



www.medline.eu/nl



Technisch Informatieblad

Restore® Sense
Niet-steriel Nitril - Poedervrije handschoenen met colloïdale haverhout

Referentie(s)

OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
XS	S	M	L	XL

Omschrijving

Niet-steriel Nitril - Poedervrije handschoenen met colloïdale haverhout

Hoofdmaterialen

Latexvrij
Poedervrij Nitril
Bevat Colloïdale Haverhout - Hydraterende huidcrème

Kleur

Limoengroen

Oppervlak

Vingertop met textuur

Manchet ontwerp

Met rand

Chemische toevoeging (versnellers)

Carbamaat

Poedergehalte
(volgens EN455-3)

Poedergehalte: 0,20 mg per handschoen

Dikte (gebaseerd op gemiddelde)

Vingertop	0,05mm
Palm	0,05mm
Manchet	0,045mm

Verpakking

250 handschoenen per doosje, 10 doosjes per doos (XL – 230 stuks per doosje)
Afmetingen doosje : 240mm L x 125mm B x 77mm H
Afmetingen doos: 397mm L x 262mm B x 253mm H

- Eigenschappen:
- MicroStop folie
 - Flat-layer verpakking
 - Kleurgecodeerde maten

Lengte & Breedte per EN455-2	OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
	242mm	244mm	244mm	243mm	247mm
	75mm	87mm	98mm	106mm	113mm
Maximale trekkracht voor veroudering test (volgens EN455-2 ≥ 6 N)	6,8 N				
Maximale trekkracht na veroudering test (volgens EN455-2 ≥ 6 N, 7 dagen $70 \pm 2^\circ\text{C}$ in een oven)	6,7 N				
Vrij van gaten (volgens EN 455-1)	Voldoet aan 1.0 AQL (standaard naleving van AQL1.5) met behulp van een plan met monsters volgens ISO 2859-1				
Virale penetratie	Getest en geschikt, in overeenstemming met EN 374-5				
Chemische bestendigheid	De bestendigheid tegen chemicaliën is beoordeeld volgens EN 16523-1 en tegen cytostatica volgens ASTM D 6978. Resultaten en aanbevelingen voor gebruik met chemicaliën en cytostatica kunnen op verzoek worden verkregen.				
Vervaldatum	36 maanden vanaf de datum van productie De productie- en vervaldatum staan op de verpakking vermeld (in de volgorde JJJJ-MM)				
Regelgeving en kwaliteitsnormen	Klasse 1 niet steriel medisch hulpmiddel volgens Richtlijn (EU) 2017/745, en volgens de Britse Richtlijn inzake medische hulpmiddelen. Voldoet aan de normen EN 455-1, 2, 3 en 4. De productielocaties van Medline zijn gecertificeerd volgens EN ISO 13485				
Certificering Persoonlijke beschermingsmiddelen	Volgens de eisen van Richtlijn (EU)2016/425 inzake persoonlijke beschermingsmiddelen, categorie III, zoals in de Britse wetgeving ingevoerd en gewijzigd. Voldoet aan de normen EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 en ISO 16604				
Contact met voedingsmiddelen	Getest volgens Europese Richtlijn (EU) nr. 10/2011				
Aanbevelingen voor opslag	Vermijd bevriezing. Voorkom overmatige hitte. Droog bewaren. Product moet worden afgeschermd van direct zonlicht, fluorescerende verlichting, röntgenstraling, vocht en ozon.				
Land van oorsprong	Maleisië				
Wettelijke fabrikant	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh, 44110 Châteaubriant, Frankrijk				

Revisie: 7

Documentnaam: FIN.T.441 - Technical

Documentnummer: EU1-00004-F-00025



2797 0086