



www.medline.eu/es/



Ficha técnica

SensiCare® Free

Guantes de Examen no estériles, sin polvo, sin aceleradores, ambidiestros

Referencias y tallas

MDSFREE-XS	MDSFREE-S	MDSFREE-M	MDSFREE-L	MDSFREE-XL
XS	S	M	L	XL

Material principal

Libre de látex
Nitrilo sin polvo
Libre de aceleradores

Color

Azul

Acabado

Punta de dedos texturada

Diseño del puño

Con reborde

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)

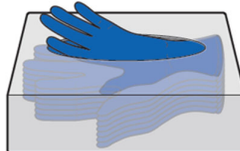
Dedos	0.09 mm
Palma	0.07 mm
Puño	0.05 mm

Envasado

200 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL- 180 unidades por dispensador)
Dispensador: 240mm L x 120mm W x 77mm H
Caja: 400mm L x 248mm W x 255mm 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-MDSFREE-X
-ES02

01.INT.03.30

Invasado**Codificación de talla por colores**

XS

S

M

L

XL

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

MDSFREE-XS	MDSFREE-S	MDSFREE-M	MDSFREE-L	MDSFREE-XL
77 mm	87 mm	96 mm	108 mm	117 mm
240 mm	251 mm	250 mm	250 mm	250 mm

**Fuerza de rotura antes del
envejecimiento acelerado
(de conformidad con la norma
EN455-2 \geq 6 N)**

7.1 N

**Fuerza de rotura después del
envejecimiento acelerado (de
conformidad con la norma
EN455-2 \geq 6 N)**

7.0 N

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

Conforme AQL 1.5

Penetración viral

Superado el test de acuerdo con EN374-5 / ISO 16604 / ASTM F 1671

Resistencia química

La resistencia frente a productos químicos se ha ensayado de acuerdo al estándar EN 16523-1 y la de agentes citostáticos de acuerdo a 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
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 ISO 374-5 e ISO 16604.

Contacto con alimentos

Testado de acuerdo 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.

País de origen

Malasia

Fabricante Legal

Medline International France SAS

5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, Francia

