

Sovrascarpe antistatiche a bassa tintura, che offrono una protezione aggiuntiva con una vestibilità salda ed elasticizzata.

- **Riduzione dei rischi di contaminazione:** Le sovrascarpe BioClean-D™ BDOB sono realizzate in materiale CleanTough™ leggero e a basso punto di usura, che riduce il rischio di contaminazione nell'ambiente della camera bianca.
- **Vestibilità ottimizzata:** l'apertura elastica di questi sovrascarponi protettivi assicura una vestibilità sicura, per una protezione personale affidabile che rimane saldamente in posizione.
- **Caratteristiche avanzate:** Dotati di facili allacciature e di una suola antiscivolo, questi sovrascarpe assicurano una tenuta salda e regolabile e aiutano a prevenire possibili infortuni sul posto di lavoro.



Key Features and Benefits

- **Tessuto CleanTough™ leggero e a basso punto di sbiadimento:** riduce i rischi di contaminazione.
- **Apertura elastica:** Una vestibilità sicura, per una maggiore protezione personale
- **Chiusura con lacci e suola antiscivolo:** calzata sicura e utilizzo sicuro

Industrie

- Ambienti controllati e critici
- Produzione e produzione
- Produzione farmaceutica
- Manifatturiero in biotecnologia
- Produzione di dispositivi medici



TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Standard di audit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standard	ASTM F739, CE 0598, EN 1149-5:2018, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 13688:2013, EN ISO 14325, Partial Body Protection Only, Categoria III, EN 13034:2005 + A1:2009, UKCA
Quadro generale confezionamento	30 pezzi per sacchetto interno sigillato in PE; un sacchetto interno per sacchetto esterno sigillato in PE; cinque sacchetti esterni per cartone (150 pezzi)
Paese di origine	Cina
Classe Camera pulita	Classe 4 ISO
Durata	Five (5) years from date of manufacture.

RISULTATI DEL TEST DI DIFFUSIONE DI PARTICELLE

TEST	RISULTATO
Diffusione di particelle (Helmke Drum Test)	≥0,5Qm (conte/min) <260

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	>240
CARMUSTINA	<6
CICLOFOSFAMIDE	217 (275,162,215)
DOXORUBICINA CLORIDRATO	>240
5-FLUOROURACILE	>240
METOTREXATO	>240
ETOPOSIDE	>240
PACLITAXEL	<10
TIOTEPA	30 (28,30,33)

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

Universal

RISULTATI DEI TEST SULLE PRESTAZIONI DEI MATERIALI

TEST	RISULTATO	CLASSE PRESTAZIONE	PERFORMANCE STANDARD
Resistenza all'abrasione	>10 cycles	1	EN 12947-2
Resistenza alla screpolatura su piegatura	>50,000 cycles	6	EN ISO 7854
Resistenza alla perforazione	>5 N	1	ISO 13996
Resistenza allo strappo trapezoidale direzione trasversale (CD)	>10 N	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% H ₂ O/SO ₄	>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% H ₂ O/SO ₄	<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 ²	>50 N	2	ISO 13935-2
Tempo di dimezzamento della carica elettrostatica, t ₅₀ (sec)	PASS	N/A	EN1149-3

1. Seam not destroyed

2. The material is static dissipative. Tested in accordance with EN1149-5.

INFORMAZIONI PER GLI ORDINI

	TAGLIA	Universal
BDOB	RIORDINE N.	BDOB

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



PARTIAL BODY PROTECTION ONLY TYPE PB (6)

UK
CA

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.