



# BioClean-C™ Apron with Sleeves - Sterile S-BCAS

## 带袖套式化疗防护围裙——无菌

带袖套式BioClean-C化疗防护围裙可针对多种细胞毒性药物提供防护。围裙采用轻质低发尘CleanTough材料制成，配有可调节颈部紧固件、后部系带和带防护性胶条的超声粘合接缝。

### Key Features and Benefits

- 根据抗渗透性标准ASTM F739-12进行测试
- 带防护性胶条的超声粘合接缝
- 后部系带
- 可调节颈部紧固件
- 轻质低发尘
- CleanTough材料



### 行业

- 受控和关键环境
- 生产和制造
- 实验室和研究





# BioClean-C™ Apron with Sleeves - Sterile S-BCAS

## TECHNICAL DATA SHEET

### PRODUCT INFORMATION

材料	CleanTough™
审计标准	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
标准	ASTM F739, CE 0598, EN 1149-5:2008, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 14325, ISO 11137-1:2006, Partial Body Protection Only, III类, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009
包装概述	每个密封PE内包装袋1件; 每个密封PE外包装袋1个内包装袋; 每个加衬里纸箱40个外包装袋 (40件)
存储	存放在40°C以下干燥、阴凉的地方, 避免阳光直射和荧光
原产国	中国
灭菌方法	伽马辐照 (25 kGy)
灭菌最小剂量	25kGy
无菌保证水平	10 <sup>-6</sup>
洁净室级别	ISO第4类和欧盟GMP A级
保质期	Three (3) years from date of manufacture.
结构	Ultrasonically bonded sleeve seams with protective tape & 100% polyester elasticated cuffs.
特点	低微粒

### 粒子脱落试验法结果

测试	结果
粒子脱落 (汉姆克滚筒试验法)	≥ 0.5µm (颗粒数/分) <1700

### ASTM F739-12 测试方法结果

药物	平均突破时间 (MBT), 分钟 Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 µg/cm <sup>2</sup> /min
顺铂	>480
卡莫司汀	>480
环磷酰胺	>480
盐酸多柔比星	>480
5-氟尿嘧啶	>480
甲氨蝶呤	>480
依托泊苷	>480
紫杉醇	>480
噻替派	>456

结果由经认可的外部测试实验室在可控制的实验室条件下获得。

### 尺寸表

BCAS-S 胸围: 84-92厘米 (33"-36" ) 高度: 164-170厘米 尺码: (5'4"-5'6" ) S

BCAS 胸围: -M 92-100厘米 (36"-39" ) 高度: 170-176厘米 尺码: (5'6"-5'9" ) M

BCAS-L 胸围: 100-108厘米 (39"-42" ) 高度: 176-182厘米 尺码: (5'9"-6'0" ) L

BCAS-XL 胸围: 108-116厘米 (42"-45" ) 高度: 182-188厘米 尺码: (6'0"-6'2" ) XL



# BioClean-C™ Apron with Sleeves - Sterile S-BCAS

## 材料性能测试结果

测试	结果	性能等级	PERFORMANCE STANDARD
耐磨性	>10 cycles	1	EN 12947-2
刺穿阻力	>5 N	1	ISO 13996
横向 (CD) 抗梯形撕裂性	>10 N	1	EN ISO 9073-4
纵向 (MD) 抗梯形撕裂性	>10 N	1	EN ISO 9073-4
横向 (CD) 拉伸强度	>30 N	1	EN ISO 13934-1
纵向 (MD) 拉伸强度	>30 N	1	EN ISO 13934-1
抗液体渗透 - 30% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	>90%	3	ISO 6530
抗液体渗透 - 10%氢氧化钠	>90%	3	ISO 6530
抗液体渗透 - 邻二甲苯	>80%	3	ISO 6530
抗液体渗透 - 正丁醇	>90%	3	ISO 6530
液体渗透 - 30% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	<1%	3	ISO 6530
液体渗透 - 10%氢氧化钠	<1%	3	ISO 6530
液体渗透 - 邻二甲苯	<1%	3	ISO 6530
液体渗透 - 正丁醇	<1%	3	ISO 6530
接缝强度 <sup>1</sup>	>50 N	2	ISO 13935-2

欲了解更多信息，请访问我们的网站[www.ansell.com](http://www.ansell.com)，或通过以下方式联系我们

### 欧洲、中东和非洲

Ansell Healthcare Europe NV  
电话: +32 (0) 2 528 74 00  
传真: +32 (0) 2 528 74 01

### 亚太地区

Ansell Global Trading Center  
电话: +603 8310 6688  
传真: +603 8310 6688

### 北美地区

Ansell Healthcare Products LLC  
US 电话: +1 800 800 0444  
US 传真: +1 800 800 0445  
CA 电话: +1 800 363 8340

### 拉丁美洲和加勒比地区

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

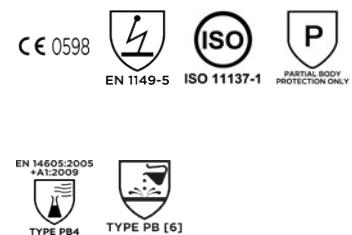
### 澳大利亚

Ansell Limited  
电话: +61 1800 337 041  
传真: +61 1800 803 578

### 英国

Ansell Nitritex  
电话: +44 1638 663338  
传真: +44 1638 668890

## 性能标准与监管合规



Ansell、®和™均为安思尔有限公司(Ansell Limited)或其附属机构的商标。美国专利及申请中的美国和非美国专利: [www.ansell.com/patentmarking](http://www.ansell.com/patentmarking) © 2025 Ansell Limited. 版权所有。

本文或其中由安思尔或代表安思尔所作的任何其他声明均不应被解释为对适销性的保证，也不应被解释为任何安思尔产品适用于特定用途。对于最终用户为特定应用选择的手套是否适合或适当，安思尔不承担任何责任。

有关防护服用于细胞毒性药物的具体数据，请参阅产品验证包或联系安思尔客服。用于防护此类药物的防护服必须根据所用化学品的类型进行选择。

