



www.medline.eu/fr



## Fiche Technique

# Medline Sterile Procedure Nitrile

## Gant d'examen Nitrile, Stérile, Sans Poudre

### Référence(s)

MDS2294	MDS2295	MDS2296	MDS2297
S	M	L	XL

### Description

Gant d'examen Nitrile, Stérile, Sans Poudre

### Matière(s) Première(S)

Sans latex  
Nitrile, Stérile, Sans Poudre

### Couleur

Bleu

### Surface

Bout de doigt texturé

### Design Manchette

Bord roulé, manchette pliée pour préserver la stérilité lors de l'enfilage des gants

### Additif chimique (accélérateurs)

Carbamate

### Teneur en poudre (EN455-3)

Teneur en poudre: 0,02 milligrammes par gant

### Epaisseur (basée sur une moyenne)

Bout de Doigt	0,14 mm
Paume	0,11 mm
Manchette	0,09 mm

### Conditionnement

50 paires de gants par boîte – 6 boîtes par carton  
Dimensions boîte : 250 mm l x 150 mm L x 135 mm H  
Dimensions carton : 460 mm l x 280 mm L x 260 mm H

### Longueur & Largeur (EN455-2)

MDS2294	MDS2295	MDS2296	MDS2297
301 mm	302 mm	302 mm	304 mm
85 mm	94 mm	106 mm	115 mm

### Force à la rupture avant vieillissement (EN455-2 ≥ 6 N)

7,8N

Révision: 6

Titre du document : FINT.441 - Technical

Numéro de document : EU1-00004-F-

<b>Force à la rupture après vieillissement (EN455-2 <math>\geq</math> 6 N, 7 jours à 70 <math>\pm</math> 2 °C dans un four)</b>	8,3N
<b>Détection des trous (EN 455-1)</b>	Validé à 1,0 NQA (Conforme selon la norme exigée NQA 1,5) en suivant une procédure d'échantillonnage conforme à la norme ISO 2859-1
<b>Pénétration Virale</b>	Testé et conforme à la norme EN 374-5
<b>Résistance Chimique</b>	La résistance aux produits chimiques a été évaluée conformément à la norme EN 16523-1 et aux agents de chimiothérapie selon l'ASTM D 6978. Les résultats et recommandations d'utilisation avec les produits chimiques et agents de chimiothérapie peuvent être obtenus sur demande.
<b>Date d'expiration</b>	35 mois à compter de la date de fabrication Les dates de fabrication et d'expiration sont imprimées sur l'emballage (format AAAA-MM)
<b>Normes de qualité</b>	Dispositif Médical de Classe 1 stérile répondant aux exigences de la Directive Européenne sur les Dispositifs Médicaux 93/42/CEE et la réglementation du Royaume-Uni sur les dispositifs médicaux. Les produits répondent aux exigences des normes européennes harmonisées EN 455-1, 2, 3 et 4. Les sites de production Medline sont certifiés EN ISO 13485
<b>Certification EPI</b>	Equipement de Protection Individuelle (EPI) de Catégorie III selon la Directive (EU) 2016/425 tel qu'il a été intégré dans la réglementation du Royaume-Uni et modifié. Conforme aux normes EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5
<b>Recommandations de stockage</b>	A protéger du gel. Eviter la chaleur excessive. A garder au sec. Le produit ne doit pas être en contact direct avec les rayons du soleil, l'éclairage fluorescent, les rayons X, l'humidité et l'ozone.
<b>Pays de fabrication</b>	Malaisie
<b>Fabricant légal</b>	Medline Industries, LP Three Lakes Drive Northfield, IL 60093 États-Unis



2797 0086



© 2022 Medline Industries LP ou l'une de ses filiales. Tous droits réservés.  
TDS\_MDS229x-MedlineSterileProcedureNitrile-FR05