



INNOVATIVE SURGICAL GLOVES



GAMMEX® NON-LATEX SENSITIVE

LA MASSIMA TRANQUILLITÀ NEL SOSTITUIRE I GUANTI IN LATTICE, PER QUALSIASI PROFILO ALLERGENICO

Ansell, azienda leader mondiale nelle soluzioni di protezione della mano, è orgogliosa di presentare i guanti GAMMEX® Non-Latex Sensitive. La nuova formulazione SENSOPRENE® offre un guanto chirurgico unico, con proprietà ineguagliabili di sensibilità e comfort, unite alla massima protezione contro le allergie (sia chimiche che al lattice) per i professionisti della sanità e i pazienti.

I guanti GAMMEX® Non-Latex Sensitive 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).

GAMMEX® Non-Latex Sensitive fissa un nuovo standard di riferimento: la vestibilità naturale e il comfort da voi apprezzati nei guanti GAMMEX® vi permetterà di concentrarvi esclusivamente sulle prestazioni e non sulla vostra sensibilità cutanea.

La progettazione e produzione GAMMEX® garantiscono le migliori proprietà desiderate di vestibilità, calzabilità e presa, oltre al tenue color beige da voi desiderato per un guanto chirurgico.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Materiale	Neoprene
Colore	Crema
Forma	Anatomico
Polso	Con bordino salvagoccia
Superficie esterna	Microtesturizzato, clorurato e con trattamento silconico
Superficie interna	Rivestimento poliuretanico e trattamento silconico

TAGLIA/CODICE PRODOTTO

5.5	340007055	6	340007060
6.5	340007065	7	340007070
7.5	340007075	8	340007080
8.5	340007085	9	340007090

GAMMEX®, la linea più innovativa e tecnologicamente avanzata di guanti chirurgici del mercato, offre a chirurghi, infermieri di sala operatoria, strumentisti e pazienti la protezione attiva e le prestazioni di cui hanno bisogno. Con la vasta gamma di opzioni che offrono, i guanti chirurgici GAMMEX® permettono di ottenere il livello più elevato di protezione personalizzata da aggressioni esterne, reazioni cutanee allergiche, contaminazioni batteriche e virali, indipendentemente dall'ambito chirurgico.

Guanto chirurgico sterile in neoprene, senza polvere

DM Classe IIa & DPI Cat. III
Autorità di registrazione: British Standards Institution (0086): DM, British Standards Institution (0086): 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-21906-20180131

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



GAMMEX® Non-Latex Sensitive

Guanto chirurgico sterile in neoprene, **senza polvere**

Data di pubblicazione 31-01-2018

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Materiale	Neoprene
Colore	Crema
Forma	Anatomico
Polso	Con bordino salvagoccia
Superficie esterna	Microtesturizzato, clorurato e con trattamento siliconico
Superficie interna	Rivestimento poliuretano e trattamento siliconico

PROPRIETÀ FISICHE

Spessore (unico) Valori medi (mm)	Dito	0,160
	Palmo	0,150
	Polso	0,150
Lunghezza minima (mm)	≥ 295	
Robustezza (valori medi)	Prima invecchiamento	Dopo invecchiamento
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	340007055	6	340007060
	6.5	340007065	7	340007070
	7.5	340007075	8	340007080
	8.5	340007085	9	340007090

CARATTERISTICHE E VANTAGGI CHIAVE

- Presa eccellente
- 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
Pirogenicità	Assenza di pirogeni in base alla norma ISO 10993-11
Irritazione cutanea primaria	Considerato irritante trascurabile in base alla norma ISO 10993-10
Sensibilizzazione cutanea	Nessuna prova di sensibilizzazione in base alla norma ASTM D6355 Human Repeat Insult Patches Nessuna prova di sensibilizzazione da contatto ritardata in base alla norma ISO 10993-10
Penetrazione virale	Supera la norma ASTM F-1671 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 374 parti 1, 2, 3 EN 420
Standard di produzione	EN 556 ISO 11137-1 ISO 13485 ISO 14001 ISO 9001
Autorità di registrazione	British Standards Institution (0086): DM British Standards Institution (0086): DPI
Registrazione Dispositivo Medico	Ansell Lanka (PVT) Limited - Classificazione CND: T010102 - Repertorio dispositivi medici: Numero Iscrizione 1338692

PITTOGRAMMI



Consultare le istruzioni per l'uso.