

## Dispomedic latex dermat

### Guanti da esame in lattice senza polvere. Monouso

**Dispomedic latex dermat** sono guanti da esame in lattice monouso, non sterili, ambidestri e senza polvere. Hanno una buona elasticità e flessibilità. Facili da indossare, offrono una buona barriera di protezione ed eccellenti proprietà fisiche. Tutto questo fornisce una buona protezione delle mani per l'esame medico, evitando la contaminazione.



#### INFORMAZIONI SUL PRODOTTO

Guanto in lattice naturale, senza polvere, clorato per facilitare l'indossatura. Superficie micro-rugosa sulla zona della punta per una migliore presa  
Resistente alla permeazione di una vasta gamma di prodotti chimici  
Adatto per l'uso alimentare  
Privo di tiurani, tiazoli e mercaptobenzotiazoli (MBT)  
Privo di ftalati (DEHP)  
AQL 1,5

#### CLASSIFICAZIONE

Classe 1, Regolamento UE 2017/745, EN 455 sui dispositivi medici  
Categoria III. Regolamento UE 2016/425, EN 374, EN 420 sui dispositivi di protezione individuale

#### MISURE FISICHE

CARATTERISTICA	CRITERIO				
Lunghezza del guanto (mm)	240 minimo per tutte le misure				
Spessore (mm)	Min. 0,07				
Pugno	Min. 0,09				
Palmo	Min. 0,12				
Dito					
Taglia	XS	S	M	L	XL
Larghezza palmo (mm)	70-79	80-89	90-99	100-109	110-119
Peso del guanto (g) - controllo interno	4,9 ±0,2	5,2 ±0,2	5,7 ±0,2	6,1 ±0,2	-

**PROPRIETÀ FISICHE**

STANDARD	CARATTERISTICA	RISULTATO
EN 455-2:2015	Resistenza alla rottura Prima dell' invecchiamento Dopo l'invecchiamento	6N Min. 6N Min.
ASTM D3578	Resistenza alla trazione Prima dell' invecchiamento Dopo l'invecchiamento Allungamento alla rottura Prima dell'invecchiamento Dopo l'invecchiamento	18 Mpa Min. 14 Mpa Min. 650% Min. 500% Min.

**Contenuto residuo di polvere:**

Standard	Risultato
EN 455-3:2015	Max. 2 mg/guanto

**Contenuto di proteine:**

 Max. 50 pg/dm<sup>2</sup>
**PRESENTAZIONE**

RIFERIMENTO	DESCRIZIONE	CODICE NAZIONALE	CODICE A BARRE EAN13	PESO SCATOLA* 1.000 unità (kg)
9000010	DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTO S/POLVERE XS	187684.3	8427835107339	5,6
9000011	DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTO S/POLVERE S	187585.0	8427835107346	6,1
9000012	DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTO S/POLVERE M	187586.7	8427835107353	6,5
9000013	DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTO S/POLVERE L	187587.4	8427835107360	7,1
9000014	DISPOMEDIC LATEX DERM GUANTO S/POLVERE XL	187688.1	8427835107377	8,1

**Presentazione in scatola dispenser da 100 unità con apertura superiore per una facile estrazione con una mano.**

Unità scatola: 1.000 unità (100 unità/scatola) 10 scatole dispenser.
Misure scatola 1.000 unità (cm) 35,5 x 24,5 x 22,5

\* TOLLERANZE: Peso ± 0,5 kg

**CONSERVAZIONE E DURATA**

Conservare in un luogo fresco e asciutto, a una temperatura inferiore a 30 °C. Proteggere dalla luce del sole, dalla luce fluorescente e dagli agenti ossidanti: 5 anni.

**Testato e approvato secondo le seguenti normative:**

- EN 16523-1:2015 Determinazione della resistenza dei materiali alla permeazione di sostanze chimiche. Parte 1: Permeabilità di un prodotto chimico liquido in condizioni di contatto continuo.
- EN 420:2003+AI:2009 Guanti di protezione. Requisiti generali e metodi di test.
- EN ISO 374-1:2016/AI:2018 Guanti di protezione contro prodotti chimici e microorganismi. Parte 1: Terminologia e requisiti delle prestazioni per i rischi chimici
- EN 374-2 Guanti di protezione contro prodotti chimici e microorganismi. Parte 2: Determinazione della resistenza alla penetrazione.
- EN ISO 374-5:2016 Guanti di protezione contro prodotti chimici pericolosi e microorganismi. Parte 5: Terminologia e requisiti delle prestazioni per i rischi dovuti a microrganismi e virus.
- ISO 16604:2004 Indumenti per la protezione dal contatto con sangue e fluidi corporei. Determinazione della resistenza dei materiali degli indumenti protettivi alla penetrazione degli agenti patogeni trasportati dal sangue. Metodo di test con il batteriofago Phi-X 174.
- EN 455-1:2001 Guanti medici monouso. Parte 1: Requisiti e test per determinare l'assenza di fori.
- EN 455-2:2015 Guanti medici monouso. Parte 2: Requisiti e test per la determinazione delle proprietà fisiche.
- EN 455-3:2015 Guanti medici monouso. Parte 3: Requisiti e test per la valutazione biologica.
- ASTM F1670/F1670M resistenza dei materiali usati negli indumenti protettivi alla penetrazione di sangue sintetico.
- ASTM F1671/F1671M Resistenza dei materiali usati negli indumenti protettivi alla penetrazione dei batteriofagi pHi-X174
- EN ISO 10993-10:2011 Valutazione biologica dei dispositivi medici. Parte 10: Prove di irritazione e sensibilizzazione della pelle. (indice di irritazione primaria = 0; categoria: trascurabile)
- EN 1186, EN 13130 e CEN/TS 14234. Materiali e oggetti a contatto con gli alimenti.

