

Biogel[®] NeoDerm[®] Synthetisch



Biogel[®] NeoDerm[®]: geschikt voor personen met contact dermatitis (type IV) en/of een latexallergie (type I)



Biogel NeoDerm Producteigenschappen

- Synthetisch polychloropreen
- **Vrij van chemische additieven¹:** Vervaardigd zonder thiuramen, mercaptobenzothiazole, diphenylthiourea, diphenyl guanidine en dithiocarbamaat
- Geschikt voor personen met contact dermatitis (Type IV) en/of een latexallergie (Type I)
- Geschikt voor alle chirurgische ingrepen

Optimale betrouwbaarheid

- Steriele chirurgische handschoenen
- Gebogen pasvorm voor natuurlijke handhouding
- Volledig poedervrij & niet-pyrogeen assortiment: verminderd risico op post-operatieve complicaties²
- Laag gehalte aan chemische additieven: minimaliseert de kans op type IV allergie

Biogel kwaliteit

Betrouwbaar: extra controles d.m.v. luchtinflatie³

Verhoogde bescherming en minder verspilling: Biogel handschoenen hebben tot 3.5 keer minder kans op gaatjes en scheurtjes dan niet Biogel handschoenen⁴

Vrijheid van gaatjes - gemeten na verpakking (AQL*)³:
- AQL Biogel: 0.65
- AQL Norm: 1.5

Bestelinformatie Biogel NeoDerm

REF	Maat	Verpakking
42955	5.5	50/200
42960	6	50/200
42965	6.5	50/200
42970	7	50/200
42975	7.5	50/200
42980	8	50/200
42985	8.5	50/200
42990	9	40/160

Productspecificaties Biogel NeoDerm

REF	Maat	Lengte, mm (Tolerantie +20 mm; 10 mm)	Breedte vlakke handpalm, mm (±3 mm)
42955	5.5	283	71
42960	6.0	285	77
42965	6.5	285	85
42970	7.0	288	91
42975	7.5	298	96
42980	8.0	299	103
42985	8.5	301	109
42990	9.0	301	115

Dikteprofiel enkelwandig

Manchet	0.18 mm
Handpalm	0.20 mm
Vinger	0.22 mm

Algemene informatie

Pyrogene eigenschappen: Elke batch Biogel handschoenen is gecertificeerd als zijnde niet-pyrogeen of heeft een laag endotoxinegehalte (<20 EU/paar).

Productnormen: De Biogel handschoenen zijn vervaardigd en getest volgens volgende normen:

- Kwaliteits- en milieunormen: ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001
- MDD certificatie: Productnormen: ASTM D3577, EN455-1, EN455-2, EN455-3, EN455-4
- Sterilisatienormen: Gamma irradiatie
- Virusdoorlaatbaarheid: Bacteriofaagtest, ASTM F1671
- Allergeniciteit/Pyrogeniciteit: ISO 10993 (DEEL 5 en 10)

Goedkeuring en certificering: In Europa zijn de handschoenen voorzien van het CE-merk (registratienummer instituut BSI 0086) dat de conformiteit met de richtlijn 93/42/EEG aantoont. Biogel chirurgische handschoenen zijn een klasse IIa product.

Referenties: 1. Testing conducted at Bioscience Laboratories. Report 090250-304. 2009. Data on file. 2. Biogel Endotoxin Report, Non-Pyrogenic Surgical Gloves. REPRHJV004. 2010. Data on file. 3. Why Choose Biogel. MKT004. 2009. Data on file. 4. In Use Surgical Glove Failure Rate Comparison. Study G009-005. 2009. Data on file.

*AQL=Acceptable Quality Level verwijst naar het maximum aantal defecte producten dat als aanvaardbaar zou worden beschouwd tijdens een willekeurige steekproef van een inspectie, in dit geval vrijheid van gaatjes in handschoenen.

Ontdek meer op www.molnlycke.be - www.molnlycke.nl

Mölnlycke Health Care BV, Postbus 3196, NL - 4800 DD Breda, Nederland - Tel. 076 521 96 63, Fax 076 522 17 82
 Mölnlycke Health Care NV, Berchemstationstraat 72 bus 2, BE - 2600 Berchem, België - Tel. 03 286 89 50, Fax 03 286 89 52
 De Mölnlycke Health Care naam en logo en Biogel® merknamen zijn wereldwijd geregistreerde handelsmerken van de Mölnlycke Health Care groep. (BNSU00741611)

Fysische eigenschappen	Standaard norm	Biogel
Kracht op breekpunt (N) (EN455)		
Initieel	≥9	12
Na veroudering	≥9	13
Analyse van acceleratoren % w/w		
Dithiocarbamaat (DTC)	n/a	geen
Diphenyl thiourea (DPTU)	n/a	geen
Diphenyl guanidine (DPG)	n/a	geen
Zink mercaptobenzothiazole (ZMBT)	n/a	geen
Thiuramen	n/a	geen
AQL* vrijheid van gaatjes, na verpakking (waterlektest in 1000 ml water) Productieproces gemiddeld	1.5	0.65 <0.20%

Aanbevolen wijze van opslag: Bewaren in een koele, droge ruimte en uit de buurt van warmtebronnen of direct zonlicht.

Verpakking: Per paar in een beschermende binnenverpakking van hoge kwaliteit, verpakt in een filmpak (samengesteld uit een laminaat van polyester en polyethyleen met lage dichtheid).

Afvalverwerking: De aanbevolen verwerkingsmethode is dezelfde als voor klinisch afval. De papieren binnenverpakking, de dispenserdoos en de transportverpakking kunnen gerecycled worden als papier of verwerkt worden als klinisch afval

Houdbaarheid: 3 jaar vanaf de datum van vervaardiging.

Fabrikant: Gemaakt en verpakt in Maleisië door Mölnlycke Health Care Sdn Bhd.

Land van oorsprong: Maleisië.

E-mailadres: biogel@molnlycke.com

Datum van laatste herziening: november 2016.

