



**CATÁLOGO
GUANTES**

unidix
GRUPO



GUANTES DE NITRILO

SIN POLVO / TOUCH

CONFORMIDAD A LAS NORMATIVAS

Marcado CE

Dispositivo Médico (DM) de Clase I: Directiva 93/42/CEE Norma Europea EN 455 1/2/3, EN 374 1/2/3 y EN 388, Norma Americana ASTM D 6319

Equipo de Protección Individual (EPI): Normas EN 420, EN 374 1/2/3 y EN 388 y Directiva 89/686/CEE

Contacto alimentario: Directiva 2004/19/CE

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

Ambidiestros

Superficie lisa

Borde del puño enrollado

Espesor palma, dedos y manga (mm) = 0,078 mm – 0,02 mm.

Longitud (cm) = 24

Anchura (mm):

Talla XS	Talla S	Talla M	Talla L	Talla XL
70 ± 10 mm.	80 ± 10 mm.	95 ± 10 mm.	110 ± 10 mm.	120 ± 10 mm.

CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS

Tallas XS / S / M / L / XL	Antes envejecimiento	Después envejecimiento
Elongación para la rotura (%)	500% mín.	400% mín.
Resistencia a la rotura (Newton)	12 N mín.	9 N mín.

COMPONENTES

Materia prima: Carboxilato Acrilonitrilo

Ausencia de agentes químicos al final del proceso

PROTEÍNAS

No contiene proteínas de látex.

BIO-COMPATIBILIDAD

Ensayo de irritación cutánea primaria / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

Ensayo de sensibilización cutánea / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

RESULTADOS TEST BACTERIOLÓGICO Y RESISTENCIA QUÍMICA

Penetración (EN 374-2) tests de fuga de aire y de agua / Resultados: pasados

Permeación (EN 374-2):

METHANOL cumple nivel 6

ACETONA cumple nivel 6

NaOH 40% cumple nivel 6

POROSIDAD Y PROPIEDADES FÍSICAS

Porosidad: EN 455-1 (ISO 2859-1)

Microagujeros: nivel de inspección G1/AQL 1.5

Propiedades físicas: EN 455-2 (ISO 2859-1)

Dimensiones: nivel de inspección S2/AQL 4.0

EMBALAJE

Cajas dispensadoras de 100 guantes

Cartones de 10 cajas dispensadoras



SensiCare Ice® Guantes de Nitrilo

GUANTE EXAMEN DE NITRILO. NO ESTÉRIL. SIN POLVO, AMBIDEXTRO

Referencias	486800 - XS 486801 - S 486802 - M 486803 - L 486804 - XL
Composición	Nitrilo
Color/Acabado	Azul / Dedos con superficie microrugosa
Grosor	Lámina Simple mm Dedos 0.09 Palma 0.07 Puño 0.05
Diseño del puño	Con reborde
Aceleradores	Carbamatos y MBT
Requerimientos EN 455	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025
EN 455 - 1	Resultado del ensayo Requerimientos EN 455
Defectos de barrera /perforaciones	Conforme AQL 1.5
EN 455 - 2	Resultado del ensayo Requerimientos EN 455
Medida (largo)	241 mm ≥ 240 mm de media
Medida (ancho)	95 mm 95 ± 5 mm de media
Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado	6.5 N ≥ 6.0 N
Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70 ° en un horno)	6.2 N ≥ 6.0 N
EN 455 - 3	Resultado del ensayo Requerimientos EN 455
Contenido en Polvo	0.40 mg/guante ≤ 2 mg/guante
Contenido en Proteína	No testado No requerido
Requerimientos EN 374	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025
EN 374-1	Resultado del ensayo Requerimientos EN 374
Longitud mínima impermeable a los líquidos	Conforme Tallas XS/S/M/L/XL
EN 374-2	Resultado del ensayo Requerimientos EN 374
Ensayo de fuga de aire	Conforme AQL 1.5
Ensayo de fuga de agua	Conforme AQL 1.5



Latex free



SensiCare Ice® Guantes de Nitrilo

GUANTE EXAMEN DE NITRILO. NO ESTÉRIL. SIN POLVO, AMBIDEXTRO

Resistencia Química	La permeabilidad del Guante de Nitrilo Sensicare Ice ha sido ensayada de acuerdo con EN374-3. Los resultados de estos ensayos pueden ser obtenidos bajo solicitud.		
Requerimientos EN 420	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 420
	Tallas XS/S/M/L/XL	Conforme	
	Dexteridad (nivel 5)	Conforme	
	Valor de pH (valor de pH para la extracción acuosa del 2%)	7.37	3.5 < pH < 9.5
Test de Penetración Viral	Superado el Test de Penetración Viral de acuerdo con ASTM F1671		
Condiciones de Almacenamiento	Proteger del frío. Evitar el calor excesivo. Mantener en lugar seco. El producto debe protegerse de la luz solar directa, lámparas fluorescentes, rayos x, humedad y ozono.		
Envasado	200 Unidades por estuche dispensador – 10 estuches dispensadores/Caja – 2000 Unidades/Caja (180 Unidades por estuche dispensador, 1800 Unidades/Caja de la talla XL)		
Fecha de Caducidad	Tres años o 35 meses a partir de la fecha de fabricación		
Fabricado por	Medline Industries, Inc.		
Fabricado en	China		
Fabricante	Presenta certificado EN ISO 13485		
Regulaciones y estándares de calidad	Estos productos cumplen con la Directiva 93/42/EEC-Clase I No Estéril. Estos productos cumplen adicionalmente con los requerimientos de los Estándares Armonizados Europeos EN455-1, EN455-2 y EN 455-3.		



Latex free



GUANTES DE VINILO AQL 1.5

SIN POLVO / NO ESTÉRILES

CONFORMIDAD A LAS NORMATIVAS

Marcado CE

Dispositivo Médico (DM) de Clase I: Directiva 93/42/CEE Norma Europea EN 455 1/2/3, EN 374 1/2/3 y EN 388, Norma Americana ASTM D 5250

Equipo de Protección Individual (EPI): Normas EN 420 y EN 374 1/2 y Directiva 89/686/CEE

Contacto alimentario: Directiva 2004/1935/CE (indicados para alimentos que contengan agua, ácidos y alcohol (10%) / no indicados para alimentos grasos) Directiva EN1186, EN13130 y CEN/TS 14234

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS (EN 455-1/2)

Ambidiestros

Borde del puño enrollado

Ancho de la palma = 110+/- 10 mm.

Longitud (cm) = 24 cm mín.

Grosor: 0.08mm

Anchura (mm):

Talla S	Talla M	Talla L	Talla XL
87-92 mm.	96-102 mm.	105-112 mm.	115-121 mm.

CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS

Tallas XS / S / M / L / XL	Antes envejecimiento	Después envejecimiento
Elongación para la rotura (%)	360% mín.	330% mín.
Resistencia a la rotura (Newton)	3,6 N min.	3,6 N min.

COMPONENTES

Materia prima: Policloruro de vinilo

Plastificante, TXIB, estabilizante, Calcium-Zinc, ESO (Aceite de soja epoxidizado)

Lubrificante: almidón de maíz modificado (grado USP)

Nivel de polvo: 100 mg/g (ASTM D6124)

Agentes de vulcanización: Carbamatos (sin TIURANO ni TIAZOL)

Aceleradores: Dietil Zinc + Oxido de Zinc

Ausencia de agentes químicos al final del proceso

PROTEÍNAS

No contiene proteínas de látex.

