



www.medline.eu/fr



Fiche Technique

SensiCare® Ice

Gant d'examen, Nitrile, Non Stérile, Sans Poudre

Référence & Taille

486800	486801	486802	486803	486804
XS	S	M	L	XL

Matière Première

Sans Latex
Nitrile, Sans Poudre

Couleur

Bleu

Surface

Bout de doigt texturé

Design Manchette

Bord roulé

Additif Chimique (accélérateurs)

Carbamate

Teneur en poudre (EN455-3)

Teneur en Poudre: 0.58 milligrammes par gant

Epaisseur (basée sur une moyenne)

Bout de Doigt	0.09 mm
Paume	0.07 mm
Manchette	0.05 mm

200 gants par boîte, 10 boîtes par carton (XL – 180 gants par boîte)
Dimensions boîte : 245mm l x 128mm L x 74mm H
Dimensions carton : 382mm l x 257mm L x 255mm H

Conditionnement

Avantages:

- Film MicroStop
- Emballage Pliage à plat
- Code Couleur par Taille



© 2019 Medline Industries Inc. or one of its subsidiaries.
All rights reserved.

TDS-48680X -
FR02

01.INT.03.30

**Largeur & Longueur
(EN455-2)**

486800	486801	486802	486803	486804
78 mm	87 mm	98 mm	108 mm	117 mm
246 mm	250 mm	250 mm	243 mm	250 mm

**Force à la rupture avant
vieillessement (EN455-2 ≥ 6 N)**

6.9 N

**Force à la rupture après
vieillessement (EN455-2 ≥ 6 N,
14 jours à 70°C dans un four)**

6.4 N

**Détection des trous
(EN 455-1 NQA 1.5)**

Validé à 1.0 NQA (Conforme selon la norme NQA 1.5 maximum)

Pénétration Virale

Testé et conforme à la norme EN374-5

Résistance Chimique

La résistance aux produits chimiques a été évaluée conformément à la norme EN 16523-1 et aux agents de chimiothérapie selon la norme ASTM D 6978.

Les résultats et recommandations d'utilisation avec les produits chimiques et agents de chimiothérapie peuvent être obtenus sur demande

Date d'expiration

35 mois après la date de fabrication

Dates de Fabrication et d'Expiration sont imprimées sur l'emballage (format YYYY-MM)

Normes de qualité

Dispositif Médical de Classe 1 non stérile répondant aux exigences de la Directive Européenne sur les Dispositifs Médicaux (EU 2017/745)

Les produits répondent aux exigences des normes européennes harmonisées

EN 455-1, 2, 3 et 4. Les sites de production Medline sont certifiés EN ISO 13485

Certification EPI

Equipement de Protection Individuel (EPI) de Catégorie III selon la Directive 2016/425. Conforme aux normes EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5

Contact Alimentaire

Testé selon la Directive Européenne (EU) No 10/2011

Recommandations de stockage

A protéger du gel. Eviter la chaleur excessive. A garder au sec. Le produit ne doit pas être en contact direct avec les rayons du soleil, l'éclairage fluorescent, les rayons X, l'humidité et l'ozone.

Pays de fabrication

Malaisie

Fabricant

Medline International France SAS

5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, France

