

Características

- Fabricado con Nitrilo (Acrilo-Nitrilo-Butadieno) de color azul.
- Exento de látex de caucho natural.
- Superficie interna lisa, con tratamiento copolímero que facilita el calzado y disminuye el riesgo de dermatitis.
- Superficie externa texturada en palma y dedos, para mejorar el agarre.
- Apto para su uso en contacto con los alimentos.
- De puño extralargo (> 12 cm), ajustable anatómicamente, con reborde anti-goteo.
- Material elástico, que no oprime, evitando la fatiga del usuario.
- Protección frente riesgos biológicos y químicos (Tipo B).
- Ambidiestro.
- Marca: AachenPremium Extralargo.
- AQL: 1.5

Uso y aplicaciones















Debido a la gran resistencia y protección ofrecida por el material con el que se fabrica este tipo de guante, se recomienda su uso en Industria de la Alimentación, Talleres de Automoción, Laboratorios, Atestados, Limpieza, etc., y en cualquier ámbito en el que se manejen con frecuencia aceites, grasas, disolventes o productos químicos.

En el ámbito Sanitario se destina su uso a 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.



Cumplimiento de Normativa

Reglamento (UE) 745/2017	De 5 de abril de 2017, de Productos Sanitarios.
Reglamento (UE) 425/2016	De 9 de marzo de 2016, relativo a los equipos de protección individual y por el que se deroga la Directiva 89/686/CEE (EPI Cat. III).
Real Decreto 192/2023	De 21 de marzo, por el que se regulan los Productos Sanitarios, que deroga el Real Decreto 1591/2009. Clase I.
Reglamento (UE) 10/2011	De 14 de enero de 2011, sobre materiales y objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos.
EN ISO 374-1:2016/A1:2018	Terminología y requisitos de prestación para riesgos químicos.
EN ISO 374-2:2019	Determinación de la resistencia a la penetración.
EN 16523-1:2015+A1:2018	Resistencia a la permeabilidad de productos químicos.
EN ISO 374-4:2019	Determinación de la resistencia a la degradación por productos químicos.
EN ISO 374-5:2016	Terminología y requisitos de prestaciones para riesgos por microorganismos.
UNE EN 455/1-2-3-4	Guantes médicos para un solo uso.
EN ISO 21420:2020	Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo.
EN 1186	Migración global.
ASTM F 1671-ISO 16604	Test de penetración viral.
ASTM D 6978-05	Test de permeación a fármacos de quimioterapia (citostáticos).
ISO 10993/10	Test de sensibilización dérmica o irritación primaria.
ASTM D 6319	Especificaciones para guantes de nitrilo de examen para uso médico.
ISO 13485	Sistema de Calidad en Fabricación de Artículos Sanitarios.
ISO 9001	Sistema de Gestión de Calidad.
ISO 14001	Sistema de Gestión Medioambiental.

Medidas

	Talla		Anchura Peso unidad	Espesor (mm)			
	Talla	(mm)	palma (mm)	(g)	Puño	Palma	Dedos
	S (6-7)		85 ± 5	$5,5 \pm 0,3$			
	M (7-8)		95 ± 5	6.0 ± 0.3			
	L (8-9)	> 290	105 ± 5	$6,5 \pm 0,3$	Mín. 0,05	Mín. 0,08	Mín. 0,09
	XL (9-10)		115 ± 5	$7,0 \pm 0,3$			
)	XXL (10-11)		> 120	$7,2 \pm 0,3$			



Propiedades físicas

Propiedad		Nivel de prestación/Resultado	Norma de referencia
Dexteridad		5	EN 420
Aus	sencia de agujeros	Cumple	EN 455-1
	Dimensiones	Cumple	EN 455-2
Fuerza a la rotura	durante la vida útil	7,36 N	EN 455-2
i uciza a la fotara	envejecido	7,04 N	EN 455-2
Contenido	o residual en polvo	< 0,01 mg/guante	EN 455-3
Tensi	ón de estiramiento	Mín. 14 Mpa	ASTM D 6319
Elongación %		Mín. 500	ASTW D 0319
Ensayo de fuga al aire		No hay fuga	EN 374-2
Ensayo de fuga al agua		No hay fuga	EN 374-2

