



BioClean-C™
ærmeovertræk -
sterile S-BCSC

Sterile renrumsovertræk til beskyttelse mod kemoterapimedicin

- **Optimeret beskyttelse:** BioClean™ kemoterapi-beskyttelsesærmer er specielt udviklet til at beskytte mod en række kemoterapimedicin, med ultralydsbundne sømme og beskyttelsestape for ekstra sikkerhed
- **Garanteret renlighed:** Disse kemoterapi-beskyttelsesærmer er fremstillet af sterilt CleanTough™-materiale, der er let og fnugfrit
- **Garanteret barrierebeskyttelse:** BioClean-C™ kemoterapi-beskyttelsesærmer er testet i henhold til ASTM F739-12 permeationsstandarder
- **Maksimal praktisk anvendelighed:** Disse sterile ærmer i én størrelse er skræddersyet til hurtig og nem påtagning
- **Reduceret risiko for kontaminering:** De er specielt pakket for at eliminere krydskontaminering og steriliseret ved hjælp af gammabestråling for at give en minimum SAL på 10⁻⁶
- **Sikker pasform:** En integreret tommelfingerløkke forhindrer ærmet i at rulle tilbage og blottlægge armen eller håndledet



Key Features and Benefits

- **Ultralydsbundet søm:** Til ærmeovertræk, der giver en sikker pasform
- **Let, fnugfrit CleanTough™-stof:** Komfort og holdbarhed
- **Overholder ASTM F739-12:** For sikker beskyttelse mod gennemtrængning

Brancher

- Kontrolleret / Kritisk miljø - Ofte stillede spørgsmål
 - Produktion/fremstilling
 - Laboratorie/Forskning
- WWW.ANSELL.COM**



Ansell



BioClean-C™ ærmeovertræk - sterile S-BCSC

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiale	Polyethylen/uvævet polypropylen-laminat
Revisionsstandarder	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standarder	ASTM F739, CE 0598, EN 13935-2, EN ISO 14325, EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, Kategori III, UKCA
Emballageoversigt	One pair per sealed inner PE bag; 15 inner bags per sealed outer PE bag; 6 outer bags per lined carton (90 pairs)
Sterilisationsmetode	Gammabestråling 25 kGy
Sterilisering minimumdosis	25kGy
Holdbarhed	3 years
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 kemoterapimedisin.

STØRRELSESSKEMA

S-BCSC; Størrelse: Universel



BioClean-C™ ærmeovertræk - sterile S-BCSC

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)	EN ISO 9073-4	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 % H₂O₄	>90%	3	ISO 6530
Væskeafvisende - 10 % NaOH	>90%	3	ISO 6530
Væskeafvisende - O-Xylene	>80%	2	ISO 6530
Væskeafvisende - Butan-1-ol	>90%	3	ISO 6530
Gennemtrængning af væsker - 30 % H₂O₄	<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

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

CE 0598



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.

