

nitriLAB

CAT III

CE2777



EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN 421:2010



EN ISO 374-1:2016+A1:2018/TYPE C



EN ISO 21420:2020



Rękawice ochronne kat. III

WYPRODUKOWANO W TAJLANDII

Rozmiary: XS/5-5.5, S/6-6.5, M/7-7.5, L/8-8.5, XL/9-9.5,

XXL/10-10.5, XXXL/11-11.5

Pakowanie: 200 sztuk/opak., 10 opak./karton

Opis produktu:

Rękawice nitylowe,
bezpudrowe, jednorazowe

Obręczne
Poziom zgrębnosci 5

Ogólne

Bezpudrowe rękawice nitylowe diagnostyczne. Produkt sklasyfikowany jako środek ochrony indywidualnej (ŚOI) kategorii III zgodnie z europejskim rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej wykazał zgodność z tym rozporządzeniem poprzez harmonizowane normy europejskie, takie jak EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018 i EN ISO 374-5:2016.

Podane informacje nie odzwierciedlają rzeczywistego czasu trwania ochrony w miejscu pracy ze względu na inne czynniki wpływające na wydajność, takie jak temperatura, ścieranie i degradacja. Informacje dotyczące ochrony odnoszą się do powierzchni roboczej, tj. „dłoni” rękawicy, która została poddana testom. Przed użyciem rękawice należy dokładnie sprawdzić pod kątem uszkodzeń (szczególnie nacięć i dziur). W przypadku stwierdzenia jakiegokolwiek uszkodzenia należy unikać ich używania. Informacje nie odzwierciedlają rzeczywistego czasu trwania ochrony w miejscu pracy oraz różnicy między mieszaniem a czystymi substancjami chemicznymi. Ten produkt nie chroni przed zagrożeniami mechanicznymi. Jeśli warunki użytkowania wymagają ochrony przed skażeniem radioaktywnym zgodnie z normą EN 421:2010, należy upewnić się, że rękawica wystaje wystarczająco poza rękaw odzieży. Odporność chemiczna została oceniona w warunkach laboratoryjnych na podstawie próbek pobranych wyłącznie z dłoni (z wyjątkiem przypadków, gdy rękawica ma długość równą lub większą niż 400 mm – wówczas badany jest również mankiet) i odnosi się wyłącznie do badanej substancji chemicznej. Może się ona różnić, jeśli substancja chemiczna jest stosowana w mieszaninie. Zaleca się sprawdzenie, czy rękawice są odpowiednio do zamierzonego zastosowania, ponieważ warunki w miejscu pracy mogą różnić się od warunków testu typu w zależności od temperatury, ścierania i degradacji. Podczas użytkowania rękawice ochronne mogą zapewniać mniejszą odporność na niebezpieczne substancje chemiczne ze względu na zmiany właściwości fizycznych. Ruchy, zaciepanie, tarcie, degradacja spowodowana kontaktem z substancjami chemicznymi itp. mogą znacznie skrócić rzeczywisty czas użytkowania. W przypadku substancji chemicznych o działaniu korozyjnym degradacja może być najważniejszym czynnikiem, który należy wziąć pod uwagę przy wyborze rękawic odpornych na działanie substancji chemicznych. Przed użyciem należy sprawdzić rękawice pod kątem wszelkich wad lub niedoskonałości. Odporność na przebicie została oceniona w warunkach laboratoryjnych i odnosi się wyłącznie do badanej próbki. Należy postępować zgodnie z odpowiednimi procedurami podczas zakładania, zdejmowania i dopasowywania rękawic, zachowując komfort i higienę, aby uniknąć zanieczyszczenia. Rękawice tylko do jednorazowego użytku.

Zakładanie

Ostrożnie założyć rękawicę na dłoń, nie uszkadzając jej.

Zdejmowanie

Chwyć zewnętrzną część rękawicy od strony nadgarstka. Zdjąć rękawicę z dłoni i przytrzymać ją drugą ręką. Następnie wsunąć palec bez rękawiczki pod mankiet rękawiczki znajdującą się na dłoni, uważając, by nie dotknąć zanieczyszczonej powierzchni. Dodatkowe informacje zostaną dostarczone na życzenie.