Resultados de migración

Migración global* (EN 1186. № de ensayo OM3)				
Simulante		Límite		Resultado
A: Etanol 10%		10,0 mg/dm ²		3,6 mg/dm ²
B: Ácido Acético 3% (v/v)		10,0 mg/d	m ²	3,8 mg/dm ²
D2: Aceite de oliva rectificado		10,0 mg/dm ² 4,1 mg/dm		4,1 mg/dm ²
Migración específica (EN 1186. № de ensayo OM3)				
Aminas aromáticas primarias			No detectables	
Nitrosaminas y sustancias Nitrosalables				No detectables
Examen sensorial de olor y sabor (DIN 10955:2004)				
Olor	puntos en la escala=0.0 Difere		encias no perceptibles	
Sabor	puntos en la escala=0.0 Difere		encias no perceptibles	

^{*}El ensayo de migración global se ha efectuado a una temperatura de 70 °C, mantenida durante 2 horas, por lo que, según lo establecido en el Reglamento 10/2011 y sus posteriores modificaciones, se recomienda el uso del producto para unas condiciones previsibles de contacto "que impliquen el llenado en caliente y/o el calentamiento hasta una temperatura T donde 70 °C \leq T \leq 100 °C durante un máximo de t = 120/2 ^ [(T-70)/10] minutos, y que no vayan seguidas de un almacenamiento prolongado a temperatura ambiente o refrigerado





Propiedades químicas

Resultados de permeación y degradación química incluidos en el Certicado UE, Organismo Notificado SATRA Technologies, nº 2777:

Resistencia a Productos químicos				
	Producto Tiempo de paso (EN 16523-1) Degradación (EN 374-4			
K	Hidróxido sódico (40%)	6 (tiempo de paso > 480 min)	1,4%	
Р	Peróxido de hidrógeno (30%)	6 (tiempo de paso > 480 min)	24,0%	Tipo B
Т	Formaldehído (37%)	6 (tiempo de paso > 480 min)	10,9%	

Resultados complementarios de permeación química, realizados por AITEX, Organismo Notificado 0161:

Producto químico	Tiempo de paso (EN 16523-1:2015+A1:2018)	Nivel de prestación (ISO 374-1:2016+A1:2018)
Hidróxido de potasio (40%)	> 480 min	Nivel 6
Povidona yodada (10%)	> 197 min.	Nivel 4
Clorhexidina (4%)	> 206 min.	Nivel 4
Ácido Sulfúrico (18%)	> 480 min.	Nivel 6
Lejía de uso doméstico (aprox. Hipoclorito de Sodio 4%)	> 480 min.	Nivel 6
Ácido Nítrico (16%)	> 200 min.	Nivel 4
Ácido ortofosfórico (25%)	> 480 min.	Nivel 6
Ácido Clorhídrico (10%)	> 480 min.	Nivel 6
Etilenglicol (10%)	> 480 min.	Nivel 6
Hidróxido de Sodio (10%)	> 480 min.	Nivel 6
Hipoclorito de Sodio (10%)	> 480 min.	Nivel 6
Ácido ortofosfórico (12%)	> 480 min.	Nivel 6



Resistencia a citostáticos			
Producto químico	Tiempo de paso	Norma	
Busulfán / Busulfan, 6 mg/mL (6.000 ppm)	> 240 min.		
Carboplatino / Carboplatin, 10 mg/mL (10.000 ppm)	> 240 min.		
Carmustina / Carmustine (BCNU), 3,3 mg/mL (3.300 ppm)	16,6 min.		
Carfilzomib / Carfilzomib, 2 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.		
Cetuximab / Cetuximab, 2 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.		
Cisplatino / Cisplatin 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		
Cladribina / Cladribine, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		
Ciclofosfamida / Cyclophosphamide (Cytoxan), 20 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.		
Ciclosporina A. / Ciclosporin A., 100 mg/mL (100.000 ppm)	> 240 min.		
Dacarbacina / Dacarbazine, 10 mg/mL (10.000 ppm)	> 240 min.		
Decitabina / Decitabine, 5 mg/mL (5.000 ppm)	> 240 min.		
Docetaxel / Docetaxel (Taxotere), 20 mg/mL(20.000 ppm)	> 240 min.		
Clorhidrato de Doxorrubicina / Doxorubicin HCl, 2,0 mg/mL (2.000ppm)	> 240 min.		
Clorhidrato de Epirrubicina / Epirrubicin HCl (Ellence), 2,0 mg/mL (2.000ppm)	> 240 min.		
Etopósido / Etoposide (Toposar), 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.		
Fluorouracilo / Fluorouracil, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	> 240 min.		
Gemcitabina / Gemcitabine, 38,0 mg/mL (38.000 ppm)	> 240 min.	ASTM D 6978-05	
Ifosfamida / Ifosfamide, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	> 240 min.		
Irinotecán / Irinotecan, 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.		
Clorhidrato de Mecloretamina / Mechlorethamine HCl, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	> 240 min.		
Clorhidrato de Melfalán / Melphalan HCl, 5,0 mg/mL (5.000 ppm)	> 240 min.		
Methotrexato/ Methotrexate, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	> 240 min.		
Mitomicina C / Mitomycin C, 0,5 mg/mL (500 ppm)	> 240 min.		
Clorhidrato de Mitoxantrona / Mitoxantrone HCl, 2,0 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.		
Oxaliplatino / Oxaliplatin, 5,0 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.		
Paclitaxel / Paclitaxel (Taxol) 6,0 mg/ml (6.000 ppm)	> 240 min.		
Pemetrexed / Pemetrexed, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	> 240 min.		
Tiotepa / Thiotepa, 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	54,9 min.		
Clorhidrato de Topotecán / Topotecan HCl, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		
Trisenox (Trióxido de arsénico) / Trisenox (Arsenic Trioxide), 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		
Velcade® / Velcade® (Bortezomib), 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		
Vidaza (Azacitidina) / Vidaza (Azacytidine), 25,0 mg/ml (25.000 ppm)	> 240 min.		
Vinblastina / Vinblastine, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.		