BIO-COMPATIBILIDAD

Ensayo de irritación cutánea primaria / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

Ensayo de sensibilización cutánea / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

RESULTADOS TEST BACTERIOLÓGICO

Penetración (EN 374-2) tests de fuga de aire y de agua

Resultados: pasados

POROSIDAD Y PROPIEDADES FÍSICAS

Porosidad: EN 455-1 (ISO 2859-1)

Microagujeros: nivel de inspección G1/AQL 1.5

Propiedades físicas: EN 455-2 (ISO 2859-1)

Dimensiones: nivel de inspección S2/AQL 4.0

EMBALAJE

Cajas dispensadoras de 100 guantes

Cartones de 10 cajas dispensadoras





Curad® 3G Guantes Sintéticos

GUANTE DE EXAMEN DE VINILO, NO ESTÉRIL, SIN POLVO , AMBIDEXTRO

Referencias	CUR8233 - XS CUR8234 - S CUR8235 - M CUR8236 - L CUR8237 - XL																														
Composición	Policloruro de vinilo (PVC) con resina de PVC de peso molecular ultra alto																														
Color/Acabado	Blanco / Liso																														
Grosor	Lámina Simple mm Dedos 0.17 Palma 0.14 Puño 0.07																														
Diseño del puño	Con reborde																														
Aceleradores	Ninguno																														
Requerimientos EN 455	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025 <table border="1"> <thead> <tr> <th>EN 455 - 1</th> <th>Resultado del ensayo</th> <th>Requerimientos EN 455</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Defectos de barrera /perforaciones</td> <td>Conforme</td> <td>AQL 1.5</td> </tr> <tr> <th>EN 455 - 2</th> <th>Resultado del ensayo</th> <th>Requerimientos EN 455</th> </tr> <tr> <td>Medida (largo)</td> <td>242 mm</td> <td>≥ 240 mm de media</td> </tr> <tr> <td>Medida (ancho)</td> <td>97 mm</td> <td>95 ± 5 mm de media</td> </tr> <tr> <td>Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado</td> <td>4.2 N</td> <td>≥ 3.6 N</td> </tr> <tr> <td>Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)</td> <td>4.5 N</td> <td>≥ 3.6 N</td> </tr> <tr> <th>EN 455 - 3</th> <th>Resultado del ensayo</th> <th>Requerimientos EN 455</th> </tr> <tr> <td>Contenido en Polvo</td> <td>0.30 mg/guante</td> <td>≤ 2.0 mg/guante</td> </tr> <tr> <td>Contenido en Proteína</td> <td>No testado</td> <td>No requerido</td> </tr> </tbody> </table>	EN 455 - 1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Defectos de barrera /perforaciones	Conforme	AQL 1.5	EN 455 - 2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Medida (largo)	242 mm	≥ 240 mm de media	Medida (ancho)	97 mm	95 ± 5 mm de media	Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado	4.2 N	≥ 3.6 N	Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)	4.5 N	≥ 3.6 N	EN 455 - 3	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Contenido en Polvo	0.30 mg/guante	≤ 2.0 mg/guante	Contenido en Proteína	No testado	No requerido
EN 455 - 1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Defectos de barrera /perforaciones	Conforme	AQL 1.5																													
EN 455 - 2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Medida (largo)	242 mm	≥ 240 mm de media																													
Medida (ancho)	97 mm	95 ± 5 mm de media																													
Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado	4.2 N	≥ 3.6 N																													
Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)	4.5 N	≥ 3.6 N																													
EN 455 - 3	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Contenido en Polvo	0.30 mg/guante	≤ 2.0 mg/guante																													
Contenido en Proteína	No testado	No requerido																													
Requerimientos EN 374	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025 <table border="1"> <thead> <tr> <th>EN 374-1</th> <th>Resultado del ensayo</th> <th>Requerimientos EN 374</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Longitud mínima impermeable a los líquidos</td> <td>Conforme</td> <td>Tallas XS/S/M/L/XL</td> </tr> <tr> <th>EN 374-2</th> <th>Resultado del ensayo</th> <th>Requerimientos EN 374</th> </tr> <tr> <td>Ensayo de fuga de aire</td> <td>Conforme</td> <td>AQL 1.5</td> </tr> <tr> <td>Ensayo de fuga de agua</td> <td>Conforme</td> <td>AQL 1.5</td> </tr> </tbody> </table>	EN 374-1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 374	Longitud mínima impermeable a los líquidos	Conforme	Tallas XS/S/M/L/XL	EN 374-2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 374	Ensayo de fuga de aire	Conforme	AQL 1.5	Ensayo de fuga de agua	Conforme	AQL 1.5															
EN 374-1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 374																													
Longitud mínima impermeable a los líquidos	Conforme	Tallas XS/S/M/L/XL																													
EN 374-2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 374																													
Ensayo de fuga de aire	Conforme	AQL 1.5																													
Ensayo de fuga de agua	Conforme	AQL 1.5																													
Resistencia Química	La permeabilidad del Guante de Vinilo Curad 3G ha sido ensayada de acuerdo con EN374-3 . Los resultados de estos ensayos pueden ser obtenidos bajo solicitud.																														



Latex free



Curad® 3G Guantes Sintéticos

GUANTE DE EXAMEN DE VINILO, NO ESTÉRIL, SIN POLVO , AMBIDEXTRO

	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado ISO 17025	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 420
Requerimientos EN 420	Tallas XS/S/M/L/XL	Conforme	
	Dexteridad (nivel 5)	Conforme	
	Valor de pH (valor de pH para la extracción acuosa del 2%)	6.63	3.5< pH < 9.5
Test de Penetración Viral	Superado el Test de Penetración Viral de acuerdo con ASTM F1671		
Condiciones de Almacenamiento	Proteger del frío. Evitar el calor excesivo. Mantener en lugar seco. El producto debe protegerse de la luz solar directa, lámparas fluorescentes, rayos x, humedad y ozono.		
Envasado	100 Unidades por estuche dispensador – 10 estuches dispensadores/Caja – 1000 Unidades/Caja (XL 90 Unidades por estuche dispensador/900 Unidades/Caja) (180 Unidades por estuche dispensador,1800 Unidades/Caja de la talla XL)		
Fecha de Caducidad	Tres años o 35 meses a partir de la fecha de fabricación		
Fabricado por	Medline Industries, Inc.		
Fabricado en	China		
Fabricante	Presenta certificado EN ISO 13485		
Regulaciones y estándares de calidad	Estos productos cumplen con la Directiva 93/42/EEC-Clase I No Estéril. Estos productos cumplen adicionalmente con los requerimientos de los Estándares Armonizados Europeos EN455-1, EN455-2 y EN 455-3.		



Latex free

Medline International Iberia, S.L.U.

Avda. de la Vega 1, Edificio Veganova, 28108 Alcobendas- MADRID

Telf. 902 300 550

www.medline.com

© 2011 Medline Industries, Inc. Medline y Curad son marcas registradas de Medline Industries Inc.



