

Validierter steriler Nitril-RABS/Isolator- Fäustling mit ESD-Eigenschaften und extrem niedrigem Partikelniveau

- **Spezieller Schutz:** Der BioClean™ Nitrile Sterile Isolator Mitten GGL30NITM9 wurde für den Einsatz in der Herstellung von Injektionsmitteln und in pharmazeutischen Produktionsbereichen entwickelt und nach dem ASTM D6978-05 Permeationsstandard getestet, um eine sichere Handhabung von Chemotherapie-Medikamenten und Beständigkeit gegen gängige Chemikalien zu gewährleisten
- **Geringeres Kontaminationsrisiko:** Diese autoklavierbaren Reinraumfäustlinge sind zu 100 % auf Wasserdichtigkeit getestet, was das Kontaminationsrisiko minimiert und einen wirksamen Schutz für Arme und Hände gewährleistet.
- **Optimierte Sauberkeit:** Diese Fäustlinge, die für 10" (254 mm) Ports geeignet sind, sind nach ISO 4 reinraumtauglich gewaschen und verpackt und gewährleisten eine geringe Partikelkonzentration.
- **Verbesserte Passform:** BioClean™ Der BioClean™ Nitrile Sterile Isolator Mitten GGL30NITM9 wurde speziell entwickelt, um die Ermüdung der Hände zu reduzieren



HAUPTMERKMALE UND VORTEILE

- **ASTM D6978-05-geprüft:** Zertifiziert für den sicheren Umgang mit zytotoxischen Arzneimitteln
- **100% auf Wasserdichtigkeit geprüft:** Isolierfäustlinge mit reduziertem Kontaminationsrisiko
- **ISO 4-Reinraumverarbeitung:** Ausgezeichnete Reinheitsgrade

- Laborforschung und -entwicklung
- Reibstoffaufbereitung



GGL30NITM9

Geprüfter steriler RABS-/Isolator-
Fäustling aus Nitril

TECHNISCHES DATENBLATT

Artikelnummer	GGL30NITM9
Material	Nitril
Farbe	Weiß
Gestalten	Beidseitig tragbar
Externe Handschuhoberfläche	Glatt
Manschette	Rollrand
Prüfungsstandards	ISO 14001, Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D, NEBB Certified Cleanrooms
Verpackung Übersicht	1 Stück/verschweißter PE-Innenbeutel; 1 Innenbeutel/verschweißter PE-Außenbeutel; 1 zweiter Innenbeutel/verschweißter PE-Außenbeutel; 20 Außenbeutel (20 Stück) pro weißer Correx-Innenbox
Aufbewahrung	Lagerung: Kühl (< 40 °C) und trocken lagern. Vor direktem Sonnenlicht und fluoreszierenden Lichtquellen schützen.
Ursprungsland	Malaysia
Verfügbare Größen	9.75
Betriebstemperaturbereich	Von -10°C bis 120°C
Sterilisationsverfahren	GAMMA-Bestrahlung (25 kGy)
Reinraumklasse	ISO-Reinraumklasse 4 (EU GMP Grade A)
Haltbarkeit	Drei (3) Jahre ab Herstellungsdatum.
Getestet Zur Verwendung mit Chemotherapeutika	Ja, gemäß ASTM D6978 (nicht gelistet in der US FDA 510k)
Protein-Ebene	N.z.: Enthält kein Naturgummilatex
Normen	ASTM D6978, EC 1935/2004, ISO 11137-1:2006, EN 420:2003 + A1:2009, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 455 Part 2, Kategorie III

PHYSIKALISCHE EIGENSCHAFTEN

Größen	Typische Werte	Testverfahren
Länge (mm/in)	840/33	EN ISO 21420
Handflächenbreite (mm/in)	127 mm	EN ISO 21420
Port-Größe	10	
Ziel (Einzelwand) der Innenhand (mm/mil)	0.50/20	EN 455-2
Ziel (Einzelwand) der Finger (mm/mil)	0.60/24	EN 455-2
Ziel (Einzelwand) der Finger (mm/mil)	0.50/20	EN 455-2

SCHUTZ VOR MECHANISCHEN RISIKEN, EN 388:2016 UND A1:2018

Risiko	Leistungsstufe
Abriebfestigkeit	Level 4
Schnittfestigkeit (Klingen)	Level 1
Weiterreißfestigkeit	Level 0
Durchstichfestigkeit	Level 2

BESTELLINFORMATIONEN

	PORT SIZE	10"/254mm
	GRÖSSE	9.75
GGL30NITM9	NACHBESTELLUNGSNUMMER	GGL30NITM9

Weitere Informationen: www.ansell.com oder telefonisch unter

Europa, Naher Osten und Afrika

Ansell Healthcare Europe NV
Tel.: +32 (0) 2 528 74 00
Fax: +32 (0) 2 528 74 01

Asiatisch-Pazifischer Raum

Ansell Global Trading Center
Tel.: +603 8310 6688
Fax: +603 8310 6699

Nordamerika

Ansell Healthcare Products LLC
US Tel.: +1 800 800 0444
US Fax: +1 800 800 0445
CA Tel.: +1 800 363-8340

Lateinamerika und Karibik

Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
Tel.: +52 442 248 1544 / 248 3133

Australien

Ansell Limited
Tel.: +61 1800 337 041
Fax: +61 1800 803 578

GB

Ansell Nitritex
Tel.: +44 1638 663338
Fax: +44 1638 668890

Technologie



NO RUBBER LATEX

Leistungsstandards und Einhaltung von Gesetzen, Vorschriften und Normen