Presentación

Envase: Caja dispensadora (estuche) de 100 unidades, con pestaña removible de fácil apertura en la parte superior para una cómoda extracción del guante.

Embalaje: Caja de 10 estuches (1.000 unidades)

Cada estuche lleva impreso los siguientes datos: Denominación del producto en varios idiomas, Nombre y dirección del importador y Responsable de comercialización, Talla, Número de Lote, Código de barras.

Pictogramas:



Tallaje: Tanto en estuches como en cajas, las tallas están diferenciadas por los siguientes colores: 🛂









Referencias

Talla	Ref.	UDI	Cód. GTIN/EAN caja	Cód. GTIN/EAN estuche
S (6-7)	GNN.01P.10-L	8435027GNNFD	8435027122411	8435027122466
M (7-8)	GNN.02P.10-L		8435027122428	8435027122473
L (8-9)	GNN.03P.10-L		8435027122435	8435027122480
XL (9-10)	GNN.04P.10-L		8435027122442	8435027122497
XXL (10-11)	GNN.05P.10-L		8435027122459	8435027122503

Medidas logísticas



Embalaje (aprox.)
33,3 x 25 x 27 cm
27 cm 25 cm

Peso del embalaje (aprox.)

Talla	Peso (Kg)
S (6-7)	6,60
M (7-8)	7,00
L (8-9)	7,40
XL (9-10)	8,00

Consejos de conservación

Almacenar en lugar seco y aireado con temperaturas nunca inferiores a -2 °C ni superiores a 50 °C. No obstante, se recomienda mantener entre 5 °C y 35 °C. Proteger de la luz solar.



Folleto Infomativo

El envase muestra, en su parte posterior, el folleto infomativo, incluyendo los resultados obtenidos en base a las normas de aplicación:

Folleto informativo · Technical brochure

Este producto se ha fabricado siguiendo las exigencias del Reglamento (EU) 2016/425, para su uso básico, según la norma EN ISO 21420/2020, requisitos generales para los guantes. EN ISO 374-1/2016-A1/2018 protección contra productos químicos y EN ISO 374-5/2016 protección contra productos químicos y EN ISO 374-5/2016 protección contra microorganismos y virus, que le son aplicatelos según consta en el cartificado de examen UE de Tipo emitido por SATRA Technology Europe Limited, Bracetown Business Park. Clonee. D15YN2P. Republic of Ireland, Organismo Notificado 2777.

El objetivo del EPI tipo guante de nitrilo sin polvo no estéril "AACHENPREMIUM EXTRALARGO", confeccionado con nitrilo 100% en color azul, es proteger al

- · Suciedad, menos las sustancias nocivas
- Microorganismos y virus.
 Productos químicos especificados.

Recomendaciones contra el mal uso:

- · Nunca debe usarse el presente EPI frente a otros riesgos que los anteriormente descritos.

