

● Biogel® PI Micro Indicator Underglove Synthetisch



Biogel® PI Micro Indicator Underglove: onderhandschoen van een perforatie indicatiesysteem met een verbeterde tastgevoeligheid

Biogel PI Micro Indicator Underglove

Producteigenschappen



- Synthetisch polyisopreen (PI)
- Onderdeel van Biogel® PI Micro Indicator System
- Dunner dubbel handschoenen systeem voor meer tastgevoeligheid en een aangename overgang van enkele naar dubbele handschoenen
- Duidelijke, snelle en grote indicatie bij perforatie¹: verminderd risico op besmetting via bloed
- Zacht oppervlak om de bovenhandschoen gemakkelijk aan te trekken
- Halve maat groter dan de bovenhandschoen voor een optimale indicatie en comfort
- Geschikt voor personen met een latexallergie type I

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 PI Micro Indicator Underglove

REF	Maat	Verpakking
48955	5.5	50/Doos
48960	6	50/Doos
48965	6.5	50/Doos
48970	7	50/Doos
48975	7.5	50/Doos
48980	8	50/Doos
48995	8.5	50/Doos
48990	9	40/Doos

Productspecificaties Biogel PI Micro Indicator Underglove

REF	Maat	Lengte, mm	Breedte vlakke handpalm, mm
48955	5.5	283	71
48960	6.0	285	77
48965	6.5	285	85
48970	7.0	288	91
48975	7.5	298	96
48980	8.0	299	103
48985	8.5	301	109
48990	9.0	301	115

Dikteprofiel enkelwandig	
Manchet	0.16 mm
Handpalm	0.19 mm
Vinger	0.21 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
- **PPE certificatie:** Productnormen: EN420, EN388, EN374-1, EN374-2, EN374-3, EN374-4
- **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. Evaluation of Indication Performance and Determination of Surface Accelerators of Biogel PI Indicator versus Competitors' PI Double Gloving Systems. Report no. 887. 2015. Data on file. 2. Biogel Endotoxin Report, Non-Pyrogenic Surgical Gloves. REPRHJV004. 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

Molnlycke Health Care BV, Postbus 3196, NL - 4800 DD Breda, Nederland - Tel. 076 521 96 63, Fax 076 522 17 82
Molnlycke Health Care NV, Berchemstationstraat 72 bus 2, BE - 2600 Berchem, België - Tel. 03 286 89 50, Fax 03 286 89 52
De Molnlycke Health Care naam en logo en Biogel® merknamen zijn wereldwijd geregistreerde handelsmerken van de Molnlycke Health Care groep. © 2016 Molnlycke Health Care. Alle rechten voorbehouden [BNSU00671611]

Eigenschappen	Standaard norm	Biogel
Kracht op breekpunt (N) (EN455) Initieel Na veroudering	≥9 ≥9	12.0 10.0
Analyse van acceleratoren % w/w Dithiocarbamaat (DTC)	n/a	<0.10
Diphenyl thiourea (DPTU)	n/a	<0.03
Diphenyl guanidine (DPG)	n/a	<0.25
Zink mercaptobenzothiazole (ZMBT)	n/a	<0.40
Thiuramen	n/a	geen
AQL* vrijheid van gaatjes, na verpakking (waterlektest in 1000 ml water) Productieproces gemiddeld	1.5	0.65 <0.20%
Grip (Meting van de oppervlakte grip. Schaal 1-5, hoe groter de waarde, hoe hoger de weerstand)	n/a	1.0

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 gerecycleerd worden als papier of verwerkt worden als klinisch afval.

Houdbaarheid: 3 jaar vanaf de datum van vervaardiging.

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

Land van oorsprong: Maleisië.

E-mail adres: biogel@molnlycke.com

Datum van laatste herziening: januari 2017

