

Pidemmät suojasukat, jotka mahdollistavat täydellisemmän henkilökohtaisen suojautumisen.

- **Lisäsuojaus:** BioClean-D™ Overboots BDOB-L on 500 mm:n pituinen ja pidempi kuin vakiovaihtoehto, mikä tarjoaa käyttäjilleen kattavamman henkilökohtaisen suojan.
- **Kontaminaatoriskien vähentäminen:** Nämä suojaavat päällystossut on myös valmistettu CleanTough™ -materiaalista, joka on vähälumina ja minimoi kontaminaatoriskit puhdastilaympäristöön mentäessä.
- **Optimaalinen istuvuus:** yläosassa ja nilkan tasolla olevat solmimiskiinnikkeet ovat helppokäyttöiset ja tarjoavat turvallisen, säädettävän istuvuuden.
- **Parannetut ominaisuudet:** Näiden jalkineiden liukastumista estävä pohjaominaisuus takaa lisäturvan, mikä ehkäisee mahdollisia työtapaturmia.



Key Features and Benefits

- **Pidempi pituus (500 mm):** Suurempi suojaava peittoalue.
- **Vähän likaantuva kevyt materiaali:** pienempi kontaminaatoriski.
- **Solmiokiinnitys ja liukumaton pohja:** turvallinen istuvuus ja turvallinen käyttö.

Teollisuudenalat

- Säädellyt ja kriittiset ympäristöt
- Tuotanto ja valmistus
- Lääketeollinen valmistus
- Bioteknologiavalmistus
- Lääkinnällisten laitteiden valmistus
- Laboratorio ja tutkimus





BioClean-D™ Päälyssaappaat BDOB-L

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiaali	CleanTough™
Auditointistandardit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standardit	ASTM F739, Partial Body Protection Only, CE 0598, EN ISO 13688:2013, EN 1149-5:2008, EN 1149-5:2018, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 13688:2013+A1:2021, EN ISO 14325, Katgoria III, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009
Pakkauksen esittely	30 kpl sinetöidyssä PE-sisäpussissa, yksi sisäpussi sinetöidyssä PE-kuljetuspakkauksissa, viisi kuljetuspakkausta vuoratussa laatikossa (150 kpl)
Puhdistusluokka	Luokka 10/ISO 4
Säilyvyys	Five (5) years from date of manufacture.
Rakentaminen	Bound seams with single needle stitching

PARTIKKELEIDEN IRROTTAMISEN TESTITULOKSET

TESTI	TULOS
Partikkeleiden irtoaminen (Helmke-rumputesti)	$\geq 0,5$ Qm (laskentataajuus, cpm) < 2 000

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	<6
SYKLOFOSFAMIDI	217 (275,162,215)
DOKSORUBISIINIHYDROKLORIDI	>240
5. FLUOROURASIILI	>240
METOTREKSAATTI	>240
ETOPOSIDI	>240
PAKLITAKSELI	<10
TIOTEPA	30 (28,30,33)

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

KOKOTAULUKKO

Yleinen



BioClean-D™ Päälyssaappaat BDOB-L

MATERIAALIN SUORITUSKYVYN TESTITULOKSET

TESTI	TULOS	SUORITUSKYKYLUOKKA
Hankauskestävyys	10 to 100 cycles	1
Flex Halkeilun kesto	5,000 to 15,000 cycles	3
Pistokestävyys	8 N	1
Trapetsitesti repäisykestävyys poikkisuunnassa (CD)	CD 29.3 N	2
Trapetsitesti repäisykestävyys koneen suunnassa (MD)	MD 55.5 N	3
Vetolujuus poikkisuunnassa (CD)	CD 48 N	1
Vetolujuus koneen suunnassa (MD)	MD 97 N	2
Nesteiden hylkivyyt - H ₂ SO ₄ 30 %	96.3%	3
Nesteiden hylkivyyt - NaOH 10 %	97.6%	3
Nesteiden hylkivyyt - O-ksyleeni	95.7%	2
Nesteiden hylkivyyt - 1-butanoli	96.6%	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
Hienopartikkelisten aerosolien vuoto sisäänpäin ¹	Pass	-
Läpäisykestävyys suihkulla (suihkutestaus) ¹	Pass	
Sauman vahvuus ²	70 N	2
Puolet sähköstaattisen latauksen heikkenemisajasta, t ₅₀ (sek)	0.07	HYV.

1. 1. All interfaces with additional PPE were taped during testing, as required by the standards.

2. Seam not destroyed

TILAUSTIEDOT

	KOKO	Yleinen
BDOB-L	UUDELLEENTILAUKSEN NRO	BDOB-L

Suorituskykystandardien ja sääntelyn noudattaminen



CE 0598



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



TYPE PB [6] TYPE PB [6]

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 takuuksi 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.