ACCUtouch® Guantes de Vinilo

GUANTE EXAMEN DE VINILO. NO ESTÉRIL. SIN POLVO ,AMBIDEXTRO

Referencias	MDS192073 - XS MDS192074 - S MDS192075 - M MDS192076 - L MDS192077 - XL																														
Composición	Policloruro de vinilo (PVC)																														
Color/Acabado	Transparente/Suave																														
Grosor	Lámina Simple mm Dedos 0.15 Palma 0.13 Puño 0.06																														
Diseño del puño	Con reborde																														
Aceleradores	Ninguno																														
Requerimientos EN 455	Los ensayos han sido realizados por un laboratorio acreditado para ISO 17025 <table border="1"> <tr> <td>EN 455 - 1</td> <td>Resultado del ensayo</td> <td>Requerimientos EN 455</td> </tr> <tr> <td>Defectos de barrera /perforaciones</td> <td>Conforme</td> <td>AQL 1.5</td> </tr> <tr> <td>EN 455 - 2</td> <td>Resultado del ensayo</td> <td>Requerimientos EN 455</td> </tr> <tr> <td>Medida (largo)</td> <td>254 mm</td> <td>≥ 240 mm de media</td> </tr> <tr> <td>Medida (ancho)</td> <td>95 mm</td> <td>95 ± 5 mm de media</td> </tr> <tr> <td>Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado</td> <td>4.5 N</td> <td>≥ 3.6 N</td> </tr> <tr> <td>Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)</td> <td>4.4 N</td> <td>≥ 3.6 N</td> </tr> <tr> <td>EN 455 - 3</td> <td>Resultado del ensayo</td> <td>Requerimientos EN 455</td> </tr> <tr> <td>Contenido en Polvo</td> <td>0.06 mg/guante</td> <td>≤ 2.0 mg/guante</td> </tr> <tr> <td>Contenido en Proteína</td> <td>No Testado</td> <td>No requerido</td> </tr> </table>	EN 455 - 1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Defectos de barrera /perforaciones	Conforme	AQL 1.5	EN 455 - 2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Medida (largo)	254 mm	≥ 240 mm de media	Medida (ancho)	95 mm	95 ± 5 mm de media	Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado	4.5 N	≥ 3.6 N	Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)	4.4 N	≥ 3.6 N	EN 455 - 3	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455	Contenido en Polvo	0.06 mg/guante	≤ 2.0 mg/guante	Contenido en Proteína	No Testado	No requerido
EN 455 - 1	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Defectos de barrera /perforaciones	Conforme	AQL 1.5																													
EN 455 - 2	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Medida (largo)	254 mm	≥ 240 mm de media																													
Medida (ancho)	95 mm	95 ± 5 mm de media																													
Fuerza de rotura antes del envejecimiento acelerado	4.5 N	≥ 3.6 N																													
Fuerza de rotura después del envejecimiento acelerado (7 días a temperatura de 70° en un horno)	4.4 N	≥ 3.6 N																													
EN 455 - 3	Resultado del ensayo	Requerimientos EN 455																													
Contenido en Polvo	0.06 mg/guante	≤ 2.0 mg/guante																													
Contenido en Proteína	No Testado	No requerido																													
Test de Penetración Viral	Superado el Test de Penetración Viral de acuerdo con ASTM F1671																														
Condiciones de Almacenamiento	Proteger del frío. Evitar el calor excesivo. Mantener en lugar seco. El producto debe protegerse de la luz solar directa, lámparas fluorescentes, rayos x, humedad y ozono.																														
Envasado	100 unidades por estuche dispensador - 10 estuches dispensador/caja - 1000 unidades /caja																														
Fecha de Caducidad	35 meses a partir de la fecha de fabricación																														
Fabricado por	Medline Industries, Inc.																														
Fabricado en	China																														
Fabricante	Presenta certificado EN ISO 13485																														
Regulaciones y estándares de calidad	Estos productos cumplen con la Directiva 93/42/EEC-Clase I No Estéril. Estos productos cumplen adicionalmente con los requerimientos de los Estándares Armonizados Europeos EN455-1, EN455-2 y EN 455-3.																														



Latex free



GUANTES DE LÁTEX AQL 1.5

LIGERAMENTE EMPOLVADOS / NO ESTÉRILES

CONFORMIDAD A LAS NORMATIVAS

Marcado CE

Dispositivo Médico (DM) de Clase I: Directiva 93/42/CEE Norma Europea EN 455 1/2/3, EN 374 1/2/3 y EN 388, Norma Americana ASTM D 3578

Equipo de Protección Individual (EPI): Normas EN 420 y EN 374 1/2 y Directiva 89/686/CEE

Contacto alimentario: Directiva 2004/19/CE y Reglamento CE 1935/2004 (no indicado para disolvente, ácido y base concentrado pH<4,5)

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

Ambidiestros

Superficie lisa

Borde del puño enrollado

Espesor palma, dedos y manga (mm) = 0,08 mm mín.

Longitud (cm) = 24 cm mín.

Anchura (mm):

Talla XS	Talla S	Talla M	Talla L	Talla XL
70 ± 10 mm.	80 ± 10 mm.	95 ± 10 mm.	110 ± 10 mm.	115 ± 10 mm.

CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS

Tallas XS / S / M / L / XL	Antes envejecimiento	Después envejecimiento
Elongación para la rotura (%)	700% mín.	500% mín.
Resistencia a la rotura (Newton)	9 N mín.	6 N mín.

COMPONENTES

Materia prima: Látex natural

Lubrificante: almidón de maíz modificado (grado USP)

Nivel de polvo: 100 mg/g (ASTM D6124)

Agentes de vulcanización: Carbamatos (sin TIURANO ni TIAZOL)

Aceleradores: Dietil Zinc + Oxido de Zinc

Ausencia de agentes químicos al final del proceso



PROTEÍNAS

Tasa de proteínas: <200 mg/g conforme al método de LOWRY modificado (EN 455-3 / ASTM D 5712) Número de aclarados al final de la cadena: 3

BIO-COMPATIBILIDAD

Ensayo de irritación cutánea primaria / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

Ensayo de sensibilización cutánea / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

RESULTADOS TEST BACTERIOLÓGICO

Penetración (EN 374-2) tests de fuga de aire y de agua / Resultados: pasados



POROSIDAD Y PROPIEDADES FÍSICAS

Porosidad: EN 455-1 (ISO 2859-1)

Microagujeros: nivel de inspección G1/AQL 1.5

Propiedades físicas: EN 455-2 (ISO 2859-1)

Dimensiones: nivel de inspección S2/AQL 4.0

EMBALAJE

Cajas dispensadoras de 100 guantes / Cartones de 10 cajas dispensadoras

Cajitas de 10 guantes / Cartones de 100 cajas dispensadoras

Medida de la caja: 35*24*20

Medidas palet: 1,8*1,2*0,8 cm





GUANTES DE LÁTEX AQL 1.5

SIN POLVO / NO ESTÉRILES

CONFORMIDAD A LAS NORMATIVAS

Marcado CE

Dispositivo Médico (DM) de Clase I: Directiva 93/42/CEE Norma Europea EN 455 1/2/3, EN 374 1/2/3 y EN 388, Norma Americana ASTM D 3578

Equipo de Protección Individual (EPI): Normas EN 420 y EN 374 1/2 y Directiva 89/686/CEE

Contacto alimentario: Directiva 2004/19/CE y Reglamento CE 1935/2004 (no indicado para disolvente, ácido y base concentrado pH<4,5)

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS

Ambidiestros

Superficie lisa

Borde del puño enrollado

Espesor palma, dedos y manga (mm) = 0,08 mm mín.

