



www.medline.eu/es



Signature Latex Essential

Guantes quirúrgicos estériles con bajo contenido en látex, sin polvo con revestimiento de polímero sintético

Ficha técnica

Referencias/Tallas

MSG5955	MSG5960	MSG5965	MSG5970	MSG5975	MSG5980	MSG5985	MSG5990
5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

Composición

Látex de caucho natural con revestimiento de polímero sintético
Sin polvo de acuerdo con EN455-3 e ISO 21171

Precaución: Este producto contiene látex de caucho natural que puede causar reacciones alérgicas, incluyendo reacciones anafilácticas.

Agente Calzador

Revestimiento interno con múltiples capas de polímero sintético "E-Z glide" con poliacrílico y surfactante (Facilita el calzado incluso con manos húmedas)

Color

Crema (Proporciona contraste usando un guante interior de color oscuro)

Acabado

Suave

Diseño del molde

Diseño anatómico con dedos rectos que reproduce la forma natural de la mano para maximizar el confort y reducir fatiga durante procedimientos prolongados

Diseño del Puño

Anatómico y con reborde especial que impide que el guante ruede hacia la palma.

Aditivos químicos (Aceleradores)

Dietilditiocarbamato de zinc (ZDEC) y Dibutilditiocarbamato de zinc (ZDBC)
Por debajo de los límites detectables de acuerdo al método UPB/P/003a

Proteínas de látex (de conformidad con la norma EN 455-3 y con la norma ASTM D 5712 (método modificado de proteínas Lowry))

Bajo contenido en Proteínas: <50 microgramos/gramo de proteína extraíble total
Proteínas de látex de heveína por debajo del límite detectable según ensayo de tercera parte de FitKit de acuerdo con EN455-3 y ASTM D7427-16.

Precaución: El uso seguro de estos guantes por o en personas alérgicas al látex no está establecido.

Grosor (de conformidad con ASTM D3577 $\geq 0,10$ mm)

Dedos	0,23 mm
Palma	0,21 mm
Puño	0,18 mm



2797 Medical device
0086 Personal Protective Equipment



STERILE | R

© 2019 Medline Industries Inc. o una de sus filiales.
Todos los derechos reservados.

TDS-MSG59XX-
ES01

01.INT.03.30

Signature Latex Essential

Guantes quirúrgicos estériles con bajo contenido en látex, sin polvo con revestimiento de polímero sintético

Dimensiones: ancho y longitud (de conformidad con la norma EN455-2)

MSG5955	MSG5960	MSG5965	MSG5970	MSG5975	MSG5980	MSG5985	MSG5990
276	280	285	285	285	286	288	287
69	78	79	89	93	101	107	108

Fuerza de rotura, antes del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 ≥ 9 N)

15.7 N

Fuerza de rotura, después del envejecimiento acelerado (de conformidad con EN 455-2 ≥ 9 N) (7 días a temperatura de 70°C en un horno)

14 N

Ausencia de agujeros (de conformidad con la norma EN 455-1)

0,65 AQL Antes del envasado
0,65 AQL Inspección final

Penetración Viral

Superado el Test de Penetración Viral, de acuerdo con ISO16604 / ASTM F 1671

Resistencia química

La resistencia frente a productos químicos se ha ensayado de acuerdo al estándar EN 16523-1 y los citostáticos de acuerdo a ASTM D 6978.
Los resultados y recomendaciones de uso con químicos pueden ser obtenidos bajo petición.

Esterilización

Radiación gamma, Prueba de Aseguramiento de la Esterilidad (SAL): 10-6

Fecha de caducidad

35 meses desde su fabricación
Fechas de fabricación y caducidad están impresas en el envase (en formato AAAAMM)

Envasado

El material de polietileno del envase protege el producto durante el transporte y el almacenamiento de la humedad y el ozono manteniendo un ambiente estéril.
Configuración del envasado para ahorrar espacio
50 pares por dispensador / 4 dispensadores por caja / 200 pares por caja

Regulaciones y estándares de calidad

Las plantas de fabricación de Medline tienen la certificación EN ISO 13485 por BSI.
Los productos cumplen con los requisitos esenciales de la Directiva Europea 93/42/CEE
Los productos cumplen los requisitos de las Normas Europeas Armonizadas EN 455 1,2, 3 y 4

Certificación EPI

Bajo los requerimientos de la Regulación de Equipos de protección (EU)2016/425 Categoría III.
En cumplimiento con Normas EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 e ISO 16604.

Recomendaciones de almacenamiento

Proteger contra la congelación. Evitar el calor excesivo. El producto debe ser protegido de la luz solar directa, las lámparas fluorescentes, radiografías, la humedad y el ozono.

País de Origen

Malasia

Fabricante legal

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield, IL 60093 USA.

Oficina Iberia

Medline International Iberia S.L.U.
Parque Empresarial San Fernando
Avenida de Castilla, 2
Edificio Munich, Planta Baja
28830 San Fernando de Henares
Madrid - España



2797 Medical device
0086 Personal Protective Equipment



© 2019 Medline Industries Inc. o una de sus filiales.
Todos los derechos reservados.

TDS-MSG59XX-
ES01

01.INT.03.30