



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

소매형 화학 요법 보호 앞치마 - 멸균

BioClean-C 소매형 화학 요법 보호 앞치마는 다양한 독성 약물로부터 보호해줍니다. 경량 저보풀 클린터프 소재로 제조된 이 앞치마는 조정 가능한 목 고정, 후면 타이 테이프 및 보호 테이프로 초음파 접합 소매 솔기를 특징으로 합니다.

Key Features and Benefits

- 침투 표준 **ASTM F739-12**를 준수하여 검사
- 보호 테이프로 초음파 접합된 솔기
- 뒷면 매듭 테이프
- 조정 가능한 목 매듭
- 경량 저보풀
- 클린터프 소재



산업

- 통제되고 중요한 환경
- 생산 및 제조
- 실험실 및 연구





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

TECHNICAL DATA SHEET

PRODUCT INFORMATION

소재	CleanTough™
감사 표준	Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D
표준	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, 카테고리 III, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009
포장 개요	밀봉된 내부 PE bag당 1개, 밀봉된 외부 PE bag당 1개의 내부 bag 라이너가 있는 carton당 40개의 외부 bags(40개)
보관	직사광선 및 형광등이 없는 건조하고 서늘한 장소 40C에 보관
원산지	중국
멸균법	감마선 멸균 처리(25 kGy)
최소 멸균 용량	25kGy
멸균 보증 레벨	10 ⁻⁶
클린룸 등급	ISO 클래스 4 및 EU GMP 등급 A
유통기한	Three (3) years from date of manufacture.
시공	Ultrasonically bonded sleeve seams with protective tape & 100% polyester elasticated cuffs.
특성	저미립자

미립자 발산 검사 결과

검사	결과
미립자 발산(Helmke 드럼 검사)	≥ 0.5Qm(counts/min) <1700

ASTM F739-12 검사 방법 결과

약물	평균 투과 시간(MBT), 분 Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
시스플라틴	>480
카무스틴	>480
시클로포스파미드	>480
독소루비신 염산염	>480
5-플루오로우라실	>480
메토트렉세이트	>480
에토포시드	>480
파클리탁셀	>480
티오테파	>456

결과는 외부 공인 검사 실험실에 의해 통제된 실험실 조건 하에서 측정되었습니다.

사이즈 차트

BCAS-S 가슴둘레: 84-92cm(33인치-36인치) 신장: 164-170cm 사이즈: (5'4인치-5'6인치) S

BCAS 가슴둘레: -M 92-100cm(36인치-39인치) 신장: 170-176cm 사이즈: (5'6인치-5'9인치) M

BCAS-L 가슴둘레: 100-108cm(39인치-42인치) 신장: 176-182cm 사이즈: (5'9인치-6'0인치) L

BCAS-XL 가슴둘레: 108-116cm(42인치-45인치) 신장: 182-188cm 사이즈: (6'0인치-6'2인치) XL



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

물질 성능 검사 결과

검사	결과	성능 등급	PERFORMANCE STANDARD
내마모성	>10 cycles	1	EN 12947-2
뚫림 저항	>5 N	1	ISO 13996
가로 방향(CD) 사다리꼴 손상 저항성	>10 N	1	EN ISO 9073-4
기계 방향(MD) 사다리꼴 손상 저항성	>10 N	1	EN ISO 9073-4
인장 강도 가로 방향(CD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
인장 강도 기계 방향(MD)	>30 N	1	EN ISO 13934-1
액체 반발성 - 30% H ₂ SO ₄	>90%	3	ISO 6530
액체 반발성 - 10% NaOH	>90%	3	ISO 6530
액체 반발성 - O-자일렌	>90%	3	ISO 6530
액체 반발성 - 부탄-1-올	>90%	3	ISO 6530
액체 침투 - 30% H ₂ SO ₄	<1%	3	ISO 6530
액체 침투 - 10% NaOH	<1%	3	ISO 6530
액체 침투 - O-자일렌	<1%	3	ISO 6530
액체 침투 - 부탄-1-올	<1%	3	ISO 6530
봉합 강도 ¹	>50 N	2	ISO 13935-2

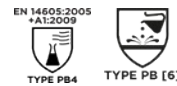
추가적인 정보는 www.ansell.com를 방문하시거나 다음을 통해 당사에 문의하여 확인하실 수 있습니다.

유럽, 중동 및 아프리카 지역
 Ansell Healthcare Europe NV
 전화: +32 (0)2 528 74 00
 팩스 +32 (0)2 528 74 01
 아시아 태평양 지역
 Ansell Global Trading Center
 전화: +603 8310 6688
 팩스: +603 8310 6699

북미 지역
 Ansell Healthcare Products LLC
 US 전화: +1 800 800 0444
 US 팩스: +1 800 800 0445
 CA 전화: +1 800 363 8340
 라틴 아메리카 및 카리브해 지역
 Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
 전화: +52 442 248 1544 / 248 3133

호주
 Ansell Limited
 전화: +61 1800 337 041
 팩스: +61 1800 803 578
 영국
 Ansell Nitritex
 전화: +44 1638 663338
 팩스: +44 1638 668890

성능 표준 및 규정 준수



Ansell, ® 및 ™은 Ansell Limited 또는 해당 계열사가 보유하고 있는 상표입니다. 미국 특허 획득 및 미국과 미국 외 지역에서 특허 출원 중: www.ansell.com/patentmarking © 2024 Ansell Limited. 모든 저작권 보유.

본문 또는 본문 내 Ansell이나 Ansell 대표의 기타 모든 진술은 일체의 상업성이 특정 목적에 대한 Ansell 제품의 적합성을 보증하는 것으로 해석해서는 안 됩니다. Ansell은 최종 사용자가 특정 목적을 위해 장갑을 선정함에 있어 그 적합성이나 적절성에 대해 어떠한 책임도 부담하지 않습니다.

세포독성 항암제를 사용할 때의 의복 사용에 대한 특정 데이터는 제품 검증 팩을 참조하거나 Ansell 고객 서비스에 문의하십시오. 이런 약물로부터 보호하기 위해 사용되는 의복은 사용되는 특정 화학물질 종류에 맞게 선택해야 합니다.

