

Sterilt letvægtsbeskyttelsesforklæde, der beskytter mod forskellige kemoterapimedicin

- **Sikker beskyttelse:** BioClean-C™ Apron - Sterile S-BCDA opfylder permeationsstandarden ASTM F739-12, hvilket betyder, at det er et ideelt sikkerhedsforklæde mod forskellige kemoterapimedicin.
- **Reduceret vægt og risiko for kontaminering:** Dette arbejdsforklæde er designet i letvægtsmaterialet CleanTough™, som minimerer risikoen for kontaminering, fordi det ikke fnugger.
- **Forbedret pasform:** Udstyret med bindebånd og en justerbar halslukning giver dette kemikalieresistente forklæde brugerne mulighed for at finde en passende pasform og forenkler påtagningsprocessen.

Key Features and Benefits

- **Permeationsstandard ASTM F739-12:** Resistens over for kemoterapimedicin
- **CleanTough™-materiale:** Fnugfattig, let og forureningsreducerende
- **Halslukning og bindebånd:** Stressfri påklædning og forbedret pasform

Brancher

- Kontrolleret / Kritisk miljø - Ofte stillede spørgsmål
- Produktion/fremstilling
- Laboratorie/Forskning





BioClean-C™ Forklæde - Steril S-BCDA

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiale	CleanTough™
Revisionsstandarder	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standarder	ASTM F739, CE 0598, ISO 11137-1:2006, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 14325, Partial Body Protection Only, Kategori III, EN 14605:2005 + A1:2009, UKCA
Emballageoversigt	Et stk. pr. forseget indvendig PE-pose; en indvendig pose pr. forseget PE-yderpose; 50 yderposer pr. karton (50 stk.)
Sterilisationsmetode	Gammabestråling 25 kGy
Sterilisering minimumdosis	25kGy
Sterilitetskonfidensniveau	10 ^{<sup>-6</sup>}
Holdbarhed	Three (3) years from date of manufacture.
KONSTRUKTION	Adjustable neck, tie fastening at waist
Egenskaber	Lavt partikelindhold

LAVPARTIKEL-TESTRESULTATER

PRØVE	RESULTAT
Lavpartikel (Helmke Drum-test)	≥ 0,5Qm (optællinger/min) <1700

ASTM F739-12 TESTMETODERESULTATER

LÆGEMIDDEL	Gennemsnitlig gennembrudstid, minutter Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATIN	>480
CARMUSTIN	>480
CYCLOPHOSPHAMID	>480
DOXORUBICINHYDROCHLORID	>480
5-FLUOROURACIL	>480
METHOTREXAT	>480
ETOPOSID	>480
PACLITAXEL	>480
THIOTEPA	>456

Resultater opnået under kontrollerede laboratorieforhold ved akkrediteret eksternt testlaboratorium. *For Bioclean D og Bioclean 2000 er resultaterne for kemisk gennemtrængning kun relateret til stoffets ydeevne som reference. Sømme og lukninger kan have lavere gennembrudstid. Vi anbefaler tøj med forseglede sømme som Bioclean-C til at bære over kedeldragten for ekstra beskyttelse mod håndtering af kemoterapimedicin.

STØRRELSSESKEMA

S-BCDA-S: Størrelse: S, Bryst: 84-92 cm (33"-36"), Højde: 164-170 cm (5'4"-5'6")
S-BCDA-M: Størrelse: M, Bryst: 92-100 cm (36"-39"), Højde: 170-176 cm (5'6"-5'9")
S-BCDA-L: Størrelse: L, Bryst: 100-108 cm (39"-42"), Højde: 176-182 cm (5'9"-6'0")



BioClean-C™ Forklæde - Steril S-BCDA

RESULTATER AF TEST AF MATERIALETS YDEEVNE

PRØVE	RESULTAT	PRÆSTATIONSKLASSE	PERFORMANCE STANDARD
Slidstyrke	>10 cycles	1	EN 12947-2
Punkteringsstyrke	>5 N	1	ISO 13996
Trapezrivstyrke tværgående retning (CD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Trapezrivstyrke tværgående retning (MD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Trækstyrke tværgående retning (CD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Trækstyrke maskinretning (MD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Væskeafvisende - 30 % H ₂ O	>90%	3	ISO 6530
Væskeafvisende - 10 % NaOH	>90%	3	ISO 6530
Væskeafvisende - O-Xylene	>90%	2	ISO 6530
Væskeafvisende - Butan-1-ol	>90%	3	ISO 6530
Gennemtrængning af væsker - 30 % H ₂ O	<1%	3	ISO 6530
Gennemtrængning af væsker - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
Gennemtrængning af væsker - O-Xylene	<1%	3	ISO 6530
Gennemtrængning af væsker - Butan-1-ol	<1%	3	ISO 6530
Sømstyrke ¹	>50 N	2	ISO 13935-2

BESTILLINGSOPLYSNINGER

	STØRRELSE	BioClean-C sterilt forklæde til kemoterapi
S-BCDA	GENBESTILLINGSNR.	S-BCDA-S, S-BCDA-M, S-BCDA-L

Du kan få flere oplysninger ved at besøge os på www.ansell.com eller ringe til os på

Europa, Mellemøsten og Afrika

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

Asien- og Stillehavsområdet

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

Nordamerika

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

Latinamerika og Caribien

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

Australien

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

Storbritannien

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

Standarder for ydeevne og overholdelse af lovgivning



Ansell, ® og ™ er varemærker, der tilhører Ansell Limited eller et af dets associerede selskaber. Patenteret i USA og patentanmeldt i USA og andre lande: www.ansell.com/patentmarking © 2025 Ansell Limited. Alle rettigheder forbeholdes.

Hverken dette dokument eller et hvilket som helst udsagn, der fremsættes heri af eller på vegne af Ansell, skal opfattes som en garanti for salgbarhed eller for, at et hvilket som helst Ansell-produkt egner sig til et bestemt formål. Ansell påtager sig intet ansvar for, om en slutbrugers valg af handsker til en specifik anvendelse er egnet eller passende.

Se vores produktvalideringspakke, eller kontakt Ansell kundeservice for at få specifikke oplysninger om brugen af beklædning sammen med cytotoxiske præparater. Beklædning, der bruges til beskyttelse mod sådanne stoffer, skal være særligt udvalgt til den anvendte type kemikalier.

