



Características

- **Equipo de Protección Individual (EPI)** Cat. III, de **protección biológica y química tipo A**, para prácticas de alto riesgo.
- **Producto Sanitario Clase I**. Apto para el manejo con **fármacos de quimioterapia (citostáticos)**.
- Fabricado con Nitrilo (Acilo-Nitrilo-Butadieno) de color azul. Material elástico, confortable y muy resistente.
- Grosor extra: Proporciona una **protección duradera** combinada con un **ajuste cómodo y suave**, para **tiempos de uso prolongado**.
- Exento de látex de caucho natural.
- Fabricado con tecnología Low Derma: **exento de aditivos alergizantes** como carbamatos, guanidinas, tiuranos, tiazoles, tioureas, MBTs, ftalatos y Bisfenol-A (BPA).
- Superficie interna lisa y clorinada, que facilita el calzado y disminuye el riesgo de dermatitis.
- Superficie externa lisa en puño y palma y microtexturada en los dedos, con gran adherencia tanto en seco como en húmedo.
- De **puño extra largo** (> 10 cm), ajustable anatómicamente, con reborde anti-goteo.
- **Apto** para su uso en **contacto con todo tipo de alimentos**.
- Artículo de un solo uso (desechable). Ambidiestro. No estéril. Sin polvo.
- Marca: AachenProtec A.
- AQL: 1.5

Uso y aplicaciones



Debido al grosor y la alta resistencia del material, este guante proporciona al usuario una protección adicional en prácticas de alto riesgo. Su comodidad le hace, además, un producto idóneo para tareas en las que se manejen con frecuencia productos químicos y/o abrasivos y el tiempo de labor sea prolongado. Es apto para industrias químicas, laboratorios, el ámbito sanitario, doméstico, limpieza y mantenimiento, industria de la alimentación, talleres, etc.

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 421: 2010	Protección frente a contaminación radiactiva.
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.
UNE EN ISO 15223-1:2022	Productos Sanitarios. Símbolos a utilizar con la información a suministrar por el fabricante.
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	Longitud (mm)	Anchura palma (mm)	Peso unidad (g)	Espesor (mm)		
				Puño	Palma	Dedos
S (6-7)	Mín. 295	85 ± 5	13,5 ± 0,3	0,13 ± 0,02	0,18 ± 0,02	0,27 ± 0,02
M (7-8)		95 ± 5	14,0 ± 0,3			
L (8-9)		106 ± 5	14,5 ± 0,3			
XL (9-10)		116 ± 5	15,0 ± 0,3			
XXL (10-11)		125 ± 5	15,5 ± 0,3			

GUANTE DE NITRILO SIN POLVO
ALTO RIESGO AACHENPROTEC A

Propiedades físicas

Propiedad		Nivel de prestación/Resultado	Norma de referencia
Dexteridad		5	EN 420
pH		6,6 ± 0,1	EN ISO 16190:2021
Contenido en PAHs (HAPs)		< 0,2 mg/Kg	EN 420
Ausencia de agujeros		Cumple	EN 455-1
Dimensiones		Cumple	EN 455-2
Fuerza a la rotura	Durante la vida útil	16,11 N	EN 455-2
	Envejecido	19,34 N	EN 455-2
Contenido residual en polvo		< 1,5 mg/guante	EN 455-3
Tensión de estiramiento		Mín. 14 Mpa	ASTM D 6319
Elongación %		Mín. 400	
Ensayo de fuga al aire		No hay fuga	EN 374-2
Ensayo de fuga al agua		No hay fuga	

Propiedades físico-químicas

Resistencia a Productos químicos			Nivel de protección química
Producto	Tiempo de paso (EN 16523-1)	Degradación (EN 374-4)	
A Metanol	Nivel 1 (>10 min)	76,7%	Tipo A
J n-Heptano	Nivel 6 (>480 min)	-13,2%	
K Hidróxido Sódico 40%	Nivel 6 (>480 min)	-1,8%	
L Ácido Sulfúrico 96 %	Nivel 2 (>30 min)	100%	
O Hidróxido de Amonio 25%	Nivel 5 (>240 min)	29,0%	
P Peróxido de Hidrógeno 30%	Nivel 6 (>480 min)	7,3%	
S Ácido Fluorhídrico 40%	Nivel 2 (>30 min)	64,9%	
T Formaldehído 37%	Nivel 6 (>480 min)	-12,2%	
Alcohol Isopropílico	Nivel 6 (>480 min)	-31,9%	

