

Coprimaniche sterili per camera bianca per la protezione dai farmaci chemioterapici

- **Protezione ottimizzata:** I coprimaniche chemioterapici BioClean™ sono stati appositamente sviluppati per proteggere da una serie di farmaci chemioterapici, con cuciture incollate a ultrasuoni e nastro protettivo, per una maggiore sicurezza.
- **Pulizia garantita:** Queste guaine protettive per la chemioterapia sono realizzate in materiale sterile CleanTough™, leggero e a bassa formazione di pelucchi.
- **Protezione barriera assicurata:** I manicotti chemioprotettivi BioClean-C™ sono stati testati in base agli standard di permeazione ASTM F739-12.
- **Massima praticità:** Questi coprimaniche sterili a taglia unica sono stati concepiti per essere indossati in modo semplice e veloce.
- **Riduzione dei rischi di contaminazione:** Sono appositamente confezionati per eliminare la contaminazione incrociata e sterilizzati con irradiazione gamma per ottenere un SAL minimo di 10^{-6}



Key Features and Benefits

- **Cucitura incollata a ultrasuoni:** Per coprimaniche che garantiscono una vestibilità sicura
- **Tessuto CleanTough™ leggero e a bassa formazione di pelucchi:** comfort e durata.
- **Conformità ASTM F739-12:** per una protezione garantita dalla permeazione.

Industrie

- Ambienti controllati e critici
- Produzione e produzione
- Laboratorio e ricerca





Coprimaniche BioClean-C™ - Sterile S-BCSC

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Materiale	CleanTough™
Standard di audit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standard	ASTM F739, CE 0598, EN 13935-2, EN ISO 14325, EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, Categoria III, EN 13034:2005 + A1:2009
Conservazione	Conservare in luogo fresco e asciutto (<40°C), lontano dalla luce diretta del sole e dalla luce fluorescente.
Paese di origine	Cina
Metodo di sterilizzazione	Raggi GAMMA (25 kGy)
Dose minima sterilizzazione	25kGy
Livello di garanzia della sterilità	10 ⁻⁶
Classe Camera pulita	Classe 4 ISO e BPF UE Grado A
Durata	Three (3) years from date of manufacture.
Costruzione	Ultrasonically bonded seams covered with protective tape
Caratteristiche	Conta particellare bassa

RISULTATI DEL TEST DI DIFFUSIONE DI PARTICELLE

TEST	RISULTATO
Diffusione di particelle (Helmke Drum Test)	≥0,5Qm (conte/min) <1700

RISULTATI METODO DI PROVA ASTM F739-12

FARMACO	Tempo medio di permeazione, minuti Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATINO	>480
CARMUSTINA	>480
CICLOFOSFAMIDE	>480
DOXORUBICINA CLORIDRATO	>480
5-FLUOROURACILE	>480
METOTREXATO	>480
ETOPOSIDE	>480
PACLITAXEL	>480
TIOTEPA	>456

Risultati ottenuti in condizioni di laboratorio controllate, da laboratorio di prova esterno accreditato. *Per Bioclean D e Bioclean 2000, i risultati della permeazione chimica si riferiscono alle prestazioni del tessuto solo a titolo di riferimento. Le cuciture e le chiusure possono avere tempi di rottura inferiori. Si consiglia di indossare sopra la tuta indumenti con cuciture sigillate, come Bioclean-C, per una maggiore protezione contro la manipolazione dei farmaci chemioterapici.

TABELLA TAGLIE

S-BCSC; Taglia: universale



Coprimaniche BioClean-C™ - Sterile S-BCSC

RISULTATI DEI TEST SULLE PRESTAZIONI DEI MATERIALI

TEST	RISULTATO	CLASSE PRESTAZIONE	PERFORMANCE STANDARD
Resistenza all'abrasione	>10 cycles	1	EN 12947-2
Resistenza alla perforazione	>5 N	1	ISO 13996
Resistenza allo strappo trapezoidale direzione trasversale (CD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Resistenza allo strappo trapezoidale direzione macchina (MD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Resistenza alla trazione direzione trasversale (CD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Resistenza alla trazione direzione macchina (MD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Repellenza ai liquidi - 30% H ₂ SO ₄	>90%	3	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - 10% NaOH	>90%	3	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - O-xilene	>90%	3	ISO 6530
Repellenza ai liquidi - Butan-1-olo	>90%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - 30% H ₂ SO ₄	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - O-xilene	<1%	3	ISO 6530
Penetrazione dei liquidi - Butan-1-olo	<1%	3	ISO 6530
Resistenza cucitura ¹	>50 N	2	ISO 13935-2

Per maggiori informazioni, visitate il nostro sito www.ansell.com, oppure chiamateci al numero

Europa, Medio Oriente ed Africa

Ansell Healthcare Europe NV
T: +32 (0) 2 528 74 00
F: +32 (0) 2 528 74 01

Regioni dell'Asia Pacifico

Ansell Global Trading Center
T: +603 8310 6688
F: +603 8310 6699

Region del Nord America

Ansell Healthcare Products LLC
US T: +1 800 800 0444
US F: +1 800 800 0445
CA T: +1 800 363 8340

America Latina e Caraibi

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

Australia

Ansell Limited
T: +61 1800 337 041
F: +61 1800 803 578

UK

Ansell Nitritex
T: +44 1638 663338
F: +441638 668890

Standard delle prestazioni e conformità normativa

CE 0598



Ansell, ® e ™ sono marchi commerciali di proprietà di Ansell Limited o di una delle società affiliate. Brevettati negli USA e in attesa di brevetti negli USA e fuori dagli USA: www.ansell.com/patentmarking © 2024 Ansell Limited. Tutti i diritti riservati.

Né il presente documento, né eventuali altre dichiarazioni formulate da o per conto di Ansell devono essere interpretati come garanzia di commerciabilità o idoneità per un determinato utilizzo dei prodotti Ansell. Ansell non assume alcuna responsabilità riguardo a idoneità o adeguatezza nella scelta dei guanti per un uso specifico da parte dell'utente finale.

Consultare il pacchetto di convalida del prodotto o contattare il servizio clienti Ansell per dati specifici sugli indumenti da usare con farmaci citotossici. Gli indumenti utilizzati per protezione contro i farmaci devono essere selezionati specificamente per il tipo di sostanze chimiche utilizzate.