- Nuinca debe usaisse en présentie et intente a titus inséguis que los antientimente descritos.
 Producto de un solo uso (desechable).
 Antes de su uso, inspeccionar el guante ante cualquier defecto o imperfección.
 La suciedad perjudica las prestaciones del guante.
 EPI de uso limitado debido a su baja transmisión y absorción de agua.
 No debe emplearse cuando existe el riespo de atrapamiento por partes móviles de máquinas.
 Se recomienda comprobar que los guantes son adecuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba da tieno es fecidos de la tomperativa de haberaina decuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba de la conseguir de la prueba de la previsión de l
- Se recomienda comprobar que los guantes son adecuados para el uso previsto debido a que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba
 de tipo en flunción de la temperatura, la abrasión y la degradación.
 La resistencia química se ha evaluado en condiciones de laboratorio a partir de muestras tomadas sólo de la palma y se refiere incincamente al producto químico
 nesayado. Esta información no refleja la duración read de la protección en el lugar de trabajo y la diferenciación entre mezclas y productos químicos puros.
 En el uso, los quantes de protección pueden proporcionar menor resistencia a los productos químicos por cambios en sus propiedades físicas: movimientos, enganchones, finciones, depradación causada por contacto químico, etc. Para productos químicos corrosivos la degradación puede ser el factor más importante
 a considerar en la selección del guante.
 La resistencia a la penetración ha sido realizada bajo condiciones de laboratorio y relativo solamente a la muestra testada.
 Este producto puede contener restos de acelerantes (por ejemplo, carbamatos) los cuales podrían provocar reacciones alérgicas (dermatitis). No usar en caso de
 ensibilización inémira a este testo modurals.

- (EN) This product has been manufactured following the requirements of Regulation (EU) 2016/425, for its basic use, according to the standard EN ISO 374-1:2016+01:2018 protection against chemical products and EN ISO 374-5: 2016 protection against chemical products and EN ISO 374-5: 2016 protection against microorganisms and viruses, which are applicable, stated in the EU Type examination certificate issued by SATRA Technology Europe Limited, Bracetown Business Park. Clonee. D15YN2P. Republic of Ireland, Notified Body 2777.

The purpose of the non-sterile powder free nitrile glove "AACHENPREMIUM EXTRALONG" PPE type, made with 100% nitrile in blue color, is to protect the user against:

- Dirt, as long as they are not harmful substances.
 Microorganisms and viruses.
 Specified chemical products.

Recommendations against wrong use:

- This PPE should never be used against other risks than those described above.
 For single use only (disposable).
 Before use, inspect the glove for any defect or imperfection.

- Before use, inspect the glove for any defect or imperfection.

 Dirt damages the performance of the glove.

 I mitted use PPE due to its low transmission and absorption of water.

 It should not be used when there is a risk of entrapment by moving parts of machines.

 It is recommended to check that the gloves are suitable for the intended use, because the conditions in the workplace may differ from the type test depending on temperature, abrasion and degradation.

 Chemical resistance has been evaluated in laboratory conditions from samples taken only from the palm and refers only to the chemical tested. This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals.

 In use, protective gloves can provide less resistance to chemicals due to changes in this physical properties: movements, snagging, friction, degradation caused by chemical contact, etc. For corrosive chemicals degradation can be the most important factor to consider in the selection of the glove.

 Penetration resistance has been carried out under laboratory conditions and relative only to the sample testion.

 This product may contain traces of accelerators (for example carbamates) which could cause allergic reactions (dermatitis). Do not use in case of skin sensitization to these products.

п	Decultadas navusas	ián muímical Chamical :	compostion regults (EN 27	4-1:2016+A1:2018/Type B):

Producto químico Chemical product		EN 16523-1:2015+A1:2018 Resultados permeación Permeation results	EN ISO 374-4:2019 Resultados degradación Degradation results
K	Hidróxido Sódico 40%	Nivel / level 6 (>480 min)	1,4%
Р	Peróxido de Hidrogeno 30%	Nivel / level 6 (>480min)	24,0%
T Formaldehído 37%		Nivel / level 6 (>480 min)	10,9%
Tiempo de pasoi Breakthrough time (min) >10 >30 >60 >120			el cambio en la resistencia a la punción de los cto químico testado.