Longitud (cm) = 24 cm mín.

Anchura (mm):

Talla XS	Talla S	Talla M	Talla L	Talla XL
70 ± 10 mm.	80 ± 10 mm.	95 ± 10 mm.	110 ± 10 mm.	115 ± 10 mm.

CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS

Tallas XS / S / M / L / XL	Antes envejecimiento	Después envejecimiento
Elongación para la rotura (%)	700% mín.	500% mín.
Resistencia a la rotura (Newton)	9 N mín.	6 N mín.
Fuerza (MPa)	18 min.	14 min.

COMPONENTES

Materia prima: Látex natural

Lubrificante: almidón de maíz modificado (grado USP)

Agentes de vulcanización: Carbamatos (sin TIURANO ni TIAZOL)

Aceleradores: Dietil Zinc + Oxido de Zinc

Ausencia de agentes químicos al final del proceso

PROTEÍNAS

Tasa de proteínas: <50 mg/g conforme al método de LOWRY modificado (EN 455-3 / ASTM D 5712) Número de aclarados al final de la cadena: 3



BIO-COMPATIBILIDAD

Ensayo de irritación cutánea primaria / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

Ensayo de sensibilización cutánea / Resultados: no irritante (EN 455-3 e ISO 10993)

RESULTADOS TEST BACTERIOLÓGICO

Penetración (EN 374-2) tests de fuga de aire y de agua /

Resultados: pasados



POROSIDAD Y PROPIEDADES FÍSICAS

Porosidad: EN 455-1 (ISO 2859-1)

Microagujeros: nivel de inspección G1/AQL 1.5

Propiedades físicas: EN 455-2 (ISO 2859-1)

Dimensiones: nivel de inspección S2/AQL 4.0

EMBALAJE

Cajas dispensadoras de 100 guantes / Cartones de 10 cajas dispensadoras

Cajitas de 10 guantes / Cartones de 100 cajas dispensadoras

Medida de la caja: 35x24x20

Medidas palet: 1,8x1,2x0,8 cm

Palet: 70 cajas.



GUANTE DE PLÁSTICO DESECHABLE



ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO:

Clase	:	No estériles
Materia Prima	:	Polietileno transparente
Diseño características	:	Ambidiestros, transparente
Almacenaje	:	Los guantes mantienen sus propiedades si están almacenados en un lugar seco a una temperatura aproximada entre 10°C a 30°C.
Duración	:	Cinco años desde la fecha de fabricación

DIMENSIONES FÍSICAS:

Longitud (mm)	285±5 mm
Ancho (mm)	140 mm
Grosor	0,010±0.001 mm



GUANTE DE NITRILLO SIN POLVO ESTÉRIL

Especificaciones del Producto

Tipo :	Guante de nitrilo estéril
Material :	100% Nitrilo .
Diseño :	Ambidiestro; totalmente texturado, con reborde en puño, azul
Almacenamiento :	Los guantes mantienen sus propiedades si se mantienen en un lugar seco y a temperatura no superior a 30 grados.
Caducidad :	3 Años a partir de la fecha de fabricación.

Dimensiones	STANDARDS	
	Guantes Unidix	ASTM D6319 (00)
Longitud (mm)	240 min	220 min (talla, S) 230 min (talla M, L,XL)
Ancho (mm)		
» Extra-pequeña	76 ± 3	70 ± 10
» Pequeña	84 ± 3	80 ± 10
» Mediana	94 ± 3	95 ± 10
» Grande	105 ± 3	110 ± 10
» Extra-grande.	113 ± 3	120 ± 10
Grosor (mm)		
» Dedos	0.15 ± 0.03	0.05 min
» Palma	0.12 ± 0.03	0.05 min
» Puño	0.08 ± 0.03	

Dimensiones	STANDARDS	
	Guantes Unidix	ASTM D6319 (00)
Longitud (mm)	240 min	220 min (talla, S) 230 min (talla M, L,XL)
Ancho (mm)		
» Extra-pequeña	76 ± 3	70 ± 10
» Pequeña	84 ± 3	80 ± 10
» Mediana	94 ± 3	95 ± 10
» Grande	105 ± 3	110 ± 10
» Extra-grande.	113 ± 3	120 ± 10
Grosor (mm)		
» Dedos	0.15 ± 0.03	0.05 min
» Palma	0.12 ± 0.03	0.05 min
» Puño	0.08 ± 0.03	

Beneficios

- El reborde en el puño facilita la puesta del guante y evita que el guante se enrolle.
- Superior fuerza con la mejor resistencia a los pinchazos.
- El que el guante este totalmente texturado mejora el agarre.
- Permiten una alta sensibilidad.
- La ausencia total de látex evita las reacciones alérgicas a dicho producto.

Estándares de calidad

- ASTM D6978-05 (Cisplatino) y EN455
- EN 374-3
- Fabricado bajo GMP y ISO9001 : 2000
- Testada la Biocompatibilidad.
- Fabricado 100% en nitrilo (Acrylonitrile-butadiene).
- Mayor resistencia a productos químicos que los guantes de látex del mismo grosor.

Referencias, Empaquetado y Codigos de Barras

TALLA	REFERENCIA	CODIGO EAN CAJA 50 PARES	CODIGO EAN EMBALAJE 500 PARES
PEQUEÑA	05201	8435195221060	8435195231069
MEDIANA	05202	8435195221077	8435195231076
GRANDE	05203	8435195221084	8435195231083
EXTRA-GRANDE	05204	8435195321340	8435195331349

Normativas

Marcado CE 0123
Producto de Clase I Estéril.

FABRICADAS EN CHINA PARA GRUPO UNIDIX

GUANTE PLÁSTICO ESTÉRIL

Descripción:

Guantes de plástico ambidiestros de LDPE modificados, sin polvo estériles indicados para tactos vaginales, tactos rectales, cambio de cánulas y catéteres y labores rutinarias de bajo riesgo donde se precise asegurar la asepsia.

Esterilización.

Esterilizadas por Óxido de Etileno.

Empaquetado, Referencias:

1 Guante por sobre y 100 guantes por caja

REFERENCIA	DESCRIPCION	TALLA
05544/F	GUANTE DE PLÁSTICO ESTÉRIL	UNIVERSAL

Normativas :

Producto de Clase I Estéril. CE-0123

Materiales:

Fabricados en plástico LDPE modificados, de una alta resistencia a la rotura y al rasgado.

Guantes quirúrgicos Triflex LP

Guantes quirúrgicos de látex con bajo contenido en polvo y bajo nivel de alérgenos.

