

Lichtgewicht steriele overschoenen met een elastische opening, voor veilige, passende persoonlijke bescherming

- **Minder risico op besmetting:** BioClean-D™ Overlaarzen S-BDOB zijn gemaakt van lichtgewicht CleanTough™ materiaal dat weinig pluist, waardoor het risico op besmetting in de cleanroomomgeving wordt verlaagd.
- **Geoptimaliseerde pasvorm:** De elastische opening van deze beschermende overschoenen zorgt voor een goede pasvorm, voor betrouwbare persoonlijke bescherming die stevig op zijn plaats blijft zitten.
- **Verbeterde functies:** Uitgerust met gemakkelijke treksluitingen en een antislipzool zorgen deze overschoenen voor een stevige, verstelbare grip en helpen ze mogelijke verwondingen op de werkplek te voorkomen.
- **Steriliteitsgarantie:** De laarzen worden gesteriliseerd door gammabestraling, met een steriliteitsgarantie (SAL) van 10-6
- **OPGELET:** Neem contact op met de Ansell-klantendienst voor specifieke permeatietijden en aanbevelingen voor chemotherapiemedicijnen.



Key Features and Benefits

- **Lichtgewicht CleanTough™ stof die weinig pluist:** minder risico op vervuiling
- **Elastische opening:** Een veiligere, comfortabelere pasvorm
- **Slipbestendige zool en gemakkelijke bindsluitingen:** veilige pasvorm, voor veiliger gebruik

Sectoren

- Gecontroleerde en kritieke omgevingen
- WWW.ANSELL.COM
- Farmaceutische productie
- Productie binnen de



- biotechnologie
- Productie van medische



BioClean-D™

Overlaarzen - Steriel

S-BDOB

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiaal	CleanTough™
Certificaten	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Normen	ASTM F739, Partial Body Protection Only, CE 0598, EN ISO 13688:2013, EN 1149-5:2008, EN 1149-5:2018, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 13688:2013+A1:2021, EN ISO 14325, ISO 11137-1:2006, Categorie III, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009
Overzicht verpakkingen	Eén paar per verzegelde PE-binnenzak; 15 binnenzakken per verzegelde PE-buitenzak; vijf buitenzakken per gevoerd karton (75 stuks)
Land van oorsprong	Sri Lanka
Sterilisatiemethode	Gammastraling (25 kGy)
Sterilisatie Minimale dosis	25kGy
Verzekerd steriliteitsniveau	10 ⁻⁶
Cleanroom-klasse	ISO-klasse 4 & EU GMP graad A
Houdbaarheidstermijn	Three (3) years from date of manufacture.
Constructie	Bound seams with single needle stitching

RESULTAAT TEST VOOR DEELTJESVERLIES

TEST	RESULTAAT
Deeltjesverlies (trommeltest van Helmke)	<0,5Qm (telling/cm ²) <260

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	>240
CARMUSTINE	<6
CYCLOFOSFAMIDE	217 (275,162,215)
DOXORUBICINE HYDROCHLORIDE	>240
5-FLUORO-URACIL	>240
METHOTREXAAT	>240
ETOPOSIDE	>240
PACLITAXEL	<10
THIOTEPA	30 (28,30,33)

Resultaten verkregen onder gecontroleerde laboratoriumomstandigheden door een extern erkend laboratorium.

MAATTABEL

Universal



BioClean-D™

Overlaarzen - Steriel

S-BDOB

RESULTATEN MATERIAALPRESTATIETEST

TEST	RESULTAAT	PRESTATIEKLASSE
Schuurweerstand	10 to 100 cycles	1
Weerstand tegen buigen en scheuren	5,000 to 15,000 cycles	3
Perforatieweerstand	8 N	1
Trapezoïdale scheursterkte in de dwarsrichting	CD 29.3 N	2
Trapezoïdale scheursterkte in de lengterichting	MD 55.5 N	3
Treksterkte in dwarsrichting	CD 48 N	1
Treksterkte in de lengterichting	MD 97 N	2
Vloeistofafstotend - 30% H ₂ SO ₄	96.3%	3
Vloeistofafstotend - 10% NaOH	97.6%	3
Vloeistofafstotend - O-xyleen	95.7%	2
Vloeistofafstotend - Butaan-1-ol	96.6%	3
Vloeistofpenetratie - 30% H ₂ SO ₄	0%	3
Vloeistofpenetratie - 10% NaOH	0%	3
Vloeistofpenetratie - O-xyleen	0%	3
Vloeistofpenetratie - Butaan-1-ol	0%	3
Naadsterkte ²	70 N	2
Halveringstijd van elektrostatische ladingen, t ₅₀ (sec.)	0.07	GESLAAGD

1. Seam not destroyed

BESTELINFORMATIE

	MAAT	Universeel
S-BDOB	NABESTELNR.	S-BDOB

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



EN 1149-5



ISO 11137-1



TYPE PB [6]



TYPE PB [6]

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 © 2024 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.