Propiedades físicas

Resistencia a citostáticos (ASTM D 6978-05)	
Fármaco de quimioterapia (citostático)	Tiempo de paso
Carmustina (BCNU), 3,3 mg/mL (3.300 ppm)	26,2 min.
Cisplatino 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Ciclofosfamida (Cytosan), 20 mg/mL (20.000 ppm)	≥ 240 min.
Citarabina, 100 mg/ml (100.000 ppm)	≥ 240 min.
Dacarbacina, 10 mg/mL (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Clorhidrato de Doxorrubicina, 2,0 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Etopósido (Toposar), 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	≥ 240 min.
Ifosfamida, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	≥ 240 min.
Fluorouracilo 50,0 mg/ml (50.000 ppm)	≥ 240 min.
Metotrexato, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	≥ 240 min.
Mitomicina C, 0,5 mg/mL (500 ppm)	≥ 240 min.
Mitoxantrona, 2,0 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Paclitaxel (Taxol), 6,0 mg/ml (6.000 ppm)	≥ 240 min.
Tiotepa, 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	59,1 min.
Sulfato de Vincristina, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Inyección de citrato de fentanilo, 100 mcg/2 ml	≥ 240 min.
Fluido de ácido gástrico simulado	≥ 240 min.
HCl Bendamustina (<i>Treanda</i>), 5 mg/ml (5.000 ppm)	≥ 240 min.
Sulfato de Bleomicina, 15 mg/ml (15.000 ppm)	≥ 240 min.
Busulfán, 6 mg/ml (6.000 ppm)	≥ 240 min.
Carboplatino, 10 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Carfilzomib, 2 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Cetuximab, 2 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Cladribina, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Ciclosporina A., 100 mg/ml (100.000 ppm)	≥ 240 min.
Citovene (Ganciclovir), 10 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Daunorrubicina HCL, 5 mg/ml (5.000 ppm)	≥ 240 min.
Decitabina, 5 mg/ml (5.000 ppm)	≥ 240 min.
Docetaxel (Taxotere), 20 mg/ml(20.000 ppm)	≥ 240 min.
HCl Epirubicina (Ellence), 2,0 mg/ml (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Fludarabina, 25,0 mg/ml (25.000 ppm)	≥ 240 min.
Gemcitabina, 38,0 mg/ml (38.000 ppm)	≥ 240 min.
Idarrubicina HCL, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Irinotecán, 20,0 mg/ml (20.000 ppm)	≥ 240 min.
HCl Mecloretamina, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Clorhidrato de Melfalán, 5,0 mg/ml (5.000 ppm)	≥ 240 min.

**GUANTE DE NITRILO SIN POLVO
ALTO RIESGO AACHENPROTEC A**

Fármaco de quimioterapia (citostático)	Tiempo de paso
Oxaliplatino, 5,0 mg/ml (5.000 ppm)	≥ 240 min.
Pemetrexed, 25,0 mg/ml (25.000 ppm)	≥ 240 min.
Raltitrexed, 0,5 mg/ml (500 ppm)	≥ 240 min.
Retrovir (Zidovudina), 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Rituximab, 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Topotecan, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Trisenox (Trióxido de arsénico), 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Velcade® (Bortezomib), 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Vidaza (Azacitidina), 25,0 mg/ml (25.000 ppm)	≥ 240 min.
Vinblastina, 1,0 mg/ml (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Vinorelbina, 10,0 mg/ml (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Ácido zoledrónico, 1 mg/25 ml (40 ppm)	≥ 240 min.

Permeación a desinfectantes de uso clínico (Norma ASTM F 739-20)	
Producto químico	Tiempo de paso
Cloruro de benzalconio, 50%	> 480 min.
Ácido cítrico, 8%	> 480 min.
Amonio cuaternario	> 480 min.
Etanol, 70%	8 min.
Peróxido de hidrógeno, 30%	20 min.
Alcohol isopropílico, 70%	17 min.
Ácido peracético, 15%	43 min.
Fenol, 2%	10 min.
Hipoclorito de sodio, 10-13%	> 480 min.

