



www.medline.eu/es/



Ficha técnica

Pink Nitrile® Guantes de Examen no estériles, sin polvo, ambidiestros

Referencias y tallas

PINKE2500	PINKE2501	PINKE2502	PINKE2503	PINKE2504
XS	S	M	L	XL

Material principal

Libre de látex
Nitrilo sin polvo

Color

Rosa

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)

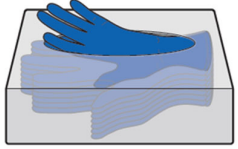
Dedos	0.09 mm
Palma	0.07 mm
Puño	0.05 mm

Envasado

250 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL- 230 unidades por dispensador)
 Dispensador: 245mm W x 128mm L x 83mm
 Caja: 427mm W x 263mm L 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-PINKE250-X-ES02 01.INT.03.30

FINT-441 Revision nº03 Effective date : 02 Jan 2019

Invasado**Codificación de talla por colores**

XS

S

M

L

XL

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

PINKE2500	PINKE2501	PINKE2502	PINKE2503	PINKE2504
78 mm	86 mm	99 mm	107 mm	116 mm
244 mm	240 mm	244 mm	251 mm	245 mm

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

6.7 N

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

6.4 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 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 Certificación Producto Sanitario

Clase I no estéril de conformidad con los requerimientos del Reglamento (EU) 745/2017 de Productos Sanitarios. 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 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

