

Overboot steril yang ringan dan steril dengan bukaan elastis, untuk perlindungan pribadi yang aman dan pas

- **Mengurangi risiko kontaminasi:** BioClean-D™ Overboots S-BDOB terbuat dari bahan CleanTough™ yang ringan dan rendah serat, sehingga mengurangi risiko kontaminasi di lingkungan ruang bersih
- **Kesesuaian yang dioptimalkan:** Bukaan elastis overboot pelindung ini memastikan kesesuaian yang aman, untuk perlindungan pribadi yang dapat diandalkan yang tetap terpasang dengan baik
- **Fitur yang disempurnakan:** Dilengkapi dengan tali pengikat yang mudah dan sol yang anti selip, sepatu bot ini memastikan penahan yang kuat dan dapat disesuaikan serta membantu mencegah kemungkinan cedera di tempat kerja
- **Jaminan sterilitas:** Sepatu bot disterilkan dengan iradiasi gamma, dengan tingkat jaminan sterilitas (SAL) 10⁻⁶



Key Features and Benefits

- **Kain CleanTough™ yang ringan dan rendah serat:** Risiko kontaminasi yang lebih sedikit
- **Bukaan yang elastis:** Lebih aman dan nyaman
- **Sol anti selip dan tali pengikat yang mudah:** Pas dan aman, untuk penggunaan yang lebih aman

Industri

- Lingkungan Terkendali dan Kritis
- Produksi dan Manufaktur
- Manufaktur Farmasi
- Manufaktur Bioteknologi
- Manufaktur Perangkat Medis

WWW.ANSELL.COM





BioClean-D™ Overboots - Sterile S- BDOB

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

Bahan	CleanTough™
Standar Audit	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
Standar	ASTM F739, Partial Body Protection Only, CE 0598, EN 1149-5:2008, EN 1149-5:2018, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 13688:2013, EN ISO 14325, ISO 11137-1:2006, Kategori III, EN 13034:2005 + A1:2009
Gambaran Umum Pengepakan	Satu pasang per kantong PE dalam tersegel; 10 kantong dalam per kantong PE luar tersegel; lima kantong luar per karton (75 pasang)
Negara Asal	Sri Lanka
Metode Sterilisasi	Iradiasi GAMMA (25 kGy)
Dosis Minimum Sterilisasi	25kGy
Level Jaminan Sterilitas	10 ⁻⁶
Kelas Ruang Bersih	ISO Kelas 4 & GMP UE Golongan A
Masa Simpan	Tres (3) años a partir de la fecha de fabricación.
Konstruksi	Costuras unidas con puntadas de una sola aguja

HASIL TES PELURUHAN PARTIKEL

TES	HASIL
(Tes Drum Helmke) Peluruhan Partikel	≥ 0,5Qm (jumlah/mnt) <260

HASIL METODE UJI ASTM F739-12

OBAT	Waktu Tembus Rata-rata (MBT), Menit Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATIN	>240
CARMUSTINE	<6
SIKLOFOSFAMIDA	217 (275,162,215)
DOXORUBICINHYDROCHLORIDE	>240
5-FLUOROURASIL	>240
METOTREKSAT	>240
ETOPOSIDA	>240
PAKLITAKSEL	<10
THIOTEPA	30 (28,30,33)

Hasil yang dicapai dalam kondisi laboratorium terkontrol oleh laboratorium pengujian eksternal terakreditasi.

BAGAN UKURAN

Universal



BioClean-D™ Overboots - Sterile S- BDOB

HASIL TES PERFORMA BAHAN

TES	HASIL	KELAS PERFORMA	PERFORMANCE STANDARD
Tahan Abrasi	>10 cycles	1	EN 12947-2
Tahan Retak Fleksibel	>50,000 cycles	6	EN ISO 7854
Tahan Tusukan	>5 N	1	ISO 13996
Tahan Robek Trapesium Arah Silang (CD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Tahan Robek Trapesium Arah Mesin (MD)	>10 N	1	EN ISO 9073-4
Kekuatan Tarik Arah Silang (CD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Kekuatan Tarik Arah Mesin (MD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
Penolakan terhadap Cairan - 30% H ₂ SO ₄	>90%	3	ISO 6530
Penolakan terhadap Cairan - 10% NaOH	>90%	3	ISO 6530
Penolakan terhadap Cairan - O-Xilena	>90%	3	ISO 6530
Penolakan terhadap Cairan - Butan-1-ol	>90%	3	ISO 6530
Penetrasi oleh Cairan - 30% H ₂ SO ₄	<1%	3	ISO 6530
Penetrasi oleh Cairan - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
Penetrasi oleh Cairan - O-Xilena	<1%	3	ISO 6530
Penetrasi oleh Cairan - Butan-1-ol	<1%	3	ISO 6530
Kekuatan Jahitan ²	>50 N	2	ISO 13935-2
Waktu Paruh Peluruhan Arus Listrik Statis, t ₅₀ < /sub>< /sub>(dtk)	PASS	N/A	EN1149-3

1. Seam not destroyed
2. The material is static dissipative. Tested in accordance with EN1149-5

INFORMASI PEMESANAN

	UKURAN	Universal
S-BDOB	NO. PEMESANAN ULANG	S-BDOB

Untuk informasi selengkapnya, kunjungi kami di www.ansell.com, atau hubungi kami di

Wilayah Eropa, Timur Tengah & Afrika

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

Wilayah Asia Pasifik

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

Wilayah Amerika Utara

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

Wilayah Amerika Latin & Karibia

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: +44 1638 668890

**Kepatuhan terhadap Standar
Performa dan Peraturan**



CE 0598



EN 1149-5



ISO 11137-1 TYPE PB [6]



Ansell, ® dan ™ adalah merek dagang yang dimiliki oleh Ansell Limited atau salah satu afiliasinya. Dipatenkan di AS dan dalam Proses Paten di AS dan di Luar AS: www.ansell.com/patentmarking © 2024 Ansell Limited. Semua Hak Dilindungi.

Dokumen ini atau pernyataan lain yang dibuat di dalam dokumen ini oleh atau atas nama Ansell tidak dapat ditafsirkan sebagai jaminan kelayakan untuk diperdagangkan atau bahwa produk Ansell mana pun cocok untuk tujuan tertentu. Ansell tidak bertanggung jawab atas kesesuaian atau ketepatan pilihan pengguna akhir atas sarung tangan untuk penggunaan tertentu.

Silakan lihat kemasan validasi produk atau hubungi layanan pelanggan Ansell untuk mengetahui data spesifik tentang penggunaan garmen dengan obat sitotoksik. Bahan garmen yang digunakan untuk perlindungan terhadap obat semacam itu harus dipilih secara spesifik untuk tipe bahan kimia yang digunakan.

