

FICHE TECHNIQUE

Codes articles : FGLATEX6 - FGLATEX7 – FGLATEX8 – FGLATEX9

BOITES DE 100 GANTS POUDRES LATEX

DESCRIPTION :

- Gant d'examen LATEX poudré – 240 mm de longueur
- Gant d'examen de forme ambidextre à bord roulé
- Existe en plusieurs tailles
- A usage unique
- Couleur : crème
- Texture : lisse
- Alimentaire : oui
- Classe du DM : I non stérile

Conseils d'utilisation : Examen médical – protection du patient et de l'utilisateur lors des soins.

Domaine d'utilisation : Médical et alimentaire

Contre-indications : Contre indiqué pour les personnes allergiques au latex.

Caractéristiques techniques

	TAILLE	Code article	Périmètre de la paume en mm	Conditionnement		
				Unit/boite	boite/carton	unit/carton
T6/7	S	FGLATEX6	80 ~	100	10	1000
T7/8	M	FGLATEX7	95 ~	100	10	1000
T8/9	L	FGLATEX8	110 ~	100	10	1000
T9/10	XL	FGLATEX9	≥110	100	10	1000

Composition du dispositif

- LATEX : oui – Agent de vulcanisation : oui – Présence de DEHP : non- Produit d'origine animale ou biologique : non
- Latex – oxyde de zinc – poudre de sulfure (agent de vulcanisation) – dioxyde de titane – zinc Dibutyl dithiocarbamate (ZDBC) (accélérateur) – zinc Diethyl dithiocarbamate (ZDEC) (accélérateur) – antioxydant – pigment – poudrage à l'amidon de maïs.

Normes applicables au dispositif médical

- Directives 93/42CE pour les dispositifs médicaux :
 - En 455-1/2/3- Gants médicaux non réutilisables.
 - EN 455-1 : Contrôle d'étanchéité à l'eau selon la norme EN 455-1 – AQL =1.5
- Directives 89/686CE pour les équipements de protection individuels
En 420- gants de protections exigences générales et méthodes d'essais
En 374-1/2- gants de protection contre les produits chimiques et les micro-organismes

- Contact alimentaire
 - Alimentaire : Oui pour l'huile d'olive et l'acétique acétique à 3% selon les normes EN 1186-4/5, En 13130, EN 12868,
 - ISO 1600 et MK 72053.

Conditions de conservation et stockage

- La boîte ne doit pas être exposée à l'humidité et au soleil.
- Durée de validité : 5 ans
- La température de stockage doit être comprise entre 10 ° et 25°C.

Informations complémentaires dans le dossier technique, sur demande.

- *Usine certifiée ISO 9001 et ISO 13485- Nomenclature d'Europharmat®*

Mise à jour le 29/08/2017 -00202

Nous recommandons à nos clients de s'assurer que le produit est bien adapté à son utilisation.

Nous avons aussi une gamme complète de Produits d'emballage