Przechowywanie

Przechowywać w chłodnym, suchym miejscu, z dala od światła słonecznego. Procedury przechowywania są głównym czynnikiem decydującym o okresie przydatności rękawic. Rękawiczki należy przechowywać w opakowaniu, chroniąc je przed światłem słonecznym, sztucznym światłem i wilgocią, w temperaturze od 5°C do 35°C. Przechowywanie w takich warunkach powinno zapewnić okres przydatności wynoszący zylata.

Przeznaczenie

Rękawiczki do stosowania podczas procedur diagnostycznych i terapeutycznych. Zmniejszają ryzyko infekcji i zapewniają ogólną ochronę zarówno pacjenta, jak i użytkownika przed zarazkami, bakteriami, krwią i płynami ustrojowymi, a także zapobiegają zakażeniom krzyżowym. Rękawiczki są przeznaczone do stosowania w sektorze medycznym, przez pracowników służby zdrowia i personel medyczny oraz służby ratownictwa medycznego.

Utylizacja opakowań

Wszystkie puste opakowania należy utylizować zgodnie z lokalnymi, stanowymi i federalnymi przepisami lub poddać recyklingowi/odnowieniu w zatwierdzonym zakładzie.

Uwaga: Przestrzeganie środków ostrożności i ostrzeżeń zawartych w instrukcji użytkowania (IFU) wyrobów medycznych zapewnia bezpieczne użytkowanie i stosowanie. Produkt zawiera akceleratory (ditiokarbaminy) i może wywoływać reakcje alergiczne skóry u osób uczulonych – alergii kontaktowa typu IV. W przypadku zauważenia reakcji w postaci podrażnienia skóry należy natychmiast zdjąć rękawiczki i umyć dotknięte miejsce wodą fizjologiczną. Jeśli objawy nie ustępują, należy zasięgnąć porady lekarza.

Produkt jest wytwarzany zgodnie z Systemem Kontroli Jakości, który został pomyślnie oceniony przez SATRA Technology Europe Ltd. Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15 YN2P, Irlandia jako spełniający wymagania Rozporządzenia w sprawie ŚOI (UE) 2016/425 moduł C2 i certyfikatu Typu B.
Jednostka notyfikowana nr 2777

Protection against Chemical Hazards, according to EN ISO 374-1:2016+A1:2018/TYPE C

Chemical	Level	Mean Degradation(%)
40% Sodium Hydroxide (K)	Level 6	-30.6
30% Hydrogen Peroxide (P)	Level 1	-2.3
37% Formaldehyde (T)	Level 3	-8.4

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 performance levels are as follows

Performance Level	0	1	2	3	4	5	6
Breakthrough time (min)	<10	>10	>30	>60	>120	>240	>480

EN ISO 374-5:2016

Ochrona przed bakteriami i grzybami Pas
Ochrona przed wirusami Pas

Spełnia normę EN 421:2010

Kontakt z żywnością

Zatwierdzone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem Komisji UE nr 10/2011. Nadaje się do kontaktu z suchymi, kwaśnymi i alkoholowymi produktami spożywczymi, nie nadaje się do kontaktu z tłuszczami i olejami

Deklaracja zgodności: <https://hfsafety.pl/>

nitriLAB**Safety gloves cat. III**

MADE IN THAILAND

CAT III

CE 2777



EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN 421:2010



EN ISO 374-1:2016+A1:2018/TYPE C



EN ISO 21420:2020

**Sizes:** XS/5-5.5, S/6-6.5, M/7-7.5, L/8-8.5, XL/9-9.5,

XXL/10-10.5, XXXL/11-11.5

Packing: 200 pieces/pack, 10 pack/carton**Product description:**

Disposable nitrile gloves

Ambidextrous
Dexterity level 5**General**

Powder free nitrile examination gloves. The product is classed as Category III of Personal Protective Equipment (PPE) by the European PPE regulation EU 2016/425 and have been shown to comply with this Regulation through the Harmonized European Standard(s) such as EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018 and EN ISO 374-5:2016.

