

Validoitu steriili nitrilinen RABS/eristysholkki/käsinejärjestelmä, joka takaa optimaalisen suojan.

- **Integroitu järjestelmä:** BioClean™ Nitrile RABS/Isolator Sleeve/Glove System GSG10NITXLMA koostuu nitrilihylysystä, joka on kiinnitetty L-kokoiseen, molemminpuoliseen PCP-käsineeseen (BioClean™ S-BFAP) kanavarenkaalla ja O-renkaalla.
- **Erikoissuojaus:** GSG10NITXLMA-käsinejärjestelmä on testattu ASTM D6978-05:n mukaisesti optimoidakseen kemoterapialääkkeitä käsittelevien työntekijöiden suojan.
- **Vähennetty riski:** Lisäksi BioClean™ Nitrile RABS/Isolator Sleeve/Glove System GSG10NITXLMA on 100-prosenttisesti silmämääräisesti tarkastettu, mikä vähentää kontaminaatoriskiä ja varmistaa tehokkaan käsivarsien ja käsien suojauksen.
- **Parannetut ominaisuudet:** BioClean™ Isolator Sleeve Glove System GSG10NITXLMA on autoklaavin kanssa yhteensopiva (vain holkki), sopii porttikokoon 8"/203 mm ja siinä on 39"/995 mm:n lisäpituus, joka mahdollistaa suuremman joustavuuden ja mukavuuden.



TÄRKEIMMÄT OMINAISUUDET JA EDUT

- **ASTM D6978-05-testattu:** Sertifioitu kemoterapialääkkeiden turvallista käsittelyä varten
- **ISO 4 -puhdastilakäsitelty:** Erinomainen puhtausaste.
- **Steriilisyyden varmistustaso (SAL) 10-6:** Steriili käsisuojatuote.

- Raaka-aine ja valmistelu
- Bioteknologiavalmistus



GSG10NITXLMA

Validoitu steriili RABS- ja eristysnitriilikäsivarsisuojaus-/käsinejärjestelmä

TEKNISET TIEDOT

Tuotetiedot	GSG10NITXLMA
Materiaali	Nitriili, Neopreeni (polykloropreeni)
Väri	Valkoinen, Vihreä
Muoto	Voidaan käyttää vasemmassa tai oikeassa kädessä
Käsineen ulkopinta	Kuvioidut sormet
Rannekemalli	Kohoreunainen
Auditointistandardit	ISO 14001, Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D, NEBB Certified Cleanrooms
Pakkauksen esittely	Yksi järjestelmä - koostuu holkista, koon 8.0-8.5 kaksikäsisestä käsineestä ja kanavarenkaasta / O-rengaskokoonpanosta, jotka on pakattu PE-sisäpussiin; Yksi järjestelmä - koostuu holkista, koon 8,0-8,5 kaksikäsisestä käsineestä ja kanavarenkaasta/O-rengaskokoonpanosta, jotka on pakattu PE-sisäpussiin; kaksi sisempää pussia (kaksi järjestelmää) pakattuna PE-ulkopussia kohti; 10 ulkopussia (20 järjestelmää) vuorattua valkoista aaltopahvipakkausta kohti.
Säilytysohjeet	Säilytä kuivassa ja viileässä paikassa alle 40 C:ssa, poissa suorasta auringonvalosta ja loistelamppujen valosta
Saatavissa olevat koot	L
Käyttölämpötila-alue	-10°C - 120°C
Sterilointimenetelmä	Gammasäteily 25 kGy
Puhdistusluokka	Luokka 10/ISO 4 & EU GMP laatu A
Säilyvyys	Kolme (3) vuotta valmistuspäivämäärästä.
Testattu käytettäväksi kemoterapialääkkeiden kanssa	Kyllä, ASTM D6978:n mukaisesti Ei listattu US FDA 510k:ssa
Proteiinitaso	Ei sovellettavissa, ei sisällä luonnonkumilateksia
Standardit	ASTM D6978, ISO 11137-1:2006, EN 420:2003 + A1:2009, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 455 Part 2, Katgoria III



GSG10NITXLMA

Validoitu steriili RABS- ja
eristysnitiilikäsivarsisuoja-
/käsinejärjestelmä

FYYSISET OMINAISUUDET

	Tyypilliset arvot	Testausmenetelmä
Koot	L	
Pituus (mm/in)	300/12	EN 420
Kämmenen leveys (mm/in)	95 mm	EN 420
Portin koko	8"	
Kämmenen yhden kerroksen vähimmäispaksuus (mm/mil)	0.10 / 3.94	EN 455-2
Kohde yhden kerroksen vähimmäispaksuus (mm/mil)	0.12 / 4.72	EN 455-2
Rannekkeen yhden kerroksen vähimmäispaksuus (mm/mil)	0.50/20	EN 455-2

TILAUSTIEDOT

	PORT SIZE	8"/203mm
	KOKO	L
GSG10NITXLMA	UUDELLEENTILAUKSEN NRO	GSG10NITXLMA

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

Teknologia



Suorituskykystandardien ja sääntelyn noudattaminen



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.



