

● Biogel® Skinsense® Indicator® System Synthetisch



Biogel® Skinsense® Indicator System: voor gebruik met chemicaliën en/of cytostatica

Biogel Skinsense Indicator System

Producteigenschappen



- Synthetisch polychloropreen
- Langere chemische doorbraaktijd¹: geschikt voor gebruik met chemicaliën en/of cytostatica
- Duidelijke, snelle en grote indicatie bij perforatie²: verminderd risico op besmetting via bloed
- Blauwe onderhandschoen:
 - 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 complicaties³
- Laag gehalte aan chemische additieven: minimaliseert de kans op type IV allergie

Biogel kwaliteit

Betrouwbaar: extra controles d.m.v luchtinflatie⁴

Verhoogde bescherming en minder verspilling: Biogel handschoenen hebben tot 3.5 keer minder kans op gaatjes en scheurtjes dan niet Biogel handschoenen⁵

Vrijheid van gaatjes - gemeten na verpakking (AQL*)⁴:

- AQL Biogel: 0.65
- AQL Norm: 1.5

Productspecificaties bovenhandschoen

REF	Maat	Lengte, mm	Breedte vlakke handpalm, mm
28855	5.5	283	71
28860	6.0	285	77
28865	6.5	285	85
28870	7.0	288	91
28875	7.5	298	96
28880	8.0	299	103
28885	8.5	301	109

Dikteprofiel enkelwandig	
Manchet	0.17 mm
Handpalm	0.19 mm
Vinger	0.21 mm

Productspecificaties onderhandschoen

REF	Maat	Lengte, mm	Breedte vlakke handpalm, mm
28855	6.0	285	77
28860	6.5	285	85
28865	7.0	288	91
28870	7.5	298	96
28875	8.0	299	103
28880	8.5	301	109
28885	9.0	301	115

Dikteprofiel enkelwandig	
Manchet	0.17 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. Permeation and Degradation. REPR0618. 2010. Data on file. 2. 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. 3. Biogel Endotoxin Report, Non-Pyrogenic Surgical Gloves. REPRHJV004. 2010. Data on file. 4. Why Choose Biogel. MKT004. 2009. Data on file. 5. 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, Berchemstadionstraat 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. (BNSU00721611)

Fysische eigenschappen	Standaard norm	Biogel (boven)	Biogel (onder)
Kracht op breekpunt (N) (EN455)			
Initieel	≥9	12	12
Na veroudering	≥9	14	13
Analyse van acceleratoren % w/w			
Dithiocarbamaat (DTC)	n/a	onder detectie-limiet	onder detectie-limiet
Diphenyl thiourea (DPTU)	n/a	<0,25	<0,25
Diphenyl guanidine (DPG)	n/a	<0,07	<0,07
Zink mercaptobenzothiazole (ZMBT)	n/a	geen	geen
Thiuramen	n/a	geen	geen
AQL* vrijheid van gaatjes, na verpakking (waterlektest in 1000 ml water) Productieproces gemiddeld	1.5	0.65	0.65
		<0.20%	<0.20%

Bestelinformatie Biogel Skinsense Indicator System

REF	Maat	Verpakking
28855	5.5	2x25/200
28860	6	2x25/200
28865	6.5	2x25/200
28870	7	2x25/200
28875	7.5	2x25/200
28880	8	2x25/200
28885	8.5	2x25/200

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

Verpakking: Per 2 paar in een beschermende binnerverpakking 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 binnerverpakking, 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 Mölnlycke Health Care Sdn Bhd.

Land van oorsprong: Maleisië.

E-mailadres: biogel@molnlycke.com

Datum van laatste herziening: januari 2017