Resultados de migración

Migración global* (EN 1186. N° de ensayo OM3)		
Simulante	Límite	Resultado
B: Ácido Acético 3% (v/v)	10,0 mg/dm ²	< 2 mg/dm ²
D1: Etanol 50%	10,0 mg/dm ²	< 2 mg/dm ²
D2: Aceite de oliva rectificado	10,0 mg/dm ²	< 2 mg/dm ²
E: Tenax	10,0 mg/dm ²	< 2 mg/dm ²
Migración específica (EN 1186. N° de ensayo OM3)		
Nitrosaminas	Valores inferiores a los límites de migración	
Metales		
Examen sensorial de olor y sabor (DIN 10955:2004)		
Olor	puntos en la escala=0.0	Diferencias no perceptibles
Sabor	puntos en la escala=0.0	Diferencias 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 ≤ T ≤ 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

GUANTE DE NITRILO SIN POLVO
ALTO RIESGO AACHENPROTEC A

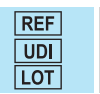
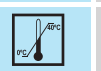
Presentación

Envase: Caja dispensadora (estuche) de 50 unidades, con pestaña removible de fácil apertura en la parte superior para una cómoda extracción del guante.

Embalaje: Caja de 10 estuches (500 unidades)

Cada estuche lleva impreso los siguientes datos: Denominación del producto en varios idiomas, referencia, código de barras, talla, número de lote, unidades que contiene, AQL y folleto informativo (ver página siguiente).

Pictogramas:

 EN ISO 374-5:2016 VIRUS	Protección frente a riesgos biológicos	 EN ISO 374-1:2016/A1:2018 Tip B J K L O P S T	Protección química	 EN 421:2010	Protección frente a contaminación por radiación		Referencia Identificador Lote
	Uso único.		Calidad Alimentaria.		Exento de látex		Producto Sanitario
	Fecha de fabricación.		Fecha de caducidad.		Temperaturas y condiciones de almacenaje.		Marcaje CE y Organismo Notificado
	No estéril		Protección contra Fentanilo.		Fórmula sin azufre ni acelerantes químicos añadidos (Tiuranos, Tiazoles, Carbamatos)		Precaución alergias Tipo IV (dermatitis).

Tallaje: Tanto en estuches como en cajas, las tallas están diferenciadas por los siguientes colores: 6-7 S 7-8 M 8-9 L 9-10 XL

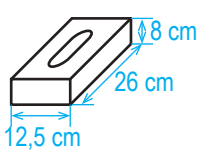
Presentación

Tallas	Referencias	GTIN/EAN caja	GTIN/EAN estuche
S (6-7)	GNN.141.10	8435027122336	8435027122275
M (7-8)	GNN.142.10	8435027122343	8435027122282
L (8-9)	GNN.143.10	8435027122350	8435027122299
XL (9-10)	GNN.144.10	8435027122367	8435027122305
XXL (10-11)	GNN.145.10	8435027122374	8435027122312

Medidas logísticas

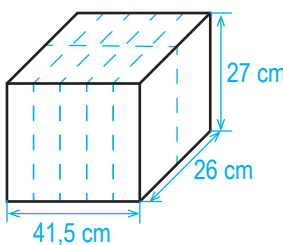
Estuche dispensador (aprox.)

26 x 12,5 x 8 cm



Embalaje (aprox.)

41,5 x 26 x 27 cm



Peso del embalaje (aprox.)

Talla	Peso (Kg)
S (6-7)	8
M (7-8)	8,4
L (8-9)	9,0
XL (9-10)	9,7
XXL (10-11)	10,2

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.

GUANTE DE NITRILO SIN POLVO ALTO RIESGO AACHENPROTEC A

Folleto Informativo

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

Folleto informativo · Technical brochure

ES 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 microorganismos, que le son aplicables según consta en el certificado de examen UE de Tipo (Módulo B) emitido por BSI Group The Netherlands B.V., Say building, John M. Keynesplein, 9, 1066 EP Amsterdam, Netherlands, Organismo Notificado 2797.

Recomendaciones de uso:

El objetivo del EPI tipo guante de nitrilo sin polvo no esté "AACHENPROTEC TIPO A", confeccionado con nitrilo 100% en color azul, es proteger al usuario contra:

- Suciedad, menos de las sustancias nocivas no incluidas en este folleto informativo.
- Microorganismos.
- Productos químicos especificados.

