

DISPOMEDIC LATEX DERM

*Guantes de examen de látex sin polvo.
Un solo uso.*

Dispomedic latex derm son guantes de examen de un solo uso de látex, no estériles, ambidiestros y sin polvo. Presentan una buena elasticidad, flexibilidad. De fácil colocación, ofrecen una buena barrera de protección y unas propiedades físicas excelentes. Todo ello le confiere una buena protección de las manos en la aplicación de examen médico, evitando contaminaciones.

Información de producto

Guante de látex natural, sin polvo, clorinado para facilitar el enguantado. Superficie microrugosa en la parte de los dedos, para un mejor agarre.

Resistente a la permeabilidad de una amplia gama de productos químicos.

Apto para uso alimentario.

Exento de tiuranos, tiazoles y mercaptobenzotiazoles (MBT)

Exento de ftalatos (DEHP)

AQL 0.65

Clasificación:

Clase I, Directiva 93/42/EEC, EN 455 – producto sanitario

Categoría III. Reglamento EU 2016/425, EN 374, EN 420 – equipo de protección individual

Dimensiones físicas:

| Característica | Criterio | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------|-----------|-----------|-----------|
| Largo del guante (mm) | 240 mínimo para todas las tallas | | | | |
| Grosor (mm) | | | | | |
| Puño | Mín. 0.07 | | | | |
| Palma | Mín. 0.09 | | | | |
| Dedo | Mín. 0.12 | | | | |
| Talla | XS | S | M | L | XL |
| Ancho de palma (mm) | 70-79 | 80-89 | 90-99 | 100-109 | 110-119 |
| Peso del guante (g) – control interno | 4.9 ± 0.2 | 5.2 ± 0.2 | 5.7 ± 0.2 | 6.1 ± 0.2 | 6.7 ± 0.2 |



Propiedades físicas:

| Estándar | Característica | Resultado |
|---------------|--|-------------|
| EN 455-2:2015 | Resistencia a la rotura Antes de envejecimiento | 6N Min. |
| | Después de envejecimiento | 6N Min. |
| ASTM D3578 | Resistencia a la tracción Antes de envejecimiento | 18 Mpa Min. |
| | Después de envejecimiento | 14 Mpa Min. |
| | Elongación a la rotura Antes de envejecimiento | 650% Min. |
| | Después de envejecimiento | 500% Min. |

Contenido residual de polvo:

| Estándar | Resultado |
|---------------|-----------------|
| EN 455-3:2015 | Máx. 2mg/guante |

Contenido en proteínas:

Máx. 50µg/dm²
Presentación:

| REFERENCIA | DESCRIPCIÓN | CODIGO NACIONAL | CODIGO DE BARRAS EAN13 | PESO CAJA* 1000 Uds. (kg) |
|------------|--|-----------------|------------------------|------------------------------|
| 9000010 | DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTE S/POLVO XS | 187684.3 | 8427835107339 | 5,6 |
| 9000011 | DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTE S/POLVO S | 187685.0 | 8427835107346 | 6,1 |
| 9000012 | DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTE S/POLVO M | 187686.7 | 8427835107353 | 6,5 |
| 9000013 | DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTE S/POLVO L | 187687.4 | 8427835107360 | 7,1 |
| 9000014 | DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTE S/POLVO XL | 187688.1 | 8427835107377 | 8,1 |

Presentación en caja dispensadora de 100 unidades con apertura superior para una extracción fácil con una sola mano.

Unidades caja: 1000 Uds. (100 Uds./caja) 10 cajas dispensadoras.

Medidas caja 1000 Uds. (cm): 36,5x24,5x22,5

* TOLERANCIAS: Peso ± 0.5 Kg

Almacenamiento y vida útil

Almacenar en lugar fresco y seco, a una temperatura por debajo los 30°C.

Proteger de la luz solar, luz fluorescente y agentes oxidantes

Caducidad: 5 años.

Testados y aprobados bajo las siguientes normativas:

- EN 16523-1:2015 Determinación de la resistencia de los materiales a la permeabilidad de los productos químicos. Parte 1: Permeabilidad por un producto químico líquido en condiciones de contacto continuo.
- EN 420:2003+A1:2009 Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo.
- EN ISO 374-1:2016/A1:2018 Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 1: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos químico
- EN 374-2 Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos. Parte 2: Determinación de la resistencia a la penetración.
- EN ISO 374-5:2016 Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos peligrosos. Parte 5: Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos y virus.
- ISO 16604:2004 Ropa de protección contra el contacto con la sangre y los fluidos corporales. Determinación de la resistencia de los materiales de la ropa de protección a la penetración de patógenos transmitidos por la sangre. Método de prueba con el bacteriófago Phi-X 174.
- EN 455-1:2001 Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros.
- EN 455-2:2015 Guantes médicos para un solo uso. Parte 2: Requisitos y ensayos para la determinación de las propiedades físicas.
- EN 455-3:2015 Guantes médicos para un solo uso. Parte 3: Requisitos y ensayos para la evaluación biológica.
- ASTM F1670/F1670M resistencia de los materiales usados en ropas protectoras a la penetración de sangre sintética.
- ASTM F1671/F1671M Resistencia de los materiales utilizados en ropa de protección a la penetración por bacteriófagos pHi-X174
- EN ISO 10993-10:2011 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 10: Ensayos de irritación y sensibilización cutánea. (índice irritación primaria=0; categoría: insignificante)
- EN 1186, EN 13130 Y CEN/TS 14234. Materiales y artículos en contacto con productos alimenticios.

Nota: consultar la información incluida en el embalaje para instrucciones, contraindicaciones, avisos y precauciones.