



Características

- Fabricado con látex de caucho natural, sin polvo.
- Exento de los aditivos: Tiuranos, Tiazoles, Tioureas, Difenilguanidinas (DPG) y Mercaptobenzotiazoles (MBT).
- Superficie interna lisa, con tratamiento copolímero, que facilita el calzado y disminuye el riesgo de dermatitis.
- Superficie externa microtexturada para mejorar el agarre, tanto en seco como en húmedo.
- De puño largo (> 12 cm), ajustable anatómicamente, con reborde anti-goteo.
- Material muy elástico, que no oprime y evita la fatiga del usuario.
- Diseño anatómico: con el pulgar colocado hacia la superficie de la palma, adaptándose perfectamente a la mano del usuario.
- Se presenta en pares, con un guante para cada mano (no intercambiable).
- Excelente sensibilidad al tacto.
- **Protección frente riesgos biológicos y químicos (Tipo B).**
- Esterilizado por radiación E-Beam.
- Producto desechable.
- Marca: Medispo Essential.
- AQL: 0.65

Uso y aplicaciones

Para proteger al paciente y el usuario de riesgos biológicos y químicos.
Uso preferente en intervenciones quirúrgicas.

Cumplimiento de Normativa

Real Decreto 192/2023	Por el que se regulan los Productos Sanitarios. (Clase IIa)
Reglamento (UE) 745/2017	De Productos Sanitarios, que deroga Directiva Europea 93/42/CEE. (Clase IIa).
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).
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 (ISO 16604)	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.
ASTM D 3577	Requisitos de guantes quirúrgicos de caucho.
EN 10993	Test de irritación dérmica y sensibilización y citotoxicidad.
ISO 10282	Envasado estéril de guantes quirúrgicos de un sólo uso.
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)	Espesor (mm)		
			Puño	Palma	Dedos
5.5	280 ± 5	72 ± 5	0,14 ± 0,03	0,18 ± 0,03	0,20 ± 0,03
6		77 ± 5			
6.5		84 ± 5			
7	285 ± 5	92 ± 5			
7.5		96 ± 5			
8	290 ± 5	104 ± 5			
8.5		110 ± 5			
9		115 ± 5			

GUANTE QUIRÚRGICO ESTÉRIL DE LÁTEX SIN POLVO MEDISPO ESSENTIAL

Propiedades físico-químicas

Propiedad		Nivel de prestación/Resultado	Norma de referencia
Dexteridad		5	EN 420
Ausencia de agujeros		Cumple	EN 455-1
Dimensiones		Cumple	EN 455-2
Fuerza a la rotura	original	13.4 N	EN 455-2
	envejecido	12.6 N	
Tensión de estiramiento	original	Mín. 24 MPa	ASTM D 3577-1
	envejecido	Mín. 18 MPa	
Elongación %	original	Mín. 750	
	envejecido	Mín. 560	
Contenido residual en polvo		0,05 mg / guante	ASTM D 6124
Contenido en proteínas solubles		< 50 µg/g	EN 455-3
Ensayo de fuga al aire		No hay fuga	EN 374-2
Ensayo de fuga al agua		No hay fuga	

Resistencia a Productos químicos			Nivel de protección química
Producto	Tiempo de paso (EN 16523-1)	Degradación (EN 374-4)	
K Hidróxido sódico (40%)	6 (tiempo de paso>480 min)	-1,99%	Tipo B
P Peróxido de hidrógeno (30%)	6 (tiempo de paso>480 min)	-1,68%	
T Formaldehído (37%)	6 (tiempo de paso>480 min)	-0,61%	

Presentación



Par: En sobre de papel termo-sellado. Los guantes están clasificados en su interior por mano correspondiente, separados en carpetilla de papel.

Envase: Contiene 50 pares (en sobres).

Embalaje: Caja de 8 envases (400 pares)

Información proporcionada en el etiquetado: Denominación del producto en varios idiomas, código de barras, talla, número de lote, unidades que contiene y folleto informativo (ver última pág.).

Pictogramas:

 EN ISO 374-5:2016 VIRUS	Protección frente a riesgos biológicos	 EN ISO 374-1:2016/A1:2018 Tipo B K P T	Protección química	 EN 421:2010	Protección contra la contaminación de partículas radioactivas	 CE 2797 2777 Cat. III	Marcado CE y Organismo Notificado
	Uso único.	 LATEX	Contiene látex	 REF LOT	Referencia Lote	 MD	Producto Sanitario
	Fecha de fabricación.		Fecha de caducidad.	 °C	Temperaturas y condiciones de almacenaje.	 STERILE R	Método de esterilización

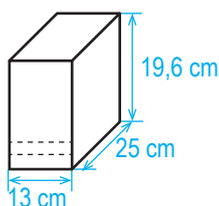
Referencias

Tallas	Referencia del modelo	Referencia	GTIN/EAN-14
5,5	MLES	MLES55	16971787073970
6		MLES60	16971787073987
6,5		MLES65	16971787073994
7		MLES70	16971787073901
7,5		MLES75	16971787073161
8		MLES80	16971787073208
8,5		MLES85	16971787073215
9,0		MLES90	16971787073277

Medidas logísticas

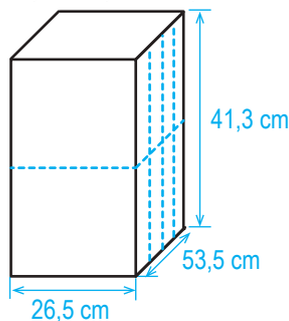
Estuche dispensador (aprox.)

13 x 25 x 19,6 cm



Embalaje (aprox.)

26,5 x 53,58 x 41,3 cm



Pesos (aprox.) Kg

Talla	Envase	Embalaje
5.5	1,38	6,02
6	1,43	6,05
6.5	1,49	6,31
7	1,55	6,42
7.5	1,61	6,64
8	1,68	7,01
8.5	1,75	7,51
9	1,82	8,01

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.

