

Guante quirúrgico de neopreno

Los Naturflex® Neo 2.0 son guantes estériles sintéticos de neopreno color verde especialmente indicados para aquellas personas hipersensibles a la proteína del látex, para intervenciones quirúrgicas por su gran adaptabilidad y sensibilidad, así como exploraciones con elevada presencia de sangre y fluidos. Ofrecen protección frente a microorganismos, sustancias químicas y citostáticos.

CARACTERÍSTICAS

Respetuosos con la piel

- ✓ Libres de látex y de polvo para eliminar el riesgo de alergias e irritaciones

Clasificación dual

- ✓ Producto Sanitario Clase IIa según R.D. 1591/2009 y EPI Cat III como Equipo de Protección Individual según reglamento UE 2016/425

INDICACIONES

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

PROTECCIÓN
FRENTE A VIRUS

EN ISO 374-1:2016



PROTECCIÓN
FRENTE A QUÍMICOS



PROTECCIÓN
FRENTE A CITOSTÁTICOS



PRODUCTO SANITARIO



NO CONTIENE LÁTEX

STERILE

ESTERILIZADO MEDIANTE
RAYOS GAMMA



SIN POLVO



Libre de
Aceleradores

SIN ADITIVOS QUÍMICOS



NO RE-ESTERILIZAR



UN SOLO USO



Normativas que cumple

	Normativa
Requisitos y ensayos para determinar la ausencia de agujeros	EN 455 - 1
Requisitos y ensayos para las propiedades físicas	EN 455 - 2
Requisitos y ensayos para la evaluación biológica	EN 455 - 3
Requisitos y ensayos para determinar la vida útil del producto	EN 455 - 4
Requisitos y ensayos para los guantes de protección	EN 420
Requisitos para la protección frente a microorganismos y químicos	EN 374 - 1
Resistencia a la penetración	EN 374 - 2
Permeabilidad frente a productos químicos	EN 16523 - 1
Determinación de la resistencia a la degradación por productos químicos	EN 374 - 4
Ensayos frente a virus, bacterias y hongos	EN 374 - 5
Protección frente al contacto con la sangre y fluidos corporales	ISO 16604
Resistencia del guante a la penetración de sangre sintética	ASTM 1670
Resistencia del guante a la penetración de patógenos sanguíneos	ASTM 1671
Determinación de los tiempos de permeación del guante frente a productos citostáticos	ASTM 6978-05
Requisitos para el desarrollo, la validación y el control de rutina de un proceso de esterilización para P.S. Radiación	ISO 11137-1

Referencias

Tallas	Caja dispensadora	Ref.	Embalaje
6	50 pares	147055	10
6,5	50 pares	147056	10
7	50 pares	147057	10
7,5	50 pares	147058	10
8	50 pares	147059	10
8,5	50 pares	147060	10