

Coprimaniche sterili per camera bianca per la protezione dai farmaci chemioterapici

- **Protezione ottimizzata:** le guaine protettive per chemioterapia BioClean™ sono sviluppate appositamente per proteggere da una vasta gamma di farmaci chemioterapici, con cuciture saldate a ultrasuoni e nastro protettivo, per una maggiore sicurezza
- **Pulizia garantita:** queste guaine protettive per chemioterapia sono realizzate in materiale sterile CleanTough™, leggero e a bassa produzione di lanugine
- **Protezione barriera assicurata:** le guaine protettive per chemioterapia BioClean-C™ sono state testate secondo gli standard di permeazione ASTM F739-12
- **Massima praticità:** queste guaine sterili di taglia unica sono realizzate su misura per essere indossate in modo rapido e semplice
- **Rischi di contaminazione ridotti:** sono confezionate appositamente per eliminare la contaminazione incrociata e sterilizzate mediante irradiazione gamma per ottenere un SAL minimo di 10^{-6}
- **Vestibilità sicura:** un passante per il pollice integrato impedisce alla guaina di rotolare indietro ed esporre il braccio o il polso



Key Features and Benefits

- **Cucitura incollata a ultrasuoni:** Per coprimaniche che garantiscono una vestibilità sicura
- **Tessuto CleanTough™ leggero e a bassa formazione di pelucchi:** comfort e durata.
- **Conformità ASTM F739-12:** per una protezione garantita dalla permeazione.

- Produzione e produzione
- Laboratorio e ricerca



Coprimaniche BioClean-C™ - Sterile S-BCSC

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiale	{EB3FC5C8-9B74-43B1-9DE4-155A75700CB8}
Standard di audit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standard	ASTM F739, CE 0598, EN 13935-2, EN ISO 14325, EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, Categoria III, UKCA
Quadro generale confezionamento	<ul style="list-style-type: none"> One pair per sealed inner PE bag; 15 inner bags per sealed outer PE bag; 6 outer bags per lined carton (90 pairs)
Metodo di sterilizzazione	Raggi GAMMA (25 kGy)
Dose minima sterilizzazione	25kGy
Livello di garanzia della sterilità	10 ⁻⁶
Durata	3 years
Caratteristiche	Conta particellare bassa

RISULTATI DEL TEST DI DIFFUSIONE DI PARTICELLE

TEST	RISULTATO
Diffusione di particelle (Helmke Drum Test)	≥0,5Qm (conte/min) <1700

RISULTATI METODO DI PROVA ASTM F739-12

FARMACO	Tempo medio di permeazione, minuti Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATINO	>480
CARMUSTINA	>480
CICLOFOSFAMIDE	>480
DOXORUBICINA CLORIDRATO	>480
5-FLUOROURACILE	>480
METOTREXATO	>480
ETOPOSIDE	>480
PACLITAXEL	>480
TIOTEPA	>456

Risultati ottenuti in condizioni di laboratorio controllate, da laboratorio di prova esterno accreditato. *Per Bioclean D e Bioclean 2000, i risultati della permeazione chimica si riferiscono alle prestazioni del tessuto solo a titolo di riferimento. Le cuciture e le chiusure possono avere tempi di rottura inferiori. Si consiglia di indossare sopra la tuta indumenti con cuciture sigillate, come Bioclean-C, per una maggiore protezione contro la manipolazione dei farmaci chemioterapici.

TABELLA TAGLIE

S-BCSC; Taglia: universale



Coprimaniche BioClean-C™ - Sterile S-BCSC

RISULTATI DEI TEST SULLE PRESTAZIONI DEI MATERIALI

TEST	RISULTATO	CLASSE PRESTAZIONE	PERFORMANCE STANDARD
Resistenza all'abrasione	>10 cycles	1	EN 12947-2
Resistenza alla perforazione	>5 N	1	ISO 13996
Resistenza allo strappo trapezoidale direzione trasversale (CD)	EN ISO 9073-4	1	EN ISO 9073-4
Resistenza allo strappo trapezoidale direzione macchina (MD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Resistenza alla trazione direzione trasversale (CD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Resistenza alla trazione direzione macchina (MD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Repellenza ai liquidi - 30% H₂O₄	>90%	3	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - 10% NaOH	>90%	3	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - O-xilene	>80%	2	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - Butan-1-olo	>90%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - 30% H₂O₄	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - O-xilene	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - Butan-1-olo	<1%	3	ISO 6530
Resistenza cucitura ¹	>50 N	2	ISO 13935-2

Per maggiori informazioni, visitate il nostro sito www.ansell.com, oppure chiamateci al numero

Europa, Medio Oriente ed Africa

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

Regioni dell'Asia Pacifico

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

Region del Nord America

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

America Latina e Caraibi

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: +441638 668890

Standard delle prestazioni e conformità normativa

CE 0598



Ansell, ® e ™ sono marchi commerciali di proprietà di Ansell Limited o di una delle società affiliate. Brevettati negli USA e in attesa di brevetti negli USA e fuori dagli USA: www.ansell.com/patentmarking © 2025 Ansell Limited. Tutti i diritti riservati.

Né il presente documento, né eventuali altre dichiarazioni formulate da o per conto di Ansell devono essere interpretati come garanzia di commerciabilità o idoneità per un determinato utilizzo dei prodotti Ansell. Ansell non assume alcuna responsabilità riguardo a idoneità o adeguatezza nella scelta dei guanti per un uso specifico da parte dell'utente finale.

Consultare il pacchetto di convalida del prodotto o contattare il servizio clienti Ansell per dati specifici sugli indumenti da usare con farmaci citotossici. Gli indumenti utilizzati per protezione contro i farmaci devono essere selezionati specificamente per il tipo di sostanze chimiche utilizzate.



