



Medline International Germany GmbH
 Medline-Straße 1 - 3
 47533 Kleve, Deutschland
 Tel: +49 (0)2821-7510-0
 Fax: +49 (0)2821 7510-7802
www.medline.eu/de



Technisches Datenblatt

Restore® Sense

Puderfreier Untersuchungshandschuh aus Nitril - mit kolloidalem Hafermehl

Artikelnummer(n)

OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
XS	S	M	L	XL

Beschreibung

Puderfreier Untersuchungshandschuh aus Nitril - mit kolloidalem Hafermehl

Basismaterialien

Latexfrei
 puderfreies Nitril
 Enthält kolloidales Hafermehl - Feuchtigkeitsspender für die Haut

Farbe

Mintgrün

Oberfläche

Fingerspitze strukturiert

Stulpen-Design

Mit Rollrand

Chemische Zusätze (Akzeleratoren)

Carbamate

Pudergehalt:
 (Gemäß EN 455-3)

Pudergehalt: 0,20 mg/Handschuhe

Dicke (basierend auf einem Durchschnitt)

Fingerspitze	0,05 mm
Handfläche	0,05 mm
Stulpe	0,045 mm

Packfaktor

250 Handschuhe/Box, 10 Boxen/Karton
 Box-Abmessungen: 240 mm L x 125 mm W x 77 mm H
 Karton-Abmessungen 397 mm L x 262 mm W x 253 mm H

Eigenschaften

- MicroStop Folie
- Flat-layer Packaging:
- Farbkodierte Größenkennzeichnung

Länge und Breite gemäß EN 455-2

OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
242 mm	244 mm	244 mm	243 mm	247 mm

Revision: 6

Dokument Titel: FINT.441 - Technical sheet

Dokumentnummer: EUJ-00004-F-

75 mm	87 mm	98 mm	106 mm	113 mm
-------	-------	-------	--------	--------

Reißkraft vor künstlicher Alterung (gemäß EN 455-2 ≥ 6 N)	6.8N
Reißkraft nach künstlicher Alterung (gemäß EN 455-2 ≥ 6 N, 7 Tage bei 70 \pm 2 °C im Ofen)	6.7N
Qualität (Gemäß EN 455-1)	1,0 AQL (Die Dichtigkeit übertrifft den per EN 455-1 vorgeschriebenen Mindestwert von AQL 1,5. Je niedriger der Wert ist, umso mehr Sicherheit und Schutz bietet der Handschuh)
Virale Durchdringung	Getestet und bestanden gemäß EN 374-5
Widerstand gegen Chemikalien	Die Beständigkeit gegenüber Chemikalien wurde gemäß EN 16523-1 und gegenüber Zytostatika unter ASTM D 6978 getestet. Ergebnisse und Empfehlungen zur Nutzung mit Chemikalien und Zytostatika können auf Anfrage zur Verfügung gestellt werden.
Haltbarkeit	35 Monate ab Herstellungsdatum Herstell- und Haltbarkeitsdatum sind auf der Verpackung aufgedruckt (im JJJJ-MM-Format).
Vorschriften und Qualitätsstandards	Nicht steriles Medizinprodukt der Klasse 1 gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 und UK Medizinprodukteverordnung Das Produkt erfüllt die europäischen Normen EN 455-1, 2, 3 und 4. Die Herstellungsstätten von Medline sind gemäß EN ISO 13485 zertifiziert.
PSA-Zertifizierung	Erfüllt die Anforderungen der EU-Verordnung zur persönlichen Schutzausrüstung (EU)2016/425. PSA: Kategorie III die in UK Recht umgesetzt und geändert wurde. Erfüllt die Normen EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 and ISO 16604
Lebensmittelkontakt	Getestet gemäß EU-Verordnung (EU) Nr. 10/2011
Lagerungsempfehlung	Vor Frost schützen Vor starker Hitze schützen Trocken lagern Das Produkt sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, fluoreszierendem Licht, Röntgenstrahlen und Feuchtigkeit abgeschirmt werden.
Herstellungsland	Malaysia
Hersteller	Medline International France SAS 5 Rue Charles Lindbergh 44110 Châteaubriant, Frankreich



2797 – 0086

Seite 2 von 2

© 2022 Medline Industries LP oder eine ihrer Niederlassungen. Alle Rechte vorbehalten.
TDS_OATN32x-RestoreSense-DE03

Aufbewahrungsfrist: Endet mit Auslauf des Produktes und seines Supports

Revision: 6

Dokument Titel: FINT.441 - Technical sheet

Dokumentnummer: EU1-00004-F-

00025