



Ficha técnica

Curad 3G Vinyl

Guantes de Examen no estériles, sin polvo, ambidiestros

Referencias y tallas

CUR8233	CUR8234	CUR8235	CUR8236	CUR8237
XS	S	M	L	XL

Material principal

Libre de látex
Cloruro de polivinilo con elastómeros

Color

Blanco

Acabado

Suave

Diseño del puño

Con reborde

Aceleradores

Sin aceleradores

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)

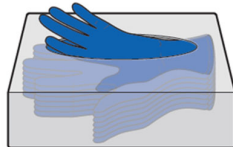
Dedos	0.10 mm
Palma	0.08 mm
Puños	0.06 mm

100 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL – 90 unidades por dispensador)
Dispensador: 240mm W x 122mm L x 67mm H
Caja: 350mm W x 256mm L x 258mm H

Características:

- MicroStop Film: Film transparente, situado en la apertura de la caja dispensadora.
- Envasado a capas planas

Envasado



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

TDS-CUR823-X -
ES02

01.INT.03.30

Invasado

Codificación de talla por colores



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

CUR8233	CUR8234	CUR8235	CUR8236	CUR8237
252 mm	242 mm	245 mm	242 mm	248 mm
78 mm	88 mm	95 mm	105 mm	114 mm

Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 \geq 3.6 N)

5.1 N

Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 \geq 3.6 N)

4.4 N

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

Conforme AQL 1.5

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

Los resultados pueden ser obtenidos bajo petición

Fecha de caducidad

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

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 374-5 e ISO 16604.

Contacto con alimentos

Testado de conformidad con la Regulación Europea (EU) No 10/2011, excepto comida basura

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

China

Fabricante legal

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

