



NOBAMED Paul Danz AG

NOBAGLOVE®-Nitril

REF 905650

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Die puderfreien blauen Untersuchungs- und Schutzhandschuhe mit einer längeren Stulpe (300 mm) der Größe **XS** aus Nitril sind reißfest, dehnbar, dicht, mikrobebeständig, chemikalienbeständig deklariert, links und rechts tragbar. NOBAGLOVE-Nitril werden für die Durchführung von medizinischen Untersuchungen, für diagnostische und therapeutische Zwecke, Umgang mit kontaminierten medizinischen Materialien, zum Schutz vor Kontaminationen, aber auch für den Umgang mit Chemikalien, in der Medizin, der Krankenpflege oder im Labor eingesetzt.

Kontraindikationen

Kontraindikationen sind keine bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten darf das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Nitrilkautschuk (NBR)
Hilfsmittel: Dithiocarbamate

Das Produkt ist latexfrei.

Normative und gesetzliche Anforderungen

NOBAGLOVE®-Nitril mit Doppelfunktion sind zum einen Medizinprodukte nach der Richtlinie MDD 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse I, Regel 5 eingestuft und zum anderen Schutzhandschuhe nach PSA Verordnung (EU) 2016/425 der Kategorie III.

Sie erfüllen die Anforderungen der EN 455 Teil 1, 2, 3 und 4, der EN 420, EN374: Teil 1, 2, 4 und 5 und EN 16523-1.

Der AQL beträgt $\leq 1,5$ in Bezug auf die Dichtigkeit nach den Anforderungen EN 455-1.

Der Pudergehalt liegt bei allen Handschuhen unter dem normativ vorgegebenen Grenzwert von maximal 2 mg/ Handschuh (EN 455-3).

Die Biokompatibilität wird nach DIN EN ISO 10993 geprüft und die Virendichtheit nach ISO 16604.

Das Produkt kann gemäß EN 1186 für den Kontakt mit Lebensmittel verwendet werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei, zwischen +5°C und +40°C lagern, vor direkter Sonneneinstrahlung schützen.

Notified body responsible for EU Type examination and ongoing conformity:

CE 2777, SATRA Technology Bracetown Business Park, Clonee, D15 YN2P, Ireland

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



PPE (CAT III)

Medical device class I

EN 455-1: 2000; EN 455-2:2015
EN 455-3: 2015; EN 455-4: 2009
EN 420: 2003+A1:2009

EN 374-1: 2016+ A1: 2018

Permeation levels are based on breakthrough times as follows:						
Level	1	2	3	4	5	6
Min breakthrough times (min)	>10	>30	>60	>120	>240	>480

Test according to EN 16523-1:2015 The penetration resistance has been assessed under laboratory condition and relates only to the tested specimen	 EN ISO 374-1:2016/ type 3 KTP	Sodium hydroxide (K) 40 % Level 6
		Formaldehyde (T) 37 % Level 4
		Hydrogen peroxide (P) 30 % Level 4
		Glutaraldehyde 1 % Level 6

374-4: 2013 (Degradation)

Degradation mean percentage results:		
40 %	Sodium hydroxide (K)	-15 %
37 %	Formaldehyde (T)	3.1 %
30 %	Hydrogen peroxide (P)	9.2 %
1 %	Glutaraldehyde	-4.2 %

Der Degradationslevel gibt an, ab welchem Wert die Auswirkung der Degradation (Veränderung des Handschuhmaterials) durch die getestete Chemikalie nachweisbar ist

EN 374-5: 2016:

EN ISO 374-5: 2016	Level	EN ISO 374-5: 2016
Protection against bacteria and fungi	Pass	 Y FUS
Protection against virus	Pass	Level 2, AQL < 1.5

EN 374-2: 2014:

Performance Level	AQL	Inspection levels
Level 3	<0.65	G1
Level 2	<1.5	G1
Level 1	<4.0	S4

Hinweis

Je nach Arbeitsplatzbedingungen kann die tatsächliche Schutzdauer von den Werten der Tabellen abweichen.

Es wird empfohlen die Handschuhe für die jeweiligen Arbeitsplatzbedingungen zu testen.

Vor Gebrauch auf Schäden kontrollieren.

Beschädigte Handschuhe nicht verwenden.

Wiederaufbereitung nicht möglich.

Entsorgung entsprechend den geltenden Vorschriften.