Recomendaciones contra el mal uso:

- Nunca debe usarse el presente EPI frente a otros riesgos que los anteriormente 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 riesgo 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 de tipo en función 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 (excepto en los casos en los que el guante es igual o superior a 400 mm, donde también se prueba el puño) y se refiere únicamente al producto químico ensayado. Esta información no refleja la duración real de la protección en el lugar de trabajo y la diferenciación entre mezclas y productos químicos puros. Puede ser diferente si el químico se usa en una mezcla.
- En el uso, los guantes de protección pueden proporcionar menor resistencia a los productos químicos por cambios en sus propiedades físicas: los movimientos, enganchones, fricciones, degradación causada por contacto químico, etc. pueden reducir significativamente el tiempo de uso real.
- Para productos químicos corrosivos la degradación puede ser el factor más importante a considerar en la selección del guante.
- Este guante no protege contra riesgos mecánicos ni radiación ionizante. Si las condiciones finales de uso requieren protección contra contaminación radioactiva EN 421:2010, por favor, asegúrese de que hay suficiente superposición entre el puño del guante y la manga de la prenda.
- La resistencia a la penetración ha sido realizada bajo condiciones de laboratorio y relativo solamente a la muestra testada.

EN This product has been manufactured following the requirements of Regulation (EU) 2016/425, for its basic use, according to the standard EN ISO 21420:2020, general requirements for gloves, EN ISO 374-1:2016+A1:2018 protection against chemical products and EN ISO 374-5:2016 protection against microorganisms, which are applicable, stated in the EU Type (Module B) examination certificate issued by BSI Group The Netherlands B.V., Say Building, John M. Keynesplein, 9, 1066 EP Amsterdam, Netherlands, Notified Body 2797.

Recommendations for use:

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

- Dirt, except for harmful substances not included in this technical brochure.
- Microorganisms.
- 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.
- Dirt damages the performance of the glove.
- Limited 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 (except in cases where the glove is equal to or over 400mm, where the cuff is tested also) 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. It can be different if the chemical is used in a mixture.
- In use, protective gloves can provide less resistance to chemicals due to changes in their physical properties: movements, snagging, friction, degradation caused by chemical contact, etc. may reduce the actual use time significantly. For corrosive chemicals degradation can be the most important factor to consider in the selection of the glove.
- This glove does not protect against mechanical risks and ionizing radiation. If end use conditions require protection against EN 421:2010 radioactive contamination, please ensure there is sufficient overlap between the glove cuff and garment sleeve.
- Penetration resistance has been carried out under laboratory conditions and relative only to the sample tested.

Resultados permeación química/Chemical permeation results (EN ISO 374-1:2016+A1:2018/TYPE A):

Producto químico Chemical product	Resultado permeación Permeation results EN 16523-1:2015+A1:2018	Resultado degradación Degradation results EN ISO 374-4:2019*
A Metanol / Methanol	Nivel/level 1 (>10 min)	76.7%
J n-Heptano / n-Heptane	Nivel/level 6 (>480 min)	13.2%
K Hidróxido Sódico / Sodium Hydroxide 40%	Nivel/level 6 (>480 min)	-1.8%
L Ácido Sulfúrico / Sulfuric Acid 96 %	Nivel/level 2 (>30 min)	100%
O Hidróxido de Amonio / Ammonium Hydroxide 25%	Nivel/level 5 (>240 min)	29.0%
P Peróxido de Hidrógeno / Hydrogen Peroxide 30%	Nivel/level 6 (>480 min)	7.3%
S Ácido Fluorhídrico / Hydrofluoric Acid 40%	Nivel/level 2 (>30 min)	64.9%
T Formaldehído / Formaldehyde 37%	Nivel/level 6 (>480 min)	-12.2%
Alcohol Isopropílico / Isopropyl Alcohol	Nivel/level 6 (>480 min)	-31.9%

Tempo de paso/breakthrough time (min) >10 >30 >60 >120 >240 >480
Nivel de prestación/Performance level 1 2 3 4 5 6

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

Testado con más de 40 fármacos de quimioterapia. Ver listado completo en ficha técnica.
Tested with more than 40 chemotherapy drugs. See full list in technical data sheet.