Ficha técnica y descriptiva de guantes quirúrgicos

Nombre	Triflex LP
Descripción	Guante de Cirugía de látex, estéril Anatómico (Izquierda/Derecha), con bajo contenido en polvo y bajo nivel de alérgenos.
Color	Blanco
Composición	Látex de caucho natural
Aditivos químicos	Ausencia de Tiuranos, Guanidina, TMTD (tetrametil-tiurano-disulfato), ZDMC (dimetil-ditiocarbamato de Zinc), ZDEC (dietil-ditiocarbamato de Zinc), ZPD (pentametilen-ditiocarbamato de Zinc) y de MBT (2-mercapto-benzotiazol). ZDBC (dibutil-ditiocarbamato de Zinc) por debajo del umbral de detección.
Empolvado	Almidón de maíz químicamente modificado. Empolvado mediante inmersión del molde en un baño de almidón. Excelente homogeneización y repartición Contenido en Polvo: 9 mg/dm ² de conformidad con ASTM D 6124
Proteínas de Látex	De conformidad con UNE/EN 455-3 utilizando el ensayo de Proteínas de Lowry Modificado.
Proceso de fabricación	Coagulación química y térmica. Con sucesivos lavados y aclarados. Retirada del empolvado y de Proteínas por cloración y lavado. Cara Interna lubricada para facilitar el calzado.
Diseño	Diseño anatómico sobre molde de porcelana: Pulgar conformado en tres planos, evita tensión entre palma-pulgar, y la fatiga de éste. Dedos en forma de huso. Extremos de espesor fino. Excelente sensibilidad táctil. Puño reticular, estriado en sentido longitudinal y perimetral. Excelente sujeción y estabilidad, evita que el guante ruede hacia la palma. Puño reforzado mediante doble impregnación integral. Sin reborde terminal.
Pack factor	Dispensador de 50 pares. Caja de 4 dispensadores, totalizando 200 pares
Envasado	Envase Cardinal Health Multivac: Envase cuadrado compacto (ganancia de espacio). Envase 100% polietileno termosellado: facilidad de apertura, ausencia de desgarros del envase: compromiso de asepsia y reducción de residuos. Protección contra el Ozono. Envasado al vacío: Control visual sencillo y eficaz en caso de ruptura de la barrera de esterilidad (envase inflado)
Lugar de Fabricación	Penang, Malasia o Rayong, Tailandia
Esterilización	Radiación Gamma
Regulaciones y estándares de calidad	Estos Productos cumplen con los requerimientos esenciales marcados por la Directiva Europea de Productos Sanitarios 93/42/EEC (R.D. 414/1996), presentan Certificado CE emitido TUV PS y marcado CE. Estos Productos cumplen adicionalmente con los requerimientos de los Estándares Armonizados Europeos EN455-1, 2 Y 3. Las Plantas de Fabricación tienen certificados EN ISO 13485 por TÜV PS.



Presencia de látex

LIT 05074SP – página 1 of 2 - © copyright 2005 Cardinal Health Spain 219 S.L. Todos los derechos reservados.

Guantes quirúrgicos Triflex LP

Guantes quirúrgicos de látex con bajo contenido en polvo y bajo nivel de alérgenos.

Ficha técnica y descriptiva de guantes quirúrgicos

Referencia	2D7255LP	2D7260LP	2D7265LP	2D7270LP	2D7275LP	2D7280LP	2D7285LP	2D7290LP
Talla	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

CARACTERÍSTICAS	Requerimientos EN 455: 2000	Resultado de Cardinal Health ⁽¹⁾	Unidad de Medida
NIVEL DE CALIDAD ACEPTABLE (AQL): DEFECTOS DE BARRERA / PERFORACIONES	1,5	Límite Interno = 1,09 Media Proceso = 0,3	AQL
FUERZA MÍNIMA DE ROTURA Antes de envejecimiento acelerado	≥ 12	18	Newton
FUERZA MÍNIMA DE ROTURA después de envejecimiento acelerado (70°C durante 7 días)	≥ 9	20	Newton
ELONGACIÓN PARA LA ROTURA antes de envejecimiento acelerado (Elongación máxima de la muestra medida cuando ésta se rompe. Expresada en % de la longitud de la muestra antes elongación).	N.D. ⁽²⁾	874	%
ELONGACIÓN PARA LA ROTURA después de envejecimiento acelerado (70°C durante 7 días) (Elongación máxima de la muestra medida cuando ésta se rompe. Expresada en % de la longitud de la muestra antes elongación).	N.D.	908	%
GROSOR <ul style="list-style-type: none">• PUÑO• PALMA• DEDOS	N.D.	0,15 0,23 0,25	mm mm mm
ANCHURA DE LA PALMA	95 ± 5	95	mm
LONGITUD TOTAL	≥270	303	mm
PESO	N.D.	10.6	gramos

⁽¹⁾ valor medio obtenido utilizando la talla 7 ½

N.D.: No definido en la Norma EN 455

⁽²⁾ Requerimiento para elongación máxima ASTM D 3577: ≥750 %



Presencia de látex

Ficha Técnica

Protexis Latex Micro Guantes de cirugía sin polvo, estériles de látex revestidos de nitrilo Cardinal Health

Referencias/Talla

2D72NT55X	2D72NT60X	2D72NT65X	2D72NT70X	2D72NT75X	2D72NT80X	2D72NT85X	2D72NT90X
5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

Composición

Látex de caucho natural con revestimiento de nitrilo. Proceso de fabricación de triple inmersión que integra látex y nitrilo para un calzado más cómodo y una mayor resistencia del guante. La lámina exterior es de látex; la lámina intermedia es una amalgama de látex y nitrilo y la lámina interna es de nitrilo.

Proceso patentado SMT proporciona un mayor tacto, una mayor sensibilidad táctil y una superficie más suave

Sin Polvo: Resultado del ensayo: <2.0 miligramos/guante, de conformidad con ASTM D 6124 e ISO 21171

Precaución: Este producto contiene látex de caucho natural que puede causar reacciones alérgicas, incluyendo reacciones anafilácticas.

Agente calzador

Revestimiento interno de nitrilo.

Lubricados con CPC (cloruro de cetilpiridinio), L Darvan y silicona.

Color

Beige

Aditivos Químicos

ZDBC (Dibutil-ditiocarbamato de zinc), por debajo de los límites detectables.

Proteínas de látex

Bajo contenido en Proteínas: <50 microgramos/gramo de proteína extraíble total, de conformidad con la norma EN 455-3 y con la norma ASTM D 5712 (método modificado de proteínas Lowry).

Precaución: El uso seguro de estos guantes de látex por o en las personas sensibilizadas no se ha establecido.

Grosor

(de acuerdo con ASTM D 3577 \geq 0,10 mm)

Dedos	0.17 mm ⁽¹⁾
Palma	\geq 0.14 mm ⁽¹⁾
Puño	0,14 mm ⁽¹⁾

Fuerza de rotura, antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 12 N)

12 - 16 N

Fuerza de rotura, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 9 N) (7 días a temperatura de 70°C en un horno)

11 - 13 N

Elongación máxima antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 750 %)

1042 - 1081 %

Elongación máxima después del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 750 %)

875 - 975 %

CARDINAL HEALTH y el LOGO de Cardinal Health son marcas o marcas registradas de Cardinal Health.
©2011. Medline es una marca registrada de Medline Industries, Inc. One Medline Place, Mundelein, IL 60060, USA.
LIT- Protexis Latex es-ed01
FINT-447 Rev.00 effective date 30 Jun 11



STERILE R



Manufactured by



Medline Iberia, S.L.U.
Avda. de la Vega, 1- Edificio Veganova
(28108) Alcobendas- MADRID
Tfno: 900 600 602

www.medline.com/es

Ficha Técnica

Protexis Latex Micro Guantes de cirugía sin polvo, estériles de látex revestidos de nitrilo Cardinal Health

Referencias/Talla

2D72NT55X	2D72NT60X	2D72NT65X	2D72NT70X	2D72NT75X	2D72NT80X	2D72NT85X	2D72NT90X
5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

Composición

Látex de caucho natural con revestimiento de nitrilo. Proceso de fabricación de triple inmersión que integra látex y nitrilo para un calzado más cómodo y una mayor resistencia del guante. La lámina exterior es de látex; la lámina intermedia es una amalgama de látex y nitrilo y la lámina interna es de nitrilo.

