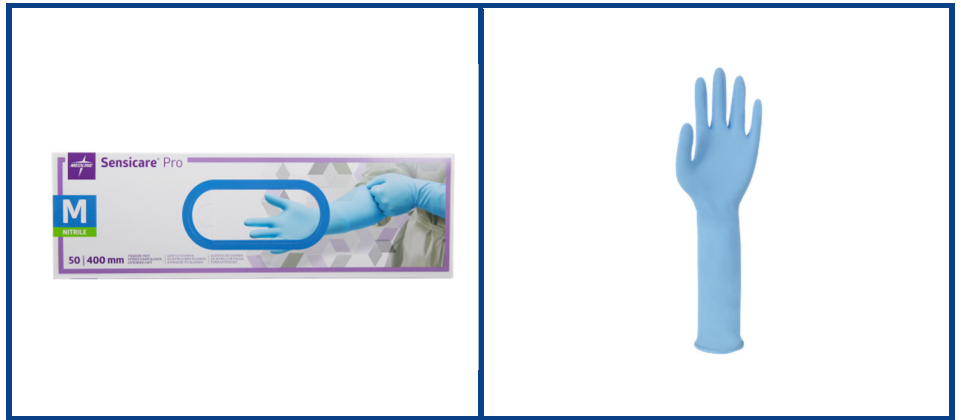




www.medline.eu/es



Ficha técnica

SensiCare® Pro400

Nitrilo no estéril – Sin polvo – Guante extra largo

Referencias y tallas

PRO400XS	PRO400S	PRO400M	PRO400L	PRO400XL
XS	S	M	L	XL

Material Principal

Libre de látex
Nitrilo sin polvo

Color

Azul

Acabado

Texturado

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)

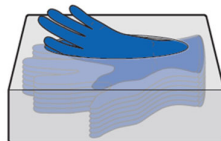
Dedos	0.23 mm
Palma	0.18 mm
Puño	0.11 mm

Envasado

50 unidades por dispensador, 10 dispensadores por caja (XL – 50 unidades por dispensador)
Dispensador : 400 mm W x 125 mm L x 50 mm H
Caja: 410 mm W x 265 mm L x 260 0mm H

Características:

- Envasado a capas planas



2797

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

TDS-PRO400X -
ES02

01.INT.03.30

Invasado

Codificación de talla por colores

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

PRO400XS	PRO400S	PRO400M	PRO400L	PRO400XL
410 mm	402 mm	402 mm	402 mm	408 mm
80 mm	85 mm	100 mm	111 mm	116 mm

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

19.4 N

**Fuerza de rotura después del
envejecimiento acelerado (de
conformidad con la norma
EN455-2 ≥ 6 N, 7 días 70°C en
un horno)**

18.3 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
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.

**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



2797

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

TDS-PRO400X -
ES02

01.INT.03.30