

Steriele cleanroom hoesjes voor bescherming tegen chemotherapie medicijnen

- **Geoptimaliseerde bescherming:** BioClean™ chemotherapie-beschermende mouwen zijn speciaal ontwikkeld om te beschermen tegen een reeks chemotherapiemedicijnen, met ultrasoon gelaste naden en beschermende tape voor extra veiligheid
- **Gegarandeerde reinheid:** Deze chemotherapie-beschermende mouwen zijn gemaakt van steriel CleanTough™-materiaal dat lichtgewicht en pluisarm is
- **Gegarandeerde barrièrebescherming:** BioClean-C™ chemotherapie-beschermende mouwen zijn getest volgens de ASTM F739-12 permeatienormen
- **Maximaal gebruiksgemak:** Deze steriele mouwen in één maat zijn ontworpen voor snel en eenvoudig aantrekken
- **Verminderd besmettingsrisico:** Ze zijn speciaal verpakt om kruisbesmetting te voorkomen en gesteriliseerd met gammastraling voor een minimale SAL van 10^{-6}
- **Veilige pasvorm:** Een geïntegreerde duimlus voorkomt dat de mouw terugrolt en de arm of pols blootlegt



Key Features and Benefits

- **Ultrasoon gelijmde naad:** Voor mouwovertrekken die een stevige pasvorm bieden
- **Lichtgewicht, weinig pluizende CleanTough™ stof:** Comfort en duurzaamheid
- **ASTM F739-12 naleving:** Voor gegarandeerde permeatiebescherming

Sectoren

- Gecontroleerde en kritieke omgevingen
- Productie en productie
- Laboratorium en onderzoek

WWW.ANSELL.COM





BioClean-C™ Mouwen - Steriel S-BCSC

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiaal	{EB3FC5C8-9B74-43B1-9DE4-155A75700CB8}
Certificaten	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Normen	ASTM F739, CE 0598, EN 13935-2, EN ISO 14325, EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, Categorie III, UKCA
Overzicht verpakkingen	One pair per sealed inner PE bag; 15 inner bags per sealed outer PE bag; 6 outer bags per lined carton (90 pairs)
Sterilisatiemethode	Gammastraling (25 kGy)
Sterilisatie Minimale dosis	25kGy
Verzekerd steriliteitsniveau	10 ⁻⁶
Houdbaarheidstermijn	3 years
Kenmerken	Laag deeltjesgehalte

RESULTAAT TEST VOOR DEELTJESVERLIES

TEST	RESULTAAT
Deeltjesverlies (trommeltest van Helmke)	<0,5Qm (telling/cm ²) <1700

RESULTATEN ASTM F739-12-TESTMETHODE

GENEESMIDDEL	Gemiddelde doorbraaktijd, minuten Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATINE	>480
CARMUSTINE	>480
CYCLOFOSFAMIDE	>480
DOXORUBICINE HYDROCHLORIDE	>480
5-FLUORO-URACIL	>480
METHOTREXAAT	>480
ETOPOSIDE	>480
PACLITAXEL	>480
THIOTEPA	>456

Resultaten verkregen onder gecontroleerde laboratoriumomstandigheden door een extern erkend laboratorium. *Voor Bioclean D en Bioclean 2000 hebben de chemische permeatieresultaten alleen betrekking op de prestaties van de stof ter referentie. Naden en sluitingen kunnen een lagere doorbraaktijd hebben. We raden aan om kleding met gesealde naden, zoals Bioclean-C, over de overall te dragen voor extra bescherming tegen het hanteren van chemotherapiemedicijnen.

MAATTABEL

S-BCSC; Maat: universeel



BioClean-C™ Mouwen - Steriel S-BCSC

RESULTATEN MATERIAALPRESTATIETEST

TEST	RESULTAAT	PRESTATIEKLASSE	PERFORMANCE STANDARD
Schuurweerstand	>10 cycles	1	EN 12947-2
Perforatieweerstand	>5 N	1	ISO 13996
Trapezoidale scheursterkte in de dwarsrichting	EN ISO 9073-4	1	EN ISO 9073-4
Trapezoidale scheursterkte in de lengterichting	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Treksterkte in dwarsrichting	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Treksterkte in de lengterichting	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Vloeistofafstotend - 30% H₂O₄	>90%	3	ISO 6530
Vloeistofafstotend - 10% NaOH	>90%	3	ISO 6530
Vloeistofafstotend - O-xyleen	>80%	2	ISO 6530
Vloeistofafstotend - Butaan-1-ol	>90%	3	ISO 6530
Vloeistofpenetratie - 30% H₂O₄	<1%	3	ISO 6530
Vloeistofpenetratie - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
Vloeistofpenetratie - O-xyleen	<1%	3	ISO 6530
Vloeistofpenetratie - Butaan-1-ol	<1%	3	ISO 6530
Naadsterkte ¹	>50 N	2	ISO 13935-2

Ga voor meer informatie naar www.ansell.eu of bel ons op

Regio Europa, Midden-Oosten en Africa

Ansell Healthcare Europe NV
T: +32 (0)2 528 74 00
F: +32 (0)2 528 74 01

Aziatisch-Pacifische Regio

Ansell Global Trading Center
T: +603 8310 6688
F: +603 8310 6699

Regio Noord-America

Ansell Healthcare Products LLC
US T: +1 800 800 0444
US F: +1 800 800 0445
CA T: +1 800 363 8340

Latijns-America en de Caribische Regio

Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
T: +52 442 248 1544 / 248 3133

Australia

Ansell Limited
T: +61 1800 337 041
F: +61 1800 803 578

UK

Ansell Nitritex
T: +44 1638 663338
F: +44 1638 668890

Prestatienormen en Naleving van de regelgeving

CE 0598



Ansell, ® en ™ zijn handelsmerken van Ansell Limited of één van zijn filialen. Gepatenteerd in de VS en octrooi aangevraagd in en buiten de VS: www.ansell.com/patentmarking © 2025 Ansell Limited. Alle rechten voorbehouden.

Noch dit document, noch enige uitspraak hierin die door Ansell of in naam van Ansell wordt gedaan, mag worden beschouwd als een garantie van verhandelbaarheid of dat een Ansell-product geschikt is voor een bepaalde toepassing. Ansell aanvaardt geen aansprakelijkheid dat de handschoenen die de eindgebruiker kiest ook echt geschikt of adequaat zijn voor een specifieke toepassing.

Raadpleeg het productvalidatiepakket of neem contact op met de klantenservice van Ansell voor specifieke gegevens over het gebruik van kleding als bescherming tegen cytotoxische geneesmiddelen. Kleding voor bescherming tegen dergelijke geneesmiddelen moeten specifiek geselecteerd worden voor het soort chemicaliën dat wordt gebruikt.