Proceso patentado SMT proporciona un mayor tacto, una mayor sensibilidad táctil y una superficie más suave

Sin Polvo: Resultado del ensayo: <2.0 miligramos/guante, de conformidad con ASTM D 6124 e ISO 21171

Precaución: Este producto contiene látex de caucho natural que puede causar reacciones alérgicas, incluyendo reacciones anafilácticas.

Agente calzador

Revestimiento interno de nitrilo.

Lubricados con CPC (cloruro de cetilpiridinio), L Darvan y silicona.

Color

Beige

Aditivos Químicos

ZDBC (Dibutil-ditiocarbamato de zinc), por debajo de los límites detectables.

Proteínas de látex

Bajo contenido en Proteínas: <50 microgramos/gramo de proteína extraíble total, de conformidad con la norma EN 455-3 y con la norma ASTM D 5712 (método modificado de proteínas Lowry).

Precaución: El uso seguro de estos guantes de látex por o en las personas sensibilizadas no se ha establecido.

Grosor

(de acuerdo con ASTM D 3577 \geq 0,10 mm)

Dedos	0.17 mm ⁽¹⁾
Palma	\geq 0.14 mm ⁽¹⁾
Puño	0,14 mm ⁽¹⁾

Fuerza de rotura, antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 12 N)

12 - 16 N

Fuerza de rotura, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 9 N) (7 días a temperatura de 70°C en un horno)

11 - 13 N

Elongación máxima antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 750 %)

1042 - 1081 %

Elongación máxima después del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 750 %)

875 - 975 %

CARDINAL HEALTH y el LOGO de Cardinal Health son marcas o marcas registradas de Cardinal Health.
©2011. Medline es una marca registrada de Medline Industries, Inc. One Medline Place, Mundelein, IL 60060, USA.
LIT- Protexis Latex es-ed01
FINT-447 Rev.00 effective date 30 Jun 11



STERILE R

NEOLON® 2G

ESTÉRIL SIN POLVO

GUANTES DE CIRUGÍA DE POLICLOROPRENO SINTÉTICO

Características y beneficios

- Fabricado en policloropreno de 2ª generación
 - Este producto no contiene látex
 - Ofrece una mayor sensibilidad y comodidad que los guantes de neopreno del pasado
- Sin polvo, con revestimiento sintético que ayuda al calzado incluso con las manos húmedas
- Testado frente a la permeación de agentes citostáticos de acuerdo con ASTM D 6978-05
- Alternativa rentable sin látex al poliisopreno sintético
- Diseño compacto y plegado para ahorrar costes
- Ideal para cirugía general y usuarios con cierta sensibilidad a aceleradores químicos

Especificaciones

- AQL 1.0
- Grosor en los dedos: 0.23 mm
- Longitud: 300 mm
- Color: Beige
- Adherencia: Ligeramente texturado para una mejor adherencia
- Diseño del molde: Molde anatómico para reducir la fatiga de la mano
- Diseño del puño: Con reborde, para impedir que el guante ruede hacia la palma

Referencia

Talla	Referencia
5 ½	MSG6055
6	MSG6060
6 ½	MSG6065
7	MSG6070
7 ½	MSG6075
8	MSG6080
8 ½	MSG6085
9	MSG6090

50 pares/dispensador, 4 dispensadores/caja



Producto
Sanitario Clase IIa



Ficha Técnica

Esteem SMT Guantes de cirugía sin polvo, estériles de poliisopreno de Cardinal Health

Referencias/Talla

2D72PT55	2D72PT60	2D72PT65	2D72PT70	2D72PT75	2D72PT80	2D72PT85	2D72PT90
5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

Composición

POLIISOPRENO - No contiene proteínas de Látex Natural o ninguno de sus componentes. Formulado para personas con Alergia de Tipo I a las proteínas alergénicas del látex sin polvo: El contenido de polvo de <2,0 mg / guante, de acuerdo con la norma ASTM D 6124 y ISO 21171

Aditivos Químicos

DPG (difenilguanidina), ZMBT (Mercaptobenzotiazol de zinc) y ZDEC (dietil-ditiocarbamato de zinc) se utilizan en la fabricación por debajo del nivel detectable.

Agente Calzador

Lubricados con CPC (cloruro de cetilpiridinio), L Darvan y silicona

Proteínas de látex

No proteínas de látex natural y alérgenos

Color

Crema

Grosor (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 0,10 mm)

Dedos	0.23 mm ⁽¹⁾
Palma	\geq 0.17 mm ⁽¹⁾
Puño	\geq 0.17 mm ⁽¹⁾

Fuerza de rotura, antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 9 N)

11 - 15 N

Fuerza de rotura, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 \geq 6 N) (7 días a temperatura de 70°C en un horno)

9 - 13 N

Elongación máxima antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 650 %)

943 - 1002 %

Elongación máxima, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 \geq 490 %) (70° durante 7 días)

845 - 963 %

Defectos de barrera (de conformidad con EN 455 AQL 1.5)

0.65 AQL ⁽¹⁾

Penetración Viral

Superado el Test de Penetración Viral, de acuerdo con ASTM F 1671

Resistencia química

La resistencia a algunas sustancias químicas ha sido ensayada de acuerdo con la norma EN 374-3. Los resultados pueden obtenerse bajo petición ⁽²⁾.

Diseño del Puño

Con reborde





Manufactured by



Ficha Técnica

Esteem SMT Guantes de cirugía sin polvo, estériles de poliisopreno de Cardinal Health

Diseño	Fabricado en molde de porcelana, en tres planos con pulgar independiente. Diseño anatómico reduce tensión entre palma-pulgar
Esterilización	Radiación Gamma
Caducidad	35 meses desde su fabricación. Fechas de fabricación y caducidad están impresas en el envase (en formato AAAA-MM).
Envasado	40 pares por dispensador / 5 dispensadores por caja
Recomendaciones de almacenaje	Proteger contra la congelación. Evitar el calor excesivo. En lugar seco. El producto debe ser protegido de la luz solar directa, las lámparas fluorescentes, radiografías, la humedad y la capa de ozono.
País de Origen	Tailandia
Regulaciones y estándares de calidad	Las plantas de fabricación de Cardinal Health tiene la certificación EN ISO 13485 por BSI. Los productos cumplen con los requisitos esenciales de la Directiva Europea 93/42/CEE de Productos Sanitarios y tienen marcado CE. Los productos cumplen los requisitos de las Normas Europeas Armonizadas EN 455-1,-2, -3 y -4

⁽¹⁾ Los resultados de los Test han sido realizados por Cardinal Health (de conformidad con ASTM D 3577)

⁽²⁾ Resultados de los test por IFTH (laboratorio externo)



