

Scheda tecnica dei guanti chirurgici Cardinal Health™

Protexis® PI Micro

Guanti chirurgici sterili senza polvere, in poliisoprene sintetico

Misura	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Cat. N.	2D73PM55	2D73PM60	2D73PM65	2D73PM70	2D73PM75	2D73PM80	2D73PM85	2D73PM90

Informazioni tecniche	
Materiale principale	Poliisoprene sintetico.
Rivestimento interno	Lubrificato con CPC (cloruro di cetilpiridinio), Darvan L e silicone.
Colore	Color crema
Additivi chimici	DPG (1, 3-difenilguanidina), ZDEC (dietilditiocarbammato di zinco), ZMBT (2-mercaptobenzotiazolo di zinco) sono usati nella produzione e i residui chimici non sono rilevabili.
Livello di proteina	Nessuna proteina del lattice di gomma naturale né allergeni.
Spessore (per ASTM D 3577 $\geq 0,10$ mm)	Punta delle dita: 0,20 mm Palmo: $\geq 0,14$ mm Polso: $\geq 0,14$ mm
Lunghezza	Misure 5,5-6,5: 11,3 poll. / 287 mm Misure 7,0-9,0: 11,8 poll. / 300 mm
Forza di rottura prima dell'invecchiamento (per EN 455-2 ≥ 9 N)	17 N
Forza di rottura dopo l'invecchiamento (per EN 455-2 ≥ 9 N) (7 giorni alla temperatura di 70° C in forno)	14 N
Allungamento a rottura, prima dell'invecchiamento accelerato (per ASTM D 3577)	$\geq 650\%$
Assenza di fori (per EN 455 AQL 1,5)	0,65 AQL
Penetrazione virale	Collaudo eseguito e superato, in conformità con ASTM F 1671.
Design	Guanto esclusivo, stampato con un design indipendente del pollice, che permette una forma anatomica e un movimento più naturale delle dita, del pollice e del palmo.
Design del polso	Bloccaggio brevettato, polso con bordino che riduce l'arrotolamento.
Sterilizzazione	Radiazioni gamma.
Data di scadenza	35 mesi dalla data di produzione. Le date di produzione e scadenza sono stampate sulla confezione (formato AAAA-MM).
Confezione	50 paia per scatola dispenser

Protexis® PI Micro

Raccomandazioni per la conservazione	Non conservare vicino a fonti di luce ultravioletta, calore o raggi x.
Paese di origine	Thailandia
Fabbricante Legale	Cardinal Health 1500 Waukegan Road Waukegan, Illinois 60085 USA
Mandatario	Emergo Europe Prinsessegracht 20 2514 AP The Hague Paesi Bassi
Normative e standard di qualità	Gli stabilimenti di produzione Cardinal Health sono certificati EN ISO 13485 da BSI. I prodotti sono conformi alla direttiva UE 93/42/CEE e riportano il marchio CE. I prodotti soddisfano i requisiti degli standard europei armonizzati EN 455-1, 2, 3 e 4. Testati per EN 420:2003, EN 388:2003, EN 374-2:2003 ed EN 374-3:2003.
Numero certificato CE e classificazione	CE 553828; Classe IIa.
Numero certificazione DPI	CE 653520
Altro	Monouso.

Solo per professionisti sanitari.

Informazione importante: prima dell'utilizzo, fare riferimento all'etichettatura per ulteriori informazioni sul prodotto.

Indicazione d'uso: I guanti chirurgici sono dispositivi medici monouso destinati ad essere indossati dal personale di sala operatoria per la protezione delle ferite chirurgiche dalla contaminazione

Distributore in Italia:

Cardinal Health Italy 509 S.r.l.

Sede legale

Foro Buonaparte, 70

20121 - Milano

Codice Prodotto	CND	Numero di Repertorio
2D73PM55	T010102	279161
2D73PM60	T010102	602296
2D73PM65	T010102	602297
2D73PM70	T010102	602687
2D73PM75	T010102	602688
2D73PM80	T010102	602689
2D73PM85	T010102	602690
2D73PM90	T010102	602691

Cardinal Health Italy 509 S.r.l.
Paola Zirollo
Procuratore Speciale
(nata ad Avellino 16/04/1983)


CardinalHealth
Essential to care™