



**Steriili BioClean-C™-
kemoterapiasuojasiliina
käsivarsisuojausilla S-
BCAS**

Kemoterapian suojaesiliina käsivarsisuojausilla - Steriili

BioClean-C-kemoterapiasuojasiliina käsivarsisuojausilla tarjoaa suojauksen erilaisista sytostaateista vastaan. Esiliina on valmistettu kevyestä vähän nukkaavasta CleanTough-materiaalista ja siinä on säädettävä niskakiinnitys, nauhateipit takana ja ultraäänivahvistetut hihasaumot suojateipillä.

Key Features and Benefits

- Läpäisytestaus ASTM F739-12 -standardin mukaan
- Ultraäänivahvistetut saumat suojateipillä
- Solmittavat nauhat takana
- Säädettävä niskakiinnitys
- Kevyt, vähän nukkaava
- CleanTough-materiaali



Teollisuudenalet

- Säädellyt ja kriittiset ympäristöt
- Tuotanto ja valmistus
- Laboratorio ja tutkimus





Steriili BioClean-C™- kemoterapiasuojasiliina käsivarsisuojausilla S- BCAS

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiaali	CleanTough™
Auditointistandardit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standardit	ASTM F739, CE 0598, EN 1149-5:2008, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 13688:2013, EN ISO 14325, ISO 11137-1:2006, Partial Body Protection Only, Katgoria III, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009
Pakkauksen esittely	Yksi kappale suljetussa PE-sisäpussissa, yksi sisäpussi suljetussa PE-kuljetuspussissa, 40 kuljetuspakkausta vuoratussa laatikossa (40 kpl)
Sterilointimenetelmä	Gammasäteily 25 kGy
Sterilointi Vähimmäisannos	25kGy
Steriiliyden varmistustaso	10 ⁻⁶
Puhdistilaluokka	Luokka 10/ISO 4 & EU GMP laatu A
Säilyvyys	Three (3) years from date of manufacture.
Rakentaminen	Ultrasonically bonded sleeve seams with protective tape & 100% polyester elasticated cuffs.
Ominaisuudet	Pienhiukkasten irtoaminen vähäistä

PARTIKKELEIDEN IRROTTAMISEN TESTITULOKSET

TESTI	TULOS
Partikkeleiden irtoaminen (Helmke-rumputesti)	≥ 0,5 Qm (laskentataajuus, cpm) < 1 700

ASTM F739-12 -TESTAUSMETODIN TULOKSET

LÄÄKE	Keskimääräinen läpäisy aika, minuuttia Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
SISPLATIINI	>240
KARMUSTIINI	>240
SYKLOFOSFAMIDI	>240
DOKSORUBISIINIHYDROKLORIDI	>240
5. FLUOROURASIILI	>240
METOTREKSAATTI	>240
ETOPOSIDI	<6
PAKLITAKSELI	>240
TIOTEPÄ	55 (46,88,31)

Tulokset on saavutettu akkreditoidun ulkoisen testauslaboratorion suorittamana kontrolloiduissa laboratorio-olosuhteissa.

KOKOTAULUKKO

BCAS-S: Koko: S, Rintakehä: 84-92 cm (33-36"), Pituus: 164-170 cm Koko: (5'4"-5'6")
BCAS-M: Koko: M, Rintakehä: 92-100 cm (36-39"), Pituus: 170-176 cm Koko: (5'6"-5'9")
BCAS-L: Koko: L, Rintakehä: 100-108 cm (39-42"), Pituus: 176-182 cm Koko: (5'9"-6'0")
BCAS-XL: Koko: XL, Rintakehä: 108-116 cm (42-45"), Pituus: 182-188 cm Koko: (6'0"-6'2")



Steriili BioClean-C™- kemoterapiasuojasiliina käsivarsisuojausilla S- BCAS

MATERIAALIN SUORITUSKYVYN TESTITULOKSET

TESTI	TULOS	SUORITUSKYKYLUOKKA
Hankauskestävyys	10 to 100 cycles	1
Pistokestävyys	10 N	1
Trapetsitesti repäisykestävyys poikkisuunnassa (CD)	CD 32.3 N	2
Trapetsitesti repäisykestävyys koneen suunnassa (MD)	MD 50.6 N	3
Vetolujuus poikkisuunnassa (CD)	CD 47 N	1
Vetolujuus koneen suunnassa (MD)	MD 94 N	2
Nesteiden hylkivyyt - H ₂ SO ₄ 30 %	99.0%	3
Nesteiden hylkivyyt - NaOH 10 %	98.4%	3
Nesteiden hylkivyyt - O-ksyleeni	91.4%	1
Nesteiden hylkivyyt - 1-butanoli	93.9%	3
Nesteiden läpäisy - 30 % H ₂ SO ₄	0%	3
Nesteiden läpäisy - NaOH 10 %	0%	3
Nesteiden läpäisy - O-ksyleeni	0%	3
Nesteiden läpäisy - Butaani-1-oli	0%	3
Sauman vahvuus ¹	74 N	2

1. Seam not destroyed

TILAUSTIEDOT

	KOKO	S, M, L, XL
S-BCAS	UUELLEENTILAUSEN NRO	S-BCAS-S, S-BCAS-M, S-BCAS-L, S-BCAS-XL

Suorituskykystandardien ja säätelyn noudattaminen



Katso lisätietoja osoitteesta www.ansell.com tai soita meille

Eurooppa, Lähi-itä ja Afrikka

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

Aasian ja Tyynenmeren alue

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

Pohjois-Amerikka

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

Latinalainen Amerikka ja Karibia

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, ® ja ™ ovat Ansell Limitedin tai sen tytäryhtiöiden omistamia tavaramerkkejä. Patentoitu Yhdysvalloissa ja patentti haussa Yhdysvalloissa ja muissa maissa: www.ansell.com/patentmarking © 2024 Ansell Limited. Kaikki oikeudet pidätetään.

Tätä opasta tai mitään Ansellin esittämää tai Ansellin nimissä tässä oppaassa esitettyä lausumaa ei tule tulkita takuiksi kauppakelpoisuudesta tai Ansellin tuotteen soveliaisuudesta johonkin erityiseen tarkoitukseen. Ansell ei ota vastuuta loppukäyttäjän johonkin määrättyyn käyttötarkoitukseen valitseman tuotteen tarkoituksenmukaisuudesta tai sopivuudesta.

Katso tuotteen validointipakkaus tai ota yhteyttä Ansellin asiakaspalveluun saadaksesi tuotekohtaiset tiedot vaatteiden käytöstä sytotoksisten lääkkeiden kanssa. Esimerkiksi lääkkeitä vastaan käytettävä vaatetus täytyy valita erityisesti käytettyjä kemikaaleja varten.

