Stand: 20.07.2016 Seite 1 von 2

# Datenblatt Neopretex® OP







# Produktbeschreibung

OP-Handschuh aus Polychloropren, steril, puderfrei, mikrogeraut, anatomisch geformt, mit Rollrand, für den Einmalgebrauch.

# Physikalische Eigenschaften

<b>REF /</b> Größe	Länge // Breite (mm)	Wandstärke (mm)	Reißkraft
<b>9521</b> 6	mind. 290 // 77 ± 5		
<b>9521</b> 65	mind. 290 // 83 ± 5	Schaft: 0,150 ± 0,020	Vor Alterung:
<b>9521</b> 7	mind. 290 // 89 ± 5		min. 9 N
<b>9521</b> 75	mind. 290 // 95 ± 5	Handfläche: 0,170 ± 0,020	
<b>9521</b> 8	mind. 290 // 102 ± 6		Nach Alterung:
<b>9521</b> 85	mind. 290 // 108 ± 6	Finger: 0,190 ± 0,020	min. 9 N
<b>9521</b> 9	mind. 290 // 114 ± 6		

#### Inhaltsstoffe

Polychloropren, ZDEC, ZDBC, ZnO, Sulfur, Antioxidant, Polymer, Farbpigment.

## Verpackung

Peelverpackung	Вох	Karton	Palette
1 Paar	50 Paar	4 Boxen	36 Karton

Wichtiger Hinweis: Nichtbeachtung der Informationen, insbesondere zur Verwendung, Verträglichkeit und Beständigkeit kann zu Personen- und Sachschäden führen. Die Meditrade GmbH übernimmt keine Haftung für falschen Einsatz der Produkte. Es handelt sich um ein Produkt zum Einmalgebrauch – Materialveränderungen / Infektionsrisiken können bei Mehrfachgebrauch nicht ausgeschlossen werden. Die hier enthaltenen Informationen entsprechen dem Zeitpunkt des letzten Änderungsstands. Irrtümer, Druckfehler sowie Änderungen behalten wir uns vor. Holen Sie im Zweifelsfall fachkundigen Rat ein. Die jeweils aktuellen Produktinformationen finden Sie auf unserer Homepage <a href="https://www.meditrade.de">www.meditrade.de</a>.

Stand: 20.07.2016 Seite 2 von 2

### Haltbarkeit

**5 Jahre** bei produktgerechter Lagerung (kühl und trocken lagern, vor direkter Sonneneinstrahlung schützen, Temperaturen unter 5° Grad und über 35° Grad vermeiden).

### Sterilisation

Sterilisationsverfahren: Elektronenbestrahlung (Electron Beam)

# **Produktbezogene Normen**

**EN 455** / AQL 0,65

EN 374 / wasserdichter Handschuh mit geringfügigem Schutz gegen chemische Gefahren

## Qualitätszertifikate

EN ISO 9001:2008

EN ISO 13485:2012 + AC:2012

Medizinprodukt der Klasse II a gem. Richtlinie 93/42/EWG