## Tempos de rutura de permeação e dados de degradação de acordo com a norma EN ISO 374:2016

Sistemas de barreira de acesso restrito/luvas para câmaras de isolamento em nitrilo para salas limpas BioClean™ — CGL

Substância química	Número CAS	Tempo de rutura de permeação (min.)	Índice de proteção	Degradação (%)	Parte
Ácido acético a 99%	64-19-7	102	3	79.1	Punho
Ácido acético a 99%	64-19-7	168	4	72.2	Palma
Ácido fluorídrico a 40%	7664-39-3	409	5	4.7	Punho
Ácido fluorídrico a 40%	7664-39-3	454	5	8.8	Palma
Formaldeído a 37%	50-00-0	> 480	6	5.5	Punho
Formaldeído a 37%	50-00-0	> 480	6	-7.4	Palma
Heptano	142-82-5	> 480	6	7.4	Punho
Heptano	142-82-5	> 480	6	4.3	Palma
Hidróxido de amónio a 25%	1336-21-6	> 480	6	12.9	Punho
Hidróxido de amónio a 25%	1336-21-6	474	5	8.3	Palma
Hidróxido de sódio a 40%	1310-73-2	> 480	6	11.3	Punho
Hidróxido de sódio a 40%	1310-73-2	> 480	6	11.3	Palma
Metanol	67-56-1	94	3	64.0	Punho
Metanol	67-56-1	107	3	57.9	Palma

Tempos de rutura de permeação de acordo com a norma EN ISO 374:2016									
0	1	2	3	4	5	6			
< 10	10-30	30-60	60-120	120-240	240-480	> 480			
Não recomendado	Proteção contra salpicos		Proteção média		Proteção elevada				

Os dados indicados no quadro anterior são baseados nos resultados de testes de laboratório realizados na zona da palma ou do punho da luva. Estes testes foram realizados através de métodos normalizados de ensaio que podem não reproduzir adequadamente quaisquer condições específicas de utilização final. Tenha em atenção que os tempos de permeação não equivalem a tempo de utilização segura. O tempo de utilização segura pode variar em função do facto de o EPI ser ou não colocado corretamente, da temperatura do meio envolvente, da toxicidade das substâncias químicas e de outros fatores. As informações sobre permeação aqui apresentadas estão limitadas ao material de proteção principal. Os tempos de permeação podem variar à volta de costuras, fechos de correr, viseiras ou quaisquer outras uniões ou componentes do EPI. É da responsabilidade do profissional de saúde e segurança da sua organização proceder a uma avaliação de riscos antes de escolher o EPI adequado para a tarefa em mãos. Dado que a Ansell não tem qualquer conhecimento detalhado ou controlo sobre as condições de utilização final, quaisquer destes dados servem apenas como orientação e a Ansell declina qualquer responsabilidade.

## Ansell Healthcare Europe N.V.

Riverside Business Park, Block J Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium Tel. +32 (0) 2 528 74 00 Fax +32 (0) 2 528 74 01 http://www.ansell.eu E-mail info.europe@ansell.com

