



Ficha técnica

Sensicare® Extended Cuff

Guantes de Examen no estériles, sin polvo, ambidiestros

Referencias y tallas

MDSEXTXS	MDSEXTS	MDSEXTM	MDSEXTL	MDSEXTXL
XS	S	M	L	XL

Material Principal

Libre de látex
Nitrilo sin polvo

Color

Azul

Acabado

Punta de dedos texturada

Diseño del puño

Con reborde

Aceleradores

Carbamatos: Por debajo de los límites detectables de acuerdo al método UPB/P/003a

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)

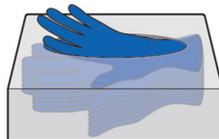
Dedos	0.14 mm
Palma	0.10 mm
Puño	0.08 mm

Envasado

100 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL – 90 unidades por dispensador)
Dispensador: 250mm L x 127mm W x 78mm H
Caja: 401mm L x 261mm W x 262mm H

Características:

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



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

TDS-MDSEXT-X -
ES02

01.INT.03.30

Invasado	
Codificación de talla por colores	
Dimensiones: ancho y longitud (de conformidad con la norma EN455-2)	290 mm (+/-0.03) de tolerancia
Basado en la media	
Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 ≥ 6 N)	8.4 N
Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 ≥ 6 N, 7 días 70°C en un horno)	8.1 N
Ausencia de agujeros (de conformidad con la norma EN 455-1)	Conforme 1.0 AQL (la norma requiere 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 y la de agentes citostáticos de conformidad con la norma ASTM D 6978 Los resultados pueden ser obtenidos bajo petición
Propiedades de Vida Útil (de conformidad con la norma EN455-4)	35 meses desde la fecha de fabricación Las fechas de fabricación y vencimiento están impresas en el embalaje (formato YYYY-MM)
Regulaciones y estándares de Calidad	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 Producto Sanitario	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 ISO 374-5 e ISO 16604.
Certificación Equipo de Protección Individual	
Contacto con alimentos	Testado de conformidad con la Regulación Europea (EU) No 10/2011
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	Malasia
Fabricante Legal	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, Francia

