

Guanti sterili in nitrile senza acceleratore, che offrono agli utenti una maggiore protezione

- **Riduzione dei rischi di allergia:** I guanti sterili in nitrile BioClean™ Excell BEXS sono privi di polvere, lattice e acceleratore chimico, eliminando le allergie e le sensibilità chimiche di tipo I al lattice e di tipo IV.
- **Lavorazione pulita:** Sono sottoposti a lavaggio deionizzato per ridurre il particolato superficiale, gli estraibili ionici e i residui non volatili.
- **Imballaggio più sostenibile:** Confezionato in un imballaggio di plastica riciclabile* e consegnato in casse di cartone riciclato.
- **Diminuzione dei rischi di contaminazione:** L'imballaggio non-particolato riduce i potenziali rischi di contaminazione nell'ambiente della camera bianca.



**Verificare sempre lo stato di riciclabilità locale, in quanto questi materiali potrebbero non essere considerati idonei al riciclaggio nella propria località.*

VANTAGGI E CARATTERISTICHE CHIAVE

- **Resistenza chimica:** Protezione da sostanze chimiche e farmaci chemioterapici
- **Design ergonomico specifico per le mani:** migliore destrezza per una manipolazione più abile
- **Sterilizzazione per irradiazione gamma:** livello di garanzia di sterilità (SAL) di 10^{-6}

Industrie

- Dipartimento processi sterili
- Manifatturiero in biotecnologia
- Ambienti controllati e critici
- Laboratorio Ricerca e Sviluppo
- Produzione di dispositivi medici
- Produzione farmaceutica

SCHEDA TECNICA

	Informazioni prodotto
Materiale	Nitrile
Colore	Bianco
Forma	Per mano destra e mano sinistra
Polso	Bordino salvagoccia
Produzione/Standard di audit QMS	ISO 14001, Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D, NEBB Certified Cleanrooms
Regolamentazione	CE 0493, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 455 Part 2, Contatto con alimenti, Categoria III, UKCA
Confezionamento	1 paio per involucro interno; 1 involucro interno per busta; 10 buste per sacchetto esterno; 20 sacchetti esterni per scatola (200 paia) Imballaggi più sostenibili: Questi guanti sterili in nitrile sono confezionati in imballaggi di plastica riciclabile* e consegnati in scatole di cartone riciclato. *L'involucro interno, la busta, il sacchetto e la fodera sono realizzati con film a base di polietilene (PE). Verificare sempre lo stato di riciclabilità locale, in quanto questi materiali potrebbero non essere considerati idonei al riciclaggio nella propria località.
Conservazione	Tenere lontano dalla luce diretta del sole; conservare in un luogo asciutto e nella confezione originale. Tenere lontano da fonti di ozono. Se i prodotti sono conservati correttamente, come indicato, non perderanno le loro prestazioni o cambieranno le loro caratteristiche in modo significativo. Se i prodotti possono risentire dell'invecchiamento o del periodo di conservazione, la data di scadenza viene riportata sui materiali di imballaggio.
Paese di origine	Malesia
Taglie disponibili	6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9
Superficie esterna del guanto	Dita e palmo testurizzati
Internal Glove Surface	Clorurati
Metodo di sterilizzazione	Raggi GAMMA (25 kGy)
Dose minima sterilizzazione	25kGy
Livello di garanzia della sterilità	10 ⁻⁶
Classe in Camera Bianca	Class 10/ISO Class 4 & EU GMP Grade A/B and other sterile cleanrooms
Durata	Cinque (5) anni dalla data di produzione
Testati per uso con farmaci chemioterapici	Sì
Livello di proteine	N/A: non contiene lattice di gomma naturale
Antistatico	Sì
Acceleranti chimici di vulcanizzazione	• Nessuna

Proprietà fisiche								Metodo di prova
Taglie	6	6.5	7	7.5	8	8.5	9	
Lunghezza (mm/in)	300 / 12							EN ISO 21420
Ampiezza del palmo (mm/in)	79/3.1	83/3,3	89/3,5	95/3,7	101/4.0	108/4,2	115/4.5	
Assenza di forature	1,5 Prestazioni AQL							EN 374-2
Conta particellare media $\geq 0,5\mu\text{m}$ (conte / cm ²)	<1200							IEST-RP-CC005.4
Spessore minimo del palmo parete singola (mm/mil)	0.14/5.51							EN 455-2
Spessore minimo del dito parete singola (mm/mil)	0.17/6.69							EN 455-2
Spessore minimo del polsino parete singola (mm/mil)	0.11/4.33							EN 455-2
Carico di rottura (MPa) Durante l'invecchiamento	Min. 15							ASTM D412-06a
Forza a rottura (N) durante l'invecchiamento	≥ 9 N							EN 455-2

CONTENUTO DI IONI

Concentrazione in $\mu\text{g}/\text{cm}^2$	Medio	Concentrazione in $\mu\text{g}/\text{cm}^2$	Medio
Ammonio	Disponibile su file	Nitrato	<0.25
Bromuro	<0.01	Nitrito	Disponibile su file
Calcio	<0.55	Fosfato	<0.01
Cloruro	<0.35	Potassio	<0.10
Fluoruro	< 0.01	Sodio	< 0.05
Litio	< 0.01	Solfato	<0.05
Magnesio	< 0.01	Zinco	< 0.05

INFORMAZIONI PER GLI ORDINI

TAGLIA	6	6.5	7	7.5	8	8.5	9
RIORDINE N.	BEXS-60	BEXS-65	BEXS-70	BEXS-75	BEXS-80	BEXS-85	BEXS-90

STANDARD DELLE PRESTAZIONI E CONFORMITÀ NORMATIVA



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

North America Region

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: +44 1638 668890

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.