0086



STERILE R

Ficha Técnica

Esteem con Neu-Thera Guantes de cirugía sin polvo, estériles de poliisopreno con emoliente de Cardinal Health

Referencias/Talla

2D73TE55	2D73TE60	2D73TE65	2D73TE70	2D73TE75	2D73TE80	2D73TE85	2D73TE90
5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9

Composición

POLIISOPRENO -No contiene proteínas Látex Natural y ninguno de sus componentes. Formulado para individuos con Alergia de Tipo I a las proteínas alergénicas del látex.
REVESTIMIENTO EMOLIENTE NEU-THERA®: contiene glicerina, provitamina B5 y gluconolactona. Proporciona bienestar a la piel - hidrata, restaura y suaviza las manos durante el uso.
 Sin polvo: El contenido de polvo de <2,0 miligramos/guante, de acuerdo con la norma ASTM D 6124 y ISO 21171

Aditivos Químicos

DPG (difenilguanidina), ZMBT (Mercaptobenzotiazol de zinc) y ZDEC (dietil-ditiocarbamato de zinc) se utilizan en la fabricación y por debajo el nivel detectable.

Agente Calzador

Lubricados con CPC (cloruro de cetilpiridinio), L Darvan y silicona. La superficie interior está lubricada y revestida con emoliente Neu-Thera® de Cardinal Health para facilitar el calzado y proporcionar bienestar a la piel.

Proteínas de látex

No existe presencia de Proteínas de Látex y alérgenos

Color

Crema

Grosor (de conformidad con ASTM D 3577 $\geq 0,10$ mm)

Dedos 0.23 mm⁽¹⁾
 Palma ≥ 0.17 mm⁽¹⁾
 Puño ≤ 0.25 mm⁽¹⁾

Fuerza de rotura, antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 ≥ 9 N)

15 - 18 N

Fuerza de rotura, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 ≥ 6 N) (7 días a temperatura de 70°C en un horno)

10 - 13 N

Elongación máxima antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 ≥ 650 %)

963 - 1002 %

Elongación máxima, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con ASTM D 3577 ≥ 490 %)(70° durante 7 días)

983 - 1002 %

Defectos de barrera (de conformidad con EN 455 AQL 1.5)

0.65 AQL ⁽¹⁾

Penetración Viral

Superado el Test de Penetración Viral, de acuerdo con ASTM F 1671

Resistencia química

La resistencia a algunas sustancias químicas ha sido ensayada de acuerdo con la norma EN 374-3. Los resultados pueden obtenerse bajo petición ⁽²⁾.



STERILE R



Manufactured by



Ficha Técnica

Esteem con Neu-Thera Guantes de cirugía sin polvo, estériles de poliisopreno con emoliente de Cardinal Health

Diseño del Puño

Con reborde

Diseño

Fabricado en molde de porcelana, en tres planos con pulgar independiente. Diseño anatómico reduce tensión entre palma-pulgar

Esterilización

Radiación Gamma

Caducidad

35 meses desde su fabricación.
Fechas de fabricación y caducidad están impresas en el envase (en formato AAAA-MM).

Envasado

50 pares por dispensador / 4 dispensadores por caja

Recomendaciones de almacenaje

Proteger contra la congelación. Evitar el calor excesivo. En lugar seco. El producto debe ser protegido de la luz solar directa, las lámparas fluorescentes, radiografías, la humedad y la capa de ozono.

País de Origen

Tailandia

Regulaciones y estándares de calidad

Las plantas de fabricación de Cardinal Health tiene la certificación EN ISO 13485 por BSI. Los productos cumplen con los requisitos esenciales de la Directiva Europea 93/42/CEE de Productos Sanitarios y tienen marcado CE. Los productos cumplen los requisitos de las Normas Europeas Armonizadas EN 455-1,-2, -3 y -4

⁽¹⁾ Los resultados de los Test han sido realizados por Cardinal Health (de conformidad con ASTM D 3577)

⁽²⁾ Resultados de los test por IFTH (laboratorio externo)



STERILE R

GUANTE DE CIRUGIA DE PROTECCIÓN RADIOLOGICA PROGUARD



Descripción:

Guante de Cirugía, estéril, sin polvo, de látex, Anatómico (Izquierda/Derecha), de protección radiológica (equivalencia en Pb 0.022 mm).

Medidas:

Disponible en tallas 6 ½, 7, 7 ½, 8, 8 ½ y 9

TALLA	LARGO (mm)	ANCHO (mm)
6 ½	295	84
7	295	90
7 ½	300	96
8	300	105
8 ½	305	108
9	305	116

PARTE GUANTE	GROSOR (mm)
DEDOS	0.30
PALMA	0.23
PUÑO	0.31

Materiales:

Guante fabricado en goma de látex natural, por lo que este guante puede producir reacciones alérgicas a las personas sensibles a las proteínas del látex.

Empaquetado, Referencias y Códigos de Barras:

1 Par de guantes anatómicos (Izquierdo y derecho) en cada sobre, 5 sobres en cada caja. La unidad de venta es el par.

TALLA	REFERENCIA	UNIDADES	CODIGO EAN
6 ½	A-0410	1	8432229117016
		5	8432229217013
7	A-0411	1	8432229102258
		5	8432229202255
7 ½	A-0412	1	8432229102265
		5	8432229202262
8	A-0413	1	8432229102272
		5	8432229202279
8 ½	A-0414	1	8432229115968
		5	8432229215965
9	A-0415	1	8432229102289
		5	8432229202286

Usos Aconsejados.

Estos guantes son aptos en los casos en que el utilizador esté expuesto a las radiaciones ionizadoras, como en el caso de intervenciones en: Hemodinámica, Endoscopia, Radiología, Neuroradiología, Urología, Terapia Intravenosa, Reanimación, Ortopedia, Medicina Nuclear.

Características:

Estos guantes son Dispositivos de Protección Individual (DPI)

Los guantes PROGUARDT satisfacen los requisitos de los estándares europeos siguientes:

EN420/03(Destreza)

EN421/94(Protección contra las radiaciones ionizadoras y contaminación radiactiva)

EN374/03(Protección contra productos químicos)

PRESTACIONES DEL MODELO RR-2			
ESTANDAR	DESCRIPCION	VALOR	NIVEL
EN 420/03	Destreza	/	5
EN 421/94	Resistencia a las grietas de ozono.	Ninguna grieta	1
	Determinación del grosor en plomo.	0,022 mm Pb	/

EN 374-3/03	Resistencia a la permeación de los productos químicos:	TIEMPO (min)	INDICE DE PROTECCION
Metanol (A)	>10 minutos – Nivel 1 >30 minutos – Nivel 2	> 30	2
NaOH 40% (K)	>60 minutos – Nivel 3 >120 minutos – Nivel 4	> 480	6
H2SO4 96% (L)	>240 minutos – Nivel 5 >480 minutos – Nivel 6	> 30	2

EN 388/03	Resistencia a la abrasión	0
	Resistencia al corte	0
	Resistencia al desgarramiento	0
	Resistencia a la perforación	0

ATENUACION DE LA RADIACIÓN. EQUIVALENCIA EN Pb 0.022mm		
PARAMETRO	CANTIDAD RADIACIÓN	REDUCCIÓN RADIACION %
Radiación Directa	60 kV	55%
	80 kV	43%
	100 kV	35%
	120 kV	31%

Marcado CE 0498
Producto de Clase I esteril.

