

ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

Nombre del Producto	Sempermed® Látex Empolvado
Tipo	Guante desechable de un solo uso, de protección y para examen.
Rotulado	Toda la información en la caja dispensadora
Forma	Dedos rectos, ambidiestro
Material	Látex de Caucho Natural (NR), empolvado
Color	Blanco natural
Borde / Superficie	Borde enrollado / superficie extra rugosa

Talla	Longitud [De acuerdo con EN 455-2]	Ancho [De acuerdo con EN 455-2]	Numero del articulo
XS (5-6)	med. 220 mm	70 ± 10	8239 80021
S (6-7)	med. 220 mm	80 ± 10	8239 80023
M (7-8)	med. 230 mm	85 ± 10	8239 80025
L (8-9)	med. 230 mm	95 ± 10	8239 80027
XL (9-10)	med. 230 mm	111 ± 10	8239 80029

Embalaje / Volumen de Carga	Caja Dispensadora (DB) XS, S, M, L (por peso)	100	unds
	Caja dispensadora (DB) XL (por peso)	90	unds
	Caja de transporte (TC)	10	DB

Dimensiones del Empaque	Ancho [mm]	Largo [mm]	Alto [mm]
Caja Dispensadora	110	200	60
Caja de Transporte	225	310	210

Espesor [doble medida]	Palma: min 0.16 mm (AQL 4.0)
----------------------------------	---------------------------------

Certificación de Calidad	ISO 9001, ISO 13485
Conformidad con las Directrices	ASTM D 3578, Directiva 89/686/EEC

Almacenamiento	5 años de vida de almacenamiento (fecha de expiración en la caja). Conservar en área fresca, seca y libre de polvo, evitar ventilación y almacenamiento cerca a equipos de fotocopia. Los iones de cobre decoloran el guante. Proteger los guantes de las fuentes de luz ultravioleta como luz solar y agentes oxidantes. Se debe evitar el almacenamiento por encima de 30°C ya que se puede acelerar el envejecimiento del producto.
-----------------------	--

Precaución! Este producto contiene látex de caucho natural el cual puede causar reacciones alérgicas incluyendo reacciones de shock anafiláctico! Este producto contiene aceleradores los cuales pueden causar reacciones alérgicas!

Ingredientes potencialmente alergénicos (para más información se puede suministrar por requerimiento la versión actual del listado de ingredientes)	Tipo Ditiocarbamato Mercaptobenzotiazol de Zinc
---	--

Sistema de Reporte y Vigilancia de Dispositivos Médicos:
De acuerdo con los criterios de reporte oficial de la DDM, los incidentes causados por los guantes de examen o guantes quirúrgicos deben ser reportados inmediatamente a nuestro oficial de reportes de dispositivos médicos. Tel: +43 2630 310 ext. -510; Fax: -549

Elaborado (PM/DM1)	Revisado (QM/DM)	Aprobado (HD/DM)
M. Kapeller MA	DI(FH) Sebauer	DI C. Eichler