Resistencia a citostáticos / Resistance to cytostatics (ASTM D 6978-05):

1 3

Fármaco de quimioterapia Chemotherapy drug	Tiempo de paso Breakthough time
Busulfán / Busulfan, 6 mg/mL (6.000 ppm)	> 240 min.
Carboplatino / Carboplatin, 10 mg/mL (10.000 ppm)	> 240 min.
Carmustina / Carmustine (BCNU), 3,3 mg/mL (3.300 ppm)	16,6 min.
Carfilzomib / Carfilzomib, 2 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.
Cetuximab / Cetuximab, 2 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.
Cisplatino / Cisplatin 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.
Cladribina / Cladribine, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.
Ciclofosfamida / Cyclophosphamide (Cytoxan), 20 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.
Ciclosporina A. / Ciclosporin A., 100 mg/mL (100.000 ppm)	> 240 min.
Dacarbacina / Dacarbazine, 10 mg/mL (10.000 ppm)	> 240 min.
Decitabina / Decitabine, 5 mg/mL (5.000 ppm)	> 240 min.
Docetaxel / Docetaxel (Taxotere), 20 mg/mL(20.000 ppm)	> 240 min.
Clorhidrato de Doxorrubicina / Doxorubicin HCl, 2,0 mg/mL (2.000ppm)	> 240 min.
Clorhidrato de Epirrubicina / Epirrubicin HCl (Ellence), 2,0 mg/mL (2.000ppm)	> 240 min.
Etopósido / Etoposide (Toposar), 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.
Fluorouracilo / Fluorouracil, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	> 240 min.
Gemcitabina / Gemcitabine, 38,0 mg/mL (38.000 ppm)	> 240 min.
Ifosfamida / Ifosfamide, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	> 240 min.
Irinotecán / Irinotecan, 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	> 240 min.
Clorhidrato de Mecloretamina / Mechlorethamine HCl, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	> 240 min.
Clorhidrato de Melfalán / Melphalan HCl, 5,0 mg/mL (5.000 ppm)	> 240 min.
Methotrexato/ Methotrexate, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	> 240 min.
Mitomicina C / Mitomycin C, 0,5 mg/mL (500 ppm)	> 240 min.
Clorhidrato de Mitoxantrona / Mitoxantrone HCl, 2,0 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.
Oxaliplatino / Oxaliplatin, 5,0 mg/mL (2.000 ppm)	> 240 min.
Paclitaxel / Paclitaxel (Taxol) 6,0 mg/ml (6.000 ppm)	> 240 min.
Pemetrexed / Pemetrexed, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	> 240 min.
Tiotepa / Thiotepa, 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	54,9 min.
Clorhidrato de Topotecán / Topotecan HCl, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.
Trisenox (Trióxido de arsénico) / Trisenox (Arsenic Trioxide), 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	
Velcade® / Velcade® (Bortezomib), 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.
Vidaza (Azacitidina) / Vidaza (Azacytidine), 25,0 mg/ml (25.000 ppm)	> 240 min.
Vinblastina / Vinblastine, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	> 240 min.

Estanqueidad / Watertightly determination (EN ISO 374-2:2019):

otección contra virus / Protection against viruses (ISO 16604:2004)

Ensayo de fuga de agua / Water leak test	Cumple / Pass	
Protección contra microorganismos/Protection against microorganisms (EN ISO 374-5:2016)		

Inocuidad / Innoquousness (EN ISO 21420:2020)

pH (3,5 - 9,5)	Cumple / Pass
Contenido en HAPs / PAHs content	Cumple / Pass
Contenido en DNFA / DNFA content	Cumple / Pass

Talla /Size	Longitud de la mano del usuario Lenght of the user's hand (mm)	Perimetro de la mano del usuario Perimeter of the user's hand (mm)
6 - XS	Min. 240	127- 152
7 - S		152 - 178
8 - M		178 - 203
9 - L		203 - 229
10 - XL		229 - 255

Otras normativas de aplicación / Other applicable regulations:

- MDR 2017/745 & RD 192/2023 ISO 2859-1 (AQL 1.5)
 - EN1186 • UNE EN 455/1-2-3-4
 - ASTM D 6319 • ISO 9001 & 13485















Evaluación de la conformidad (Módulo D) realizado por / Ongoing Conformity (Module D) carried out by: SATRA Technology Europe Limited, Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, D15YN2P, Republic of Ireland





Para más información consulte la ficha técnica. Se recomienda no desechar el envase hasta haber agotado todo su contenido. Descarga la Declaración UE de conformidad en nuestra web.

For more information consult the technical sheet. It is recommended not to discard the contains until all its content is over. Download EU declaration of conformity from our website.

Nº revisión	Fecha	Revisión
R0	18/11/2024	Elaboración inicial

Celulosas Vascas www.cvprotection.com

Telf.: +34 94 452 01 15 cv@cvprotection.com