Fármaco de quimioterapia / Chemotherapy drug	Tempo de paso Min. breakthrough time
Carmustina / Carmustine (BCNU), 3.3 mg/mL (3.300 ppm)	≥ 26.2 min.
Cisplatino / Cisplatin 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Ciclofosfamida / Cyclophosphamide (Cytosan), 20 mg/mL (20.000 ppm)	≥ 240 min.
Citarabina / Cytarabine, 100 mg/mL (100.000 ppm)	≥ 240 min.
Dacarbacina / Decarbazine, 10 mg/mL (10.000 ppm)	≥ 240 min.
Clohidrato de Doxorrubicina/Doxorubicin Hydrochloride 2,0 mg/mL (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Etopósido / Etoposide (Toposar), 20,0 mg/mL (20.000 ppm)	≥ 240 min.
Ifosfamida / Ifosfamide, 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	≥ 240 min.
Fluorouracilo / 5-Fluorouracil 50,0 mg/mL (50.000 ppm)	≥ 240 min.
Metotrexato / Methotrexate, 25,0 mg/mL (25.000 ppm)	≥ 240 min.
Mitomicina C / Mitomycin C, 0,5 mg/mL (500 ppm)	≥ 240 min.
Mitoxantrona / Mitoxantrone 2,0 mg/mL (2.000 ppm)	≥ 240 min.
Paclitaxel / Paclitaxel (Taxol), 6,0 mg/mL (6.000 ppm)	≥ 240 min.
Tiotepa / Thiotepa, 10,0 mg/mL (10.000 ppm)	59,1 min.
Sulfato de Vincristina / Vincristine Sulfate, 1,0 mg/mL (1.000 ppm)	≥ 240 min.
Inyección de citrato de fentanilo / Fentanyl Citrate injection 100 mcg/2 ml	≥ 240 min.
Fluido de ácido gástrico simulado / Simulated Gastric Acid fluid	≥ 240 min.

Estanqueidad / Determination of resistance of penetration (EN ISO 374-2:2019):

Ensayo de fuga de aire / Air leak test	Cumple / Pass
Ensayo de fuga de agua / Water leak test	Cumple / Pass

Protección contra microorganismos/Protection against microorganisms (EN ISO 374-5:2016):

Protección contra bacterias y hongos / Protection against bacteria/fungi	Cumple / Pass
Protección contra virus / Protection against virus (ISO 16604:2004)	Cumple / Pass

Inocuidad / Innoquousness (EN ISO 21420:2020):

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

Talla / Size	Longitud del guante Length of the glove (mm)	Anchura del guante Width of the glove (mm)
7 - S	Min. 240	85 ± 5
8 - M		95 ± 5
9 - L		106 ± 5
10 - XL		116 ± 5
11 - XXL		126 ± 5

Otras normativas de aplicación / Other applicable regulations and standards:

- MDR 2017/745 (PS Clase I)
- EN1186
- ASTM D 6319
- EN 455/1-2-3-4
- EN 421:2010
- ISO 2859-1 (AQL 1.5)
- ISO 9001
- ISO13485



Evaluación de la conformidad (Módulo D) realizado por / Ongoing Conformity (Module D) carried out by: BSI Group The Netherlands B.V., Say Building, John M. Keynesplein, 9, 1066 EP Amsterdam, Netherlands, Organismo Notificado 2797



TECNOLOGÍA LD™ LOW DERMA: una fórmula de guante patentada sin azufre ni acelerantes químicos añadidos (Tiuranos, Triazoles, Carbamatos) en el proceso de fabricación de guantes. Ver patente en: www.lowerderma.com/patents.

LD TECHNOLOGY™ LOW DERMA: a patented glove formula with no added Sulphur & Chemical Accelerators (Thiurams, Triazoles, Carbamates) in the glove manufacturing process. View Patents:www.lowerderma.com/patents.



¡Gracias por tu apoyo! Por cada 1.000 pares de guantes vendidos, 5€ serán donados a la naturaleza. / Thank you for your support! For every 1,000 pairs of gloves sold, 5€ will be contributed back to the nature.

Más información · More information

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: <http://cvprotection.es/productos/guantes-de-nitrilo-aachenprotec-tipo-a/>

For more information consult the technical sheet. It is recommended not to discard the container until all its content is over. Download EU declaration of conformity from our website: <https://cvprotection.com/product/aachenprotec-nitrile-gloves-type-a/>

Nº revisión	Fecha	Revisión
R0	25/02/2025	Elaboración inicial