



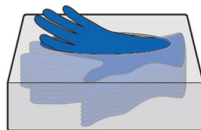
www.medline.eu/es

Ficha técnica

Restore®

Guantes de Examen de nitrilo no estériles, sin polvo, ambidiestro, con Avena coloidal

Referencias y tallas	<table border="1"> <tr> <td>OAT-XS</td> <td>OAT-S</td> <td>OAT-M</td> <td>OAT-L</td> <td>OAT-XL</td> </tr> <tr> <td>XS</td> <td>S</td> <td>M</td> <td>L</td> <td>XL</td> </tr> </table>					OAT-XS	OAT-S	OAT-M	OAT-L	OAT-XL	XS	S	M	L	XL
OAT-XS	OAT-S	OAT-M	OAT-L	OAT-XL											
XS	S	M	L	XL											
Material principal	Libre de látex Nitrilo sin polvo Contiene Avena Coloidal – hidratante de piel														
Color	Blanco														
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	0.09 mm	Palma	0.07 mm	Puño	0.05 mm									
Envasado	<p>200 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL – 180 unidades por dispensador) Dispensador: 245L x 125W x 74H Caja : 382L x 262W x 257H</p> <p>Características:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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-OAT-X -ES02

01.INT.03.30

Revision n°03 Effective date : 02 Jan 2019

FINT-441

Invasado**Codificación de talla por colores****Dimensiones: ancho y longitud (de conformidad con la norma EN455-2)**

OAT-XS	OAT-S	OAT-M	OAT-L	OAT-XL
78 mm	87 mm	99 mm	108 mm	117 mm
246 mm	250 mm	242 mm	252 mm	255 mm

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

6.3 N

Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (de conformidad con la norma EN455-2 ≥ 6 N, 13 días 70°C en un horno)

6.1 N

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

Conforme AQL 1.0 (la norma requiere 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 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
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.

Fabricado en

Malasia

Fabricante LegalMedline International France SAS
5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, Francia