SPÉCIFIQUES

Règlement relatif aux Dispositifs médicaux (EU 2017/745)
. EN 455-1/-2/-3/-4 – Gants médicaux non réutilisables.
Règlement relatif aux équipements de protection individuels
(EU 2016/425). EN ISO 21420 – Gants de protections
exigences générales et méthodes d'essais. EN 16523-
1 – Gants de protection contre les produits chimiques
et les micro-organismes. EN 374-1/-2/-4/-5 – Gants de
protection contre les produits chimiques et les micro-
organismes. ASTM D6978 - 05 Evaluation de la résistance
des gants médicaux à la perméation par les médicaments
de chimiothérapie. Règlement 10/2011 et arrêté Français
du 05/08/2020 relatifs au contact alimentaire.



Lettre Code	EN ISO 374-1 : 2016 + A1 : 2018 Type B	Niveau	EN ISO 374-4 :2019 % Dégradation
K	40% Hydroxyde de Sodium, NaOH	6	-12,4%
P	30% Peroxyde d'Hydrogène, H ₂ O ₂	2	-41,3%
T	37% Formaldehyde, CH ₂ O	4	-78,6%

CE	Dispositif médical de classe I Règlement (UE) 2017/745	EN 455 - 1 to 4
	2777, Type B EPI Règlement (UE) 2016/425	EN ISO 374-1/2/4/5 EN ISO 21420

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 Classification du niveau de performance de la perméation	
Temps de percée mesuré (min)	Niveau de performance de la perméation
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-5:2016	Niveau
Protection contre les bactéries	Conforme
Protection contre les virus	Conforme