



Características

- Fabricado con caucho sintético de nitrilo NBR (Acrido Nitrilo Butadieno) azul.
- Exento de los aditivos: Tiuranos, Tiazoles, Tioureas y Mercaptobenzotiazoles (MBT).
- Exento de látex de caucho natural.
- Superficie externa lisa con la punta de los dedos micro-texturada.
- Puño con borde anti-goteo.
- Guante elástico y confortable, que se adapta perfectamente a la mano.
- Antifatiga, no oprime.
- Alta sensibilidad al tacto.
- Esterilizado por rayos gamma.
- Producto desechable (un solo uso).
- Artículo Sanitario Clase I (estéril).
- AQL: 1.5
- Artículo Sanitario Clase IIa.
- Protección frente a riesgos biológicos (microorganismos) y químicos.

Uso y aplicaciones

Para la protección del paciente y el usuario frente a riesgos biológicos y químicos, en el examen y exploración de pacientes, extracciones de muestras biológicas y analíticas, y en la limpieza y manipulación de instrumental.

Medidas

TALLA	Longitud (mm)	Anchura Palma (mm)	Espesor (mm)		
			Puño	Palma	Dedos
XS (5-6)	245 ± 10	< 80	0.06 ± 0.02	0.08 ± 0.02	0.08 ± 0.02
S (6-7)		80 ± 10			
M (7-8)		95 ± 10			
L (8-9)		110 ± 10			
XL (9-10)		>110			

Cumplimiento de normativa

- **Real Decreto 1591/2009**, por el que se regulan los Productos Sanitarios, que traspone la Directiva Europea 93/42/CEE (Clase I estéril).
- **Real Decreto 1407/1992**, sobre Equipos de Protección Individual, que traspone la Directiva Europea 89/686/CEE.
- **UNE-EN-455/1-2-3** – Guantes médicos para un solo uso.
- **EN 374/1-2-3** – Guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos-
- **ASTM F 1671** – Penetración viral.
- **ASTM D 6124** – Contenido en polvo.
- **ISO 13485:2007** – Sistema de Calidad en Fabricación de Artículos Sanitarios.
- **ISO 9001:2008** – Sistema de Gestión de Calidad en Fabricación y Distribución.
- **ISO 14001:2004** – Sistema de Gestión Medioambiental en Distribución.

Propiedades físicas

Propiedad	Nivel de prestación/Resultado	Norma de referencia
Fuerza a la rotura (antes del desgaste)	6.9 N	UNE EN 455-2:2010
Elongación % (original)	Min. 500	ASTM D 3577-01
Elongación % (envejecido)	Min. 400	
Contenido residual de polvo	< 0.5 mg / guante	ASTM D 6124
Resistencia a productos químicos		
Formaldehído (37%)	4 /tiempo de paso >120 min	EN 374-3
Peróxido de Hidrógeno (3%)	1 /tiempo de paso >10 min	
Glutaraldehído (2.5%)	4 /tiempo de paso >120 min	
K-Hidróxido de Sodio (40%)	6 /tiempo de paso > 480 min	
Resistencia a citostáticos		
Carmustine (BCNU) 3,3 mg/ml (3.300 ppm)	115.04 minutos	EN 374-3
Cisplatin 1.0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Cyclophosphamide (Cytoxan), 20 mg/ml (20.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Dacarbazine (DTIC) 10.0 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/ml (6.000 ppm)	≥ 480 minutos	
Thiotepa 10.0 mg/ml (10.000 ppm)	394.17 minutos	
Vincristine Sulfate, 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	≥ 480 minutos	

Presentación

Envase: Estuche de 50 pares, envasados en sobre termo-sellado, y clasificados en su interior con una carpetilla.

El etiquetado incluye: Nombre y dirección del fabricante y del responsable de comercialización, Identificación del producto en varios idiomas, Producto Estéril. Método de esterilización, Número de Lote, Número de Talla, Libre de ozono, Código GTIN/EAN, Fecha de esterilización.

Pictogramas:



Fecha de fabricación



Marcaje CE. y organismo Notificado



Temperaturas y condiciones de almacenaje.



Uso único.



Fecha de caducidad



Exento de látex

Referencias y códigos GTIN/EAN-13

Size	Reference	GTIN/EAN code
XS (5-6)	GNE.000.10	9555076101649
S (6-7)	GNE.111.10	9555076101652
M (7-8)	GNE.222.10	9555076101669
L (8-9)	GNE.333.10	9555076101670
XL(9-10)	GNE.444.10	9555076101683