Information provided does not reflect the actual duration of protection in the workplace due to other factors influencing the performance, such as temperature, abrasion, and degradation. Information regarding protection refers to the working surface, i.e. the 'palm' of the glove, which has been submitted to testing. Before use, gloves should be thoroughly checked for damage (cuts and holes). If any damage is found, avoid using the product. The information does not reflect the actual duration of protection in the workplace or the difference between mixtures and pure chemicals. This product does not protect against mechanical hazards. If the conditions of use require protection against radioactive contamination in accordance with EN 421:2010, ensure that the glove protrudes sufficiently beyond the sleeve of the garment. Chemical resistance has been assessed under laboratory conditions based on samples taken exclusively from the hand (except in cases where the glove is 400 mm or longer, in which case the cuff is also tested) and refers exclusively to the chemical substance tested. It may vary if the chemical is used in a mixture. It is recommended to check that the gloves are suitable for the intended use because the conditions at the workplace may differ from the type test depending on temperature, abrasion and degradation. When used, protective gloves may provide less resistance to the dangerous chemical due to changes in physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by the chemical contact etc. may reduce the actual use me significantly. For corrosive chemicals, degradation can be the most important factor to consider in selection of chemical resistant gloves. Before use, inspect gloves for any defects or imperfections. The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimen. Please follow the correct procedures when donning, doffing, adjusting the gloves preserving comfort and hygiene of the hand to avoid any contamination. Single use only.

Donning

Insert the glove to the hand carefully without damaging the glove.

Doffing

Grasp the outside of the glove from the wrist area. Peel the glove away from the hand, hold it in the opposite gloved hand. Slide an un-gloved finger under the wrist of the remaining glove, being careful not to touch the contaminated surface of the glove. Additional information will be supplied upon request.

Storage

Keep out from direct sunlight; store in a cool and dry place. To be stored in cool dry place away from sunlight. Storage procedures are the main factor in determining glove shelf life. Gloves should be kept in their packaging protected from sunlight, artificial light, and humidity and stored at temperatures between 5 °C -35 °C. Storage under these conditions should provide shelf life of three years.

Intended Purpose

A patient examination glove used for diagnostic and therapeutic procedures. Reduce risk of infection & provide general protection of both patient and user against germs, bacteria, blood and body fluids as well as prevention of cross contamination. The glove is intended to be used in Medical sector, Healthcare workers & medical staffs, Emergency medical service.

Disposal of packaging

All empty packagings should be disposed of in accordance with local, state, and federal regulations or recycled/reconditioned at an approved facility.

Warning: Compliance with the precautions and warnings in the instructions for use (IFU) of the medical devices ensures the safe use and application. This product contains accelerators and may cause allergic reactions in some individuals with Type IV allergies (Di-Thiocarbamate Type). If a reaction in the form of skin irritation is noticed, remove gloves immediately and wash the affected part with saline water. If there is no relief, seek medical advice.

The product is manufactured under a Quality Control System which has been satisfactorily assessed by SATRA Technology Europe Ltd. Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15 YN2P, Ireland as meeting the requirement of PPE Regulation (EU) 2016/425 Module C2 and Type B certificate.

Protection against Chemical Hazards, according to EN ISO 374-1:2016+A1:2018/TYPE C

Chemical	Level	Mean Degradation(%)
40% Sodium Hydroxide (K)	Level 6	-30.6
30% Hydrogen Peroxide (P)	Level 1	-2.3
37% Formaldehyde (T)	Level 3	-8.4

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 performance levels are as follows

Performance Level	0	1	2	3	4	5	6
Breakthrough time (min)	<10	>10	>30	>60	>120	>240	>480

EN ISO 374-5:2016

Protection against bacteria and Fungi Pas
Protection against virus Pas

Complies with standard EN 421:2010

Food contact

Approved for contact with food in accordance with EU Commission Regulation No. 10/2011. Suitable for contact with dry, acidic and alcoholic food products, not suitable for contact with fats and oils.

Deklaracja zgodności: <https://hfsafety.pl/>

P.H.U. SEMEX Fertacz, Huszno Sp. J.

ul. Jagiellońska 101/105
42-202 Częstochowa, Polska
tel.: +48 34 39 06 735
e-mail: bhp@semex.pl
www.hfsafety.pl

ODDZIAŁ KRAKÓW

ul. Biskupińska 28, budynek X
30-732 Kraków
tel.: +48 12 390 46 00
e-mail: bhp.krakow@semex.pl
www.hfsafety.pl

