



Medline International Italy s.r.l.
Unipersonale

Piazzale della resistenza, 3
50018 Scandicci (FI)
Tel. 055 / 776 6516

www.medline.com/it



Scheda Tecnica

Signature Latex OR

Codici prodotto e misure:

MSG7255	MSG7260	MSG7265	MSG7270	MSG7275	MSG7280	MSG7285	MSG7290
5.5	6.0	6.5	7.0	7.5	8.0	8,5	9,0

Descrizione e materiali:

Guanto chirurgico sterile, depolverato in Lattice con rivestimento interno di polimeri sintetici EZ – Glide con uno strato aggiuntivo di surfactante.

Destinazione d'uso:

Guanto chirurgico depolverato indicato per tutti gli interventi chirurgici

Pack factor:

200 paia / cartone

Confezionamento:

Scatola dispenser con doppia apertura (la scatola dispenser può essere posizionata sia in verticale che in orizzontale) da 50 paia di guanti.
Cartone esterno contenente 4 scatole dispenser da 50 paia di guanti per un totale di 200 paia di guanti.

Sterilizzazione:

Sterilizzazione mediante radiazione a fascio elettronico (SAL 10⁻⁶). Certificato di sterilizzazione disponibile.

Conforme agli standard: EN 556 1-2, EN ISO 1135-1, EN1137-1-2-3

La busta Peel Pouch in polietilene protegge il prodotto durante il trasporto e lo stoccaggio da umidità, ozono e, prevenendo danneggiamenti, ne mantiene la sterilità

Validità del prodotto:

24 mesi dalla data di produzione a confezione integra

Presenza di lattice:

Attenzione: Prodotto contenente lattice naturale che può essere causa di allergie e reazioni anche gravi. Utilizzare con estrema cautela in individui in cui non si è ancora stabilito se sensibilizzati al Lattice

Conservazione e stoccaggio:

Proteggere da fonti elevate di calore o freddo, mantenere in luogo asciutto e pulito. Il prodotto va conservato lontano da luce diretta del sole, fonti di RX, fonti fluorescenti, umidità ed ozono. Evitare luoghi con temperature superiori a 40°C.

Conformità normative:

Dispositivo Medico di Classe IIa – Sterile (0344)

Prodotto conforme ai requisiti della Direttiva 93/42/CEE e succ. mod. e int.

Conforme agli standard di riferimento EN 455 1-2-3-4.

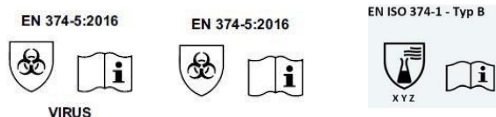
(Test disponibili su richiesta)

Dispositivo di Protezione Individuale – DPI di III° categoria (2777)

Conforme al regolamento (UE) 2016/425 e conforme agli standard:

EN 420, EN 374 1-2, EN ISO 16523, EN 374 4-5, EN ISO 16604

Pittogrammi DPI del Regolamento UE 2016/425:



Data emissione:

05/03/2021

Revisione:

0

Approvato da: Resp. Qualità

Page 1/2

CE
2777 DM
0344 DPI



© 2020 Medline Industries Inc. or one of its subsidiaries. All rights reserved.
TDS_SurgicalGlove_MSG72xx

Classificazione CND:

T01010102

RDM

Codice	Taglia	RDM
MSG7255	5,5	2083659
MSG7260	6,0	2083712
MSG7265	6,5	2083713
MSG7270	7,0	2083714
MSG7275	7,5	2083715
MSG7280	8,0	2083716
MSG7285	8,5	2090750
MSG7290	9,0	2090751

Fabbricante:

Guillin HBM Health Protections, Inc.
Add. No. 1-2 Shuijing East Road, Economic and Technological Development
Area Guillin, China

EC Rep.:

HBM Medical
Address: Coliemore House, Coliemore
Road, Dalkey, Co Dublin, Ireland

Distributore:

Medline International Italy Srl Unipersonale - P.le della Resistenza, 3 - 50018
Scandicci (FI) – Italia certificata UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 14001

Colore:

Crema

Texture:

Liscio

Composizione:

Lattice di gomma naturale, senza polvere e rivestimento interno di polimero
sintetico EZ – Glide con uno strato aggiuntivo di surfactante per agevolarne la
calzata a mani umide

Agente Lubrificante:

Rivestimento interno in Polimeri sintetici (totale rivestimento interno per facilitare
la calzata anche con mani umide)

Contenuto polvere:

DEPOLVERATO

Proteine:

Basso contenuto di proteine: < 50 microgrammi/grammo di tutte le proteine
estraibili, in accordo con la EN 455-3 – Metodo Lowry sul dosaggio proteico

Penetrazione virale:

Testato, in conformità secondo EN ISO 16604

Forma:

Anatomica per riprodurre la naturale forma della mano e ridurre al minimo
l'affaticamento, il polsino è anti arrotolamento.

AQL (EN 455-1)

0,65 secondo ISO 2859-1 (Inspection Level G1)

Modalità di smaltimento:

Il dispositivo medico dopo il suo utilizzo rientra nella categoria "Rifiuti sanitari
pericolosi a rischio infettivo", sensi del DPR 254/2003 e deve essere smaltito
secondo normativa vigente ed in conformità alle linee guida interne dell'Ospedale