

## Çeşitli kemoterapi ilaçlarına karşı koruma sağlayan steril, hafif koruyucu önlük

- **Garantili koruma:** BioClean-C™ Önlük - Steril S-BCDA, çok çeşitli kemoterapi ilaçlarına karşı test edildiği için kemoterapi koruyucu önlük olarak ideal bir seçimdir
- **Azaltılmış kontaminasyon riskleri:** Bu koruyucu önlük hafif ve düşük tiftikli malzemeden üretilmiştir
- **Geliştirilmiş uyum:** Ayarlanabilir boyun bağlantısı ve arkada bağlama bantları ile tasarlanan bu koruyucu önlük, kullanıcıların kolaylıkla giymesini ve rahatça oturmasını sağlar
- **Sterilite güvencesi:** Ayrıca 10-6 sterilite güvence seviyesi (SAL) ile gama ışınlamasıyla sterilize edilir.

### Key Features and Benefits

- **Kemoterapi ilacı test edildi:** Sitotoksik ilaç kullanımı için mükemmel
- **CleanTough™ malzeme:** Düşük tiftiklenme ve hafiflik
- **Boyun sabitleme ve bağlama bantları:** Daha kolay takma ve daha iyi uyum

### Sektörler

- Kontrollü/Kritik Ortamlar
- Üretim ve İmalat
- Laboratuvar ve Araştırma





# BioClean-C™ Önlük - Steril S-BCDA

## TECHNICAL DATA SHEET

### PRODUCT INFORMATION

|                           |                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Malzeme                   | Polietilen/dokusuz polipropilen laminat                                                                                                                                                                                     |
| Renk                      | Mavi                                                                                                                                                                                                                        |
| Denetim Standartları      | Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D                                                                                                                                                |
| Standartlar               | ASTM F739, CE 0598, ISO 11137-1:2006, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 13934-1, EN 13935-2, EN 530, EN 6530, EN 7854, EN 863, EN 9073-4, EN ISO 14325, Partial Body Protection Only, Kategori III, EN 14605:2005 + A1:2009, UKCA |
| Ambalaja Genel Bakış      | Mühürlü iç PE torba başına bir parça; mühürlü dış PE torba başına bir iç torba; Her astarlı kolide 50 dış torba (50 adet)                                                                                                   |
| Sterilizasyon Metodu      | GAMMA ışıını 25 kGy                                                                                                                                                                                                         |
| Sterilizasyon Minimum Doz | 25kGy                                                                                                                                                                                                                       |
| Temiz Oda Sınıfı          | Sınıf 10 / ISO Sınıf 4; EU GMP Grade A/B ve diğer steril temiz odalar                                                                                                                                                       |
| Raf Ömrü                  | 3 years                                                                                                                                                                                                                     |
| İnşaat                    | Adjustable neck, tie fastening at waist                                                                                                                                                                                     |
| Karakteristikler          | Düşük partiküllenme                                                                                                                                                                                                         |

### PARTİKÜL DÖKME TESTİ SONUÇLARI

| TEST                                 | SONUÇ                    |
|--------------------------------------|--------------------------|
| Partikül Dökme (Helmke Tambur Testi) | ≥ 0,5Qm (adet/dak) <1700 |

### ASTM F739-12 TEST METODU SONUÇLARI

| İLAC                     | Ortalama Geçirgenlik Süresi (MBT), Dakika<br>Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm <sup>2</sup> /min |
|--------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| SISPLATİN                | >480                                                                                                                                                                       |
| KARMUSTİN                | >240                                                                                                                                                                       |
| SIKLOFOSFAMİT            | >480                                                                                                                                                                       |
| DOKSORUBİSİN HİDROKLORÜR | >480                                                                                                                                                                       |
| 5-FLUOROURACİL           | >480                                                                                                                                                                       |
| METOTREKSAT              | >480                                                                                                                                                                       |
| ETOPOSİD                 | >480                                                                                                                                                                       |
| PAKLİTAKSEL              | >480                                                                                                                                                                       |
| THİOTEPA                 | >456                                                                                                                                                                       |

Akredite edilmiş harici test laboratuvarı tarafından, kontrollü laboratuvar koşullarında elde edilen sonuçlar. \*Bioclean D ve Bioclean 2000 için, kimyasal geçirgenlik sonuçları sadece referans amaçlı kumaş performansı ile ilgilidir. Dikişler ve kapaklar daha düşük atılım sürelerine sahip olabilir. Kemoterapi ilaçlarının kullanımına karşı ek koruma için Bioclean-C gibi sızdırmaz dikişli giysilerin tulumun üzerine giyilmesini tavsiye ederiz.