Riesgos:

Estos guantes ESTÁN indicados contra riesgos de:

- Radiaciones ionizadoras y contaminación radiactiva;
- Productos químicos
- Contaminación debida a microorganismos.

NO son aptos para riesgos de:

- Abrasión, corte, desgarramiento, picadura, penetración;
- Calor y fuego;
- Todos los usos que no se contemplan en la presente Nota Informativa.

La responsabilidad de la identificación y de la elección del guante (DPI) adecuado/apto le corresponde al patrón.

Por lo tanto, cabe comprobar, ANTES DEL USO, la aptitud de las características de este modelo de guante de acuerdo con las necesidades concretas.

Controles Previos y Advertencias:

Antes del uso llevar a cabo un control visual de la funda externa para comprobar su total integridad, como garantía del dispositivo contenido.

Un envase no íntegro (con daños visuales como agujeros, cortes, desgarramientos más o menos extendidos, deformaciones de la soldadura) debe descartarse y reemplazarse.

La misma atención debe prestarse para inspeccionar el estado de los guantes antes de utilizarlos: deben estar en condiciones perfectas, limpios e íntegros. Cuando un guante

no esté perfectamente íntegro (es decir, cuando presente daños visibles como rupturas) o limpio (suciedad presente) debe descartarse y reemplazarse.

FABRICADOS EN MALASIA



GUANTE ANTICORTE ESTÉRIL **REPEL**

Descripción:

Los guantes Repel están diseñados para proteger al personal médico y de enfermería, reduciendo las incidencias en quirófano de contaminación por corte o pinchazo y evitar el contacto con fluidos ajenos al usuario, reduciendo la necesidad del recambio de los guantes de látex durante las cirugías, reduciendo el riesgo de contaminación de por virus o bacterias y disminuyendo el riesgo además de abrasión o formación de ampollas en las manos.

Esterilización.

Esterilizadas por Rayos Gamma.

Empaquetado, Referencias:

1 Par en por sobre y 10 pares por caja

REFERENCIA	DESCRIPCION	TALLA
520001000	GUANTE ANTICORTE REPEL	6-PEQUEÑA
520002000	GUANTE ANTICORTE REPEL	7-MEDIANA
520008000	GUANTE ANTICORTE REPEL	8-GRANDE
520010000	GUANTE ANTICORTE REPEL	9-XGRANDE

Normativas :

Producto de Clase I Estéril.

Instrucciones de Uso:

Ponerse sobre los guantes quirúrgicos aplicando lubricante sobre estos y dentro de los guantes repel. Se recomienda utilizar de una talla mayor . Por normas Internacionales este producto no debe lavarse y reesterilizarse y se destinan a un uso único.

Materiales:

Los guantes poseen tres componentes patentados por DePuy y Dupont cuyos nombres son:

Kevlar o fibra de origen aramido que resultan de la reacción entre los grupo de aminos y carboxílicos de cido halidoscon una resistencia superior al nylon , tejido a mano, que permite que sean ligero y facilita el tacto con Medak tejido manual de Kevlar entretejido cruzado a mano para evitar la penetración de agujas o puntas y con Lycra (Dupont) que proporciona flexibilidad para un

manejo fácil de la mano su degradación comienza a partir del sometimiento a temperaturas de 500 °C.

Los puños de los guantes contienen una pequeña porción de látex de goma que está cubierta con una capa doble de poliéster y algodón para evitar el contacto con la piel en caso de rotura del guante interior

TABLE II-1. Typical Properties of Du Pont KEVLAR® 29 and 49 yarns

Property	Unit	KEVLAR 29	KEVLAR 49	Property	Unit	KEVLAR 29	KEVLAR 49
YARN				THERMAL PROPERTIES			
Type	denier (dtex)	1,500 (1,670)	1,140 (1,270)	Shrinkage			
	# of filaments*	1,000	768	In Water at 212°F (100°C)	%	<0.1	<0.1
Density	lb/in. ³ (g/cm ³)	0.052 (1.44)	0.052 (1.44)	In Dry Air at 351°F (177°C)	%	<0.1	<0.1
Moisture Levels				Shrinkage Tension			
As Shipped**	%	7.0	3.5	In Dry Air at 351°F (177°C)	G/D (cN/tex)	<0.1 (0.88)	<0.2 (1.77)
Equilibrium from Bone-Dry Yarn***	%	4.5	3.5	Specific Heat			
TENSILE PROPERTIES				At 77°F (25°C)	cal/g x °C (J/kg x K)	0.34 (1,420)	0.34 (1,420)
Straight Test on Conditioned Yarns [†]				At 212°F (100°C)	cal/g x °C (J/kg x K)	0.48 (2,010)	0.48 (2,010)
Breaking Strength	lb (N)	76.0 (338)	59.3 (264)	At 356°F (180°C)	cal/g x °C (J/kg x K)	0.60 (2,515)	0.60 (2,515)
Breaking Tenacity	g/d (cN/tex)	23.0 (203)	23.6 (208)	Thermal Conductivity,			
	psi (MPa)	424,000 (2,920)	435,000 (3,000)	BTU x in./h x ft ² x °F [W/(m x K)]		0.3 [0.04]	0.3 [0.04]
Tensile Modulus	g/d (cN/tex)	555 (4,900)	885 (7,810)	Decomposition	°F	800-900	800-900
	psi (MPa)	10.2 x 10 ⁶ (70,500)	16.3 x 10 ⁶ (112,400)	Temperature in Air ^{†††}	(°C)	(427-482)	(427-482)
Elongation at Break	%	3.6	2.4	Recommended max. Temperature Range for Long-Term Use in Air	°F (°C)	300-350 (149-177)	300-350 (149-177)
Resin Impregnated Strands ^{††}				Heat of Combustion	BTU/lb (Joule/kg)	15,000 (35 x 10 ⁶)	15,000 (35 x 10 ⁶)
Tensile Strength	psi (MPa)	525,000 (3,600)	525,000 (3,600)	Poisson's Ratio			0.36
Tensile Modulus	psi (MPa)	12.0 x 10 ⁶ (83,000)	18.0 x 10 ⁶ (124,000)				

NOTE: The data in this table are those most commonly observed and are representative of the particular denier and type indicated; they are not product specifications. Properties will vary with denier and type. For KEVLAR 29, the basis weight used to calculate denier is zero finish and 4.5% moisture. For KEVLAR 49, the basis weight used to calculate denier is zero finish and 0% moisture. *Filament diameter is 0.00047 inches (12 microns). **Typical moisture levels on yarn as shipped; they reflect values reached at normal, moderate temperature and humidity levels following fiber production, which is a wet process.

***Equilibrium values are determined by bone drying the fiber and conditioning at 75°F (24°C), 55% RH.

†ASTM D885-85, tested at 1.1 twist multiplier.

††Epoxy-impregnated strands, ASTM D2343.

†††Varies with rate of heating.



GRUPO UNIDIX

C/ FUNDICIONES S/N

28052 MADRID

TEL: 917765363

FAX: 917765661

C. ELECTRÓNICO: info@garricmedica.com

Skype: garricmedica

UNIDIX
GRUPO