

● Biogel® Skinsense® Synthetisch



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

Biogel Skinsense



Producteigenschappen

- Synthetisch polychloropreen
- Langere chemische doorbraaktijd¹: geschikt voor gebruik met chemicaliën en/of cytostatica
- Geschikt voor personen met een latexallergie type I
- Kan als onderdeel van het Biogel® Skinsense® Indicator® System gebruikt worden (met Biogel® Skinsense® Indicator® Underglove)

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 Skinsense

REF	Maat	Verpakking
50955	5.5	50/200
50960	6	50/200
50965	6.5	50/200
50970	7	50/200
50975	7.5	50/200
50980	8	50/200
50985	8.5	50/200
50990	9	40/160

Productspecificaties Biogel Skinsense

REF	Maat	Lengte, mm	Breedte vlakke handpalm, mm
50955	5,5	283	71
50960	6.0	285	77
50965	6.5	285	85
50970	7.0	288	91
50975	7.5	298	96
50980	8.0	299	103
50985	8.5	301	109
50990	9.0	301	115

Dikteprofiel enkelwandig

Manchet	0.17 mm
Palm	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. 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.

Indien een chirurgische handschoen in contact komt met een snel doordringende chemicalie zoals botcement, gelieve dan de handschoen zo snel mogelijk te verwijderen en vervangen

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, Berchemstadiestraat 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. (BNSU00711611)

Fysische eigenschappen	Standaard norm	Biogel
Kracht op breekpunt (N) (EN455)		
Initieel	≥9	12
Na veroudering	≥9	14
Analyse van acceleratoren % w/w		
Dithiocarbamaat (DTC)	n/a	onder detectielimiet
Diphenyl thiourea (DPTU)	n/a	<0.25
Diphenyl guanidine (DPG)	n/a	<0.07
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%