



ENCORE® NON-LATEX®

OTTIMA PROTEZIONE CONTRO LE ALLERGIE DI TIPO I (LATTICE) E TIPO IV (ACCELERATORI CHIMICI)

ENCORE® Non-Latex® è un guanto chirurgico senza polvere in neoprene.

Priva di acceleratori, la nuova formulazione SENSOPRENE® permette di realizzare un guanto chirurgico eccezionale, che offre comfort e sensibilità senza precedenti, con protezione avanzata contro le allergie.

Non è stata utilizzata alcuna sostanza chimica (tiurami, MBT, carbammati) nota per favorire le allergie di Tipo IV: una soluzione sicura per pazienti e professionisti della sanità sensibili al lattice (Tipo I) e alle sostanze chimiche (Tipo IV).

I nuovi guanti ENCORE® Non-Latex® proteggono pazienti e professionisti della sanità dalle ulteriori cause di reazione cutanea, grazie a caratteristiche come la formulazione senza caseina (per ridurre al minimo le reazioni alle proteine animali) e il rivestimento polimerico senza CPC (che elimina le irritazioni causate dal cetilpiridinio cloruro - CPC).

Oltre al nuovo color beige, offre una migliore sensibilità tattile nei polpastrelli e permette di realizzare una doppia calzatura facile e confortevole.

Integrando la tecnologia Ansell SureFit™, che previene l'arrotolamento del polso, ENCORE® Non-Latex® offre ai professionisti della sanità una barriera protettiva superiore.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Materiale	Neoprene
Colore	Crema
Forma	Anatomico
Polso	SureFit™ technology: Polso con bordino salvagoccia e banda adesiva
Superficie esterna	Testurizzato, clorurato e con trattamento siliconico
Superficie interna	Rivestimento poliuretanico e trattamento siliconico

TAGLIA/CODICE PRODOTTO

5.5	340111055	6	340111060
6.5	340111065	7	340111070
7.5	340111075	8	340111080
8.5	340111085	9	340111090

I guanti ENCORE® sono stati progettati e realizzati per chirurghi, infermieri di sala operatoria e strumentisti che necessitano di protezione e sicurezza con livelli avanzati di ergonomia, destrezza e comfort durante gli interventi. I guanti ENCORE® permettono di ottenere il tipo di protezione della mano che aumenta la sicurezza, e offrono il massimo comfort durante l'intervento chirurgico.

Guanto chirurgico sterile in neoprene, senza polvere

DM Classe IIa
Autorità di registrazione: British Standards Institution (2797): MD, Centexbel (0493): DPI
All'occorrenza, leggere attentamente le istruzioni per l'uso che accompagnano il prodotto. Solo monouso. Sterile, tranne in caso di apertura o danno all'imballaggio.

Ref-28076-20200520

Ansell è leader mondiale nella fornitura di soluzioni superiori di protezione per la salute, la sicurezza e il benessere dell'uomo. Con sedi in Nord America, America Latina, EMEA e Asia ed oltre 13.000 dipendenti in tutto il mondo, Ansell occupa posizioni di primo piano nei mercati globali dei guanti industriali e medicali, e dei prodotti per il benessere e la salute sessuale. Ansell opera in quattro segmenti di mercato: Medical Solutions (Soluzioni Medicali), Industrial Solutions (Soluzioni Industriali), Specialty Markets (Settori specializzati) e Sexual Wellness (Benessere Sessuale). Per maggiori informazioni su Ansell e i suoi prodotti, visitate il sito www.ansell.eu.

Ansell Healthcare Europe N.V. (European Head Office)

Riverside Business Park, Block J

Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium

Tel. +32 (0) 2 528 74 00 • Fax +32 (0) 2 528 74 01 • Fax Customer Service +32 (0) 2 528 74 03

<http://www.ansell.eu> • E-mail info@ansell.eu

ENCORE® Non-Latex®

Guanto chirurgico sterile in neoprene, senza polvere

Data di pubblicazione 20-05-2020

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Materiale	Neoprene
Colore	Crema
Forma	Anatomico
Polso	SureFit™ technology: Polso con bordino salvagoccia e banda adesiva
Superficie esterna	Testurizzato, clorurato e con trattamento silconico
Superficie interna	Rivestimento poliuretanico e trattamento silconico

PROPRIETÀ FISICHE

Spessore (unico) Valori medi (mm)	Dito	0,160
	Palmo	0,150
	Polso	0,150
Lunghezza minima (mm)	300	
Robustezza (valori medi)	Prima invecchiamento	Dopo invecchiamento
	22	24
Allungamento alla rottura (%)	958	892
Forza alla rottura (N)	10	12

CONFEZIONAMENTO E CONSERVAZIONE

Confezionamento	4 x 50 paia / 200 paia per scatola
Durata	3 anni
Conservazione	Non esporre alla luce diretta del sole. Conservare in un locale fresco e asciutto. Tenere lontano da fonti di ozono, di calore o fiamma viva.

RIFERIMENTI PRODOTTO

Taglia/codice prodotto	5.5	340111055	6	340111060
	6.5	340111065	7	340111070
	7.5	340111075	8	340111080
	8.5	340111085	9	340111090

CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

- Senza acceleratori chimici, per ridurre al minimo il rischio di allergie di Tipo IV
- Senza lattice di gomma naturale, per prevenire le allergie di Tipo I
- Buona resistenza chimica
- Nuova formulazione SENSOPRENE® per il massimo della sensibilità e del comfort

STANDARD DI PRODUZIONE E SICUREZZA

AQL (microforature)	<ul style="list-style-type: none"> • Sottoposto a test ad acqua • Conforme alla Norma Europea EN 455-1: Livello d'ispezione I AQL 1,5 • Risultato finale produzione: Livello d'ispezione I AQL 0,65 • Controllo in processo produttivo, prima del confezionamento: Livello d'ispezione I AQL 0,65
Contenuto proteico	Non applicabile: non contiene lattice di gomma naturale
Irritazione cutanea primaria	Non considerato irritante primario in base al Regolamento FHSA linee guida 16 CFR 1500
Sensibilizzazione cutanea	<p>Nessuna prova di sensibilizzazione in base alla norma ASTM D6355 Human Repeat Insult Patches</p> <p>Nessuna prova di sensibilizzazione da contatto ritardata in base alla norma ISO 10993-10</p>
Penetrazione virale	<ul style="list-style-type: none"> • Supera la norma ASTM F-1671 con uso di batteriofago PhiX174 • Supera la norma ISO 16604 con uso di batteriofago PhiX174
Permeazione citostatica	Disponibili i tempi di permeazione in base alla norma ASTM D6978
Sterilizzazione	Raggi Gamma 25 kGy
Marchio CE	Dispositivo di Protezione Individuale: Categoria III Dispositivo Medico: Classe IIa
Conformità agli standard del prodotto	EN 455 parti 1, 2, 3, 4 EN 420 EN ISO 374 part 1 EN 374 part 2 EN 16523 part 1 EN 374 part 4 EN ISO 374 part 5 EN 421
Standard di produzione	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
Autorità di registrazione	British Standards Institution (2797): MD Centexbel (0493): DPI
Registrazione Dispositivo Medico	Ansell Healthcare Europe NV - Classificazione CND: T010199 - Repertorio dispositivi medici: Numero Iscrizione 1518682

PITTOGRAMMI

EN ISO 374-1:2016
TYPE B EN ISO 374-5 EN 421