

GUANTI IN VINILE CON POLVERE

Scheda tecnica di prodotto destinata alla Farmacia ed agli altri operatori del settore.

100 PZ.**Classificazione:**

Dispositivo Medico di Classe I non sterile.

Descrizione prodotto:

Guanto **monouso** in **vinile elasticizzato**, esente da gomma naturale, di **colore bianco traslucido**, **ambidestro**, e con bordino, **polvere lubrificante**. Il dispositivo garantisce alta vestibilità, garantendo una elevata sensibilità, destrezza e comfort. Le caratteristiche tecniche del prodotto lo rendono ideale in svariate situazioni:

Ambulatori medici • Pronto soccorso • Laboratorio**Destinazione d'uso:**

La classificazione come Dispositivo Medico rende idoneo il prodotto per le seguenti applicazioni:

Esaminazione • Diagnostica • Terapia • Laboratorio**Caratteristiche e materiali:**

- Polivinilcloruro altamente biocompatibile: particolarmente indicato per i soggetti allergici al lattice naturale;
- Lubrificato internamente con polvere vegetale bio-assorbibile secondo Farmacopea USA;
- AQL < 1.5 (per assenza di fori);
- Colore bianco trasparente;
- Finitura esterna liscia;
- Finitura interna opaca;
- Dispenser box: 100 pz.

Avvertenze:

Leggere attentamente la nota informativa a corredo del prodotto.
Non utilizzare se il guanto presenta delle rotture.

Smaltimento:





Smaltire secondo le normative vigenti.



GUANTI IN VINILE CON POLVERE

Scheda tecnica di prodotto destinata alla Farmacia ed agli altri operatori del settore.

100 PZ.**Caratteristiche dimensionali e taglie:**

BAR CODE	TAGLIA	LUNGHEZZA (min) mm.	LARGHEZZA (+/- 5) mm.
 A909069217	S / 6 - 6.5	240	85
 A909069460	M / 7 - 7.5	240	95
 A909069611	L / 8 - 8.5	240	105
 A979050376	XL / 9 - 9.5	240	114
Spessore	Palmo mm. 0.09 (spessore medio)		
Carico di rottura (min.) (rif. UNI EN 455-2)	3.6 N (prima e dopo invecchiamento)		
Allungamento alla rottura (rif. ASTM D5250)	350% (prima dell'invecchiamento) 300% (dopo invecchiamento)		

RIFERIMENTI NORMATIVI:

Regolamento 745/2017 sui Dispositivi Medici.

UNI EN 455 1-2-3-4, UNI EN ISO 10993-1.

Materia prima e processo produttivo conformi agli standard FDA e GMP.