### BOY TABLOSU

S-BCDA-S: Beden: S, Göğüs: 84-92cm (33"-36"), Boy: 164-170cm (5'4"-5'6")  
S-BCDA-M: Beden: M, Göğüs: 92-100cm (36"-39"), Boy: 170-176cm (5'6"-5'9")  
S-BCDA-L: Beden: L, Göğüs: 100-108cm (39"-42"), Boy: 176-182cm (5'9"-6'0")



# BioClean-C™ Önlük - Steril S-BCDA

## MALZEME PERFORMANSI TESTİ SONUÇLARI

| TEST                                                 | SONUÇ         | PERFORMANS SINIFI | PERFORMANCE STANDARD |
|------------------------------------------------------|---------------|-------------------|----------------------|
| Aşınma Direnci                                       | >10 cycles    | 1                 | EN 12947-2           |
| Delinme Direnci                                      | >5 N          | 1                 | ISO 13996            |
| Trapezoid Yırtılma Direnci Çapraz Yön (ÇY)           | EN ISO 9073-4 | 1                 | EN ISO 9073-4        |
| Trapezoid Yırtılma Direnci Makina Yönü (MY)          | >10 N         | 1                 | EN ISO 9073-4        |
| Çekme Dayanımı Çapraz Yön (ÇY)                       | >30 N         | 1                 | EN ISO 13934-1       |
| Çekme Dayanımı Makina Yönü (MY)                      | >30 N         | 1                 | EN ISO 13934-1       |
| Sıvı Tutmama - %30<br>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>    | >90%          | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı İtme - %10 NaOH                                 | >90%          | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı Tutmama - O-Ksilen                              | >90%          | 2                 | ISO 6530             |
| Sıvı İtme - Butan-1-ol                               | >90%          | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı Nüfuziyeti - %30<br>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> | <1%           | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı Nüfuziyeti - %10 NaOH                           | <1%           | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı Nüfuziyeti - O-Ksilen                           | <1%           | 3                 | ISO 6530             |
| Sıvı Nüfuziyeti - Butan-1-ol                         | <1%           | 3                 | ISO 6530             |
| Dikiş Dayanımı                                       | >50 N         | 2                 | ISO 13935-2          |

## SİPARİŞ BİLGİLERİ

|        | BOY                 | BioClean-C Steril Kemoterapi Önlüğü |
|--------|---------------------|-------------------------------------|
| S-BCDA | YENİDEN SİPARİŞ NO. | S-BCDA-S, S-BCDA-M, S-BCDA-L        |

Daha fazla bilgi için bizi [www.ansell.com](http://www.ansell.com) adresinde ziyaret ediniz veya aşağıdaki numaradan arayınız

### Avrupa, Ortadoğu ve Afrika Bölgesi

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

### Asya Pasifik Bölgesi

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

### Kuzey Amerika Bölgesi

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

### Latin Amerika ve Karayipler Bölgesi

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

## Performans Standartları ve Mevzuata Uygunluk

CE 0598



Ansell, ® ve ™ Ansell Limited veya bağlı ortaklıklarından birine ait ticari markalardır. ABD patentine sahiptir ve ABD ve ABD dışı patent başvuruları yapılmıştır. [www.ansell.com/patentmarking](http://www.ansell.com/patentmarking) © 2025 Ansell Limited. Tüm Hakları Saklıdır.

Bu doküman veya içerisinde Ansell adına ya da tarafından yapılmış açıklamalar içeren diğer beyanlar, ürünün ticarete uygunluk garantisini oluşturur veya Ansell ürününün belirtilen işte kullanıma uygun olduğunu şeklinde yorumlanmamalıdır. Ansell, son kullanıcının özel bir uygulamaya ilişkin yapacağı eldiven seçiminin doğruluğu veya uygunluğu konusunda hiçbir sorumluluk kabul etmez.

Sitotoksik ilaçlarla giysilerin kullanımı hakkında spesifik veriler için lütfen ürün doğrulama paketine bakınız veya Ansell müşteri hizmetleriyle iletişime geçiniz. Bu tür ilaçlara karşı koruma sağlamak amacıyla kullanılan giysilerin, kullanılan kimyasalların türü için özel olarak seçilmesi şarttır.

