

INSTRUCTION FOR USE

(LATEX POWDER FREE)

STATEMENT AND CAUTION

- 1) This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals.
- 2) The penetration resistance and chemical resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimen taken from the palm only (except in cases where the glove is equal to or over 400mm - where the cuff is tested also) and relates only to the chemical tested. It can be different if the chemical is used in a mixture.
- 3) It is recommended to check that the gloves are suitable for the intended use because the conditions at the workplace may differ from the type test depending on temperature, abrasion and degradation.
- 4) When used, protective gloves may provide less resistance to the dangerous chemical due to changes in the physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by the chemical contact etc. may reduce the actual use time significantly. For corrosive chemicals, degradation can be the most important factor to consider in selection of chemical resistant gloves.
- 5) Before usage, inspect the gloves for any defects or imperfections.

Resistance against Bacteria and Fungi – **PASS**
Resistance against Virus - **PASS**

Hand Size	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min Length	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

Declaration of Conformity can be found at: www.blossom-disposables.com

EN ISO 21420:2020

Fit For Special
Purposes
(Palm protection)



EN ISO 374-1:2016+A1:2018

Classification Of
Permeation Performance Level

Measured Breakthrough time (min)	Permeation Performance Level
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



KST

Donning Instruction: -

1. Remove one glove from the package and inspect it to be sure no pinholes or tears are present.
2. If gloves are ambidextrous, they can be worn on either hand. If not, align the glove's fingers and thumb with the proper hand before donning.
3. Insert five fingers into the cuff and pull the cuff over the wrist.
4. Check for a secure fit around the fingers and palm. The cuff should fit snuggly around the wrist.



Comply to MDR 2017/745 Class I

Comply to PPE REGULATION 2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

A powder-free patient examination glove is a disposable device intended for medical purposes that is worn on the examiner's hand or finger to prevent contamination between patient and examiner.



Caution:

This product contains natural rubber latex and other components which may cause allergic reaction including anaphylactic responses. Isolated case of such reactions to natural rubber latex or powder have been reported. After use, wearers should visually check the gloves and remove any contamination from the outer surface before removing the gloves from the hand. Alternatively, carefully peel the gloves off the hand so that the contaminated outer glove does not touch your skin.

Warning: Do not use this product if you have known allergy to chemical additives.

If you experience an allergic reaction to this product, discontinue use immediately and consult your physician.

Storage:

Store in a cool, dry place. In storage avoid excessive heat (40°C, 104°F). Opened box should be shielded from exposure to direct sun or fluorescent lighting.



Keep away from Sunlight



Keep Dry



Do Not Re-Use



This is a Medical Device

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА - BG

(БЕЗ ЛАТЕКС НА ПРАХ)

ДЕКЛАРАЦИЯ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Настоящата информация не отразява реалната продължителност на защитата на работното място и разграничението между смеси и чисти химикали.
- Устойчивостта на проникване и химическата устойчивост са **оценявани в лабораторни условия и се отнасят само за тествания образец**, взет само от дланта (с изключение на случаите, когато ръкавицата е равна или по-голяма от 400 mm – когато се тества и маншетът), и също така се отнасят само за тествания химикал. Тя може да бъде различна, ако химикалът е използван в смес.
- Препоръчително е да се провери дали ръкавиците са подходящи за желаната употреба, тъй като условията на работното място могат да се различават от изпитването на типа в зависимост от температура, абразиви и разлагане.
- По време на употреба защитните ръкавици могат да осигурят по-малка устойчивост на опасни химикали, поради промени във физичните им свойства. Движения, разкъсвания, триене, разлагане, причинени от контакт с химикали и т.н. могат значително да намалят действителното време за употреба. При корозивни химикали разлагането на материала може да бъде най-важният фактор, който трябва да се вземе предвид при избора на химически устойчиви ръкавици.
- Преди да използвате ръкавиците, проверете ги за евентуални дефекти или неизправности.

Устойчивост на бактерии и гъбички – **ДА**
Устойчивост на вируси – **ДА**

Размери	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Минимална дължина	220 mm	230 mm	240 mm	250 mm	260 mm

EN ISO 21420:2020

Подходящи за специални (предпазва дланите)



ЕС Изпитване на типа и текущо съответствие – Нотифициран орган: NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Ирландия, Клони D15 YN2P,
Бизнес парк „Брейстайн“

EN ISO 374-1:2016 A1:2018

Класификация на нивата на пропускливо

Измерено време за пробив (мин)	Ниво на пропускливо
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

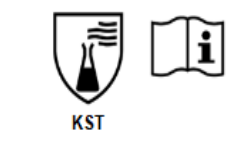
Декларацията за съответствие може да бъде намерена на: www.blossom-disposables.com

Химическа пропускливо (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Степен	Средна степен на разлагане (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% Натриев хидроксид	6	-43.5%	Нивата на разлагане показват промяната в устойчивостта на ръкавицата на пробиване след излагане на въздействието на предизвикателния химикал.
M 65% азотна киселина	1	57.0%	
P 30% Водороден пероксид	1	-1.9%	
S 40% флуороводородна киселина	3	N/A	
T 37% Формалдехид	3	-28.3%	

EN ISO 374-5:2016



EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



Инструкция за употреба:

- Извадете едната ръкавица от опаковката и я проверете, за да се уверите, че няма дупки или разкъсвания.
- Ако ръкавиците са за двете ръце, те могат да се носят и на двете ръце. Ако не, подравнете пръстите и палеца на ръкавицата с правилната ръка, преди да я сложите.
- Поставете пет пръста в маншета и издърпайте маншета над китката.
- Проверете за здраво прилягане около пръстите и дланта. Маншетът трябва да приляга пътно около китката.



Съответства на Регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия, Клас I

Съответства на Регламент (ЕС) 2016/425 относно личните предпазни средства, Кат. III

EN 455 – 1, 2, 3, 4



Внимание:

Този продукт съдържа естествен каучук латекс и други компоненти, които могат да причинят алергични реакции, включително анафилактични реакции. Докладвани са изолирани случаи на такива реакции към естествен каучук латекс или прах. След употреба на ръкавиците, лицата, които са ги ползвали, трябва да ги проверят визуално и да отстранят всяко замърсяване от тяхната външна повърхност, преди да свалят ръкавиците от ръцете си. Другият вариант е внимателно да отлепят ръкавиците от кожата, така че замърсената външна повърхност на ръкавиците да не се докосва до кожата на ръката.

В случай на алергични реакции към това изделие, незабавно прекратете употребата му и се консултирайте с лекар.

Съхранение:

Съхранявайте на хладно и сухо място. При съхранение избягвайте прекомерна топлина (40°C, 104°F). Отворената кутия трябва да бъде защитена от излагане на преки слънчеви лъчи или флуоресцентно осветление.



Да бъдат защитени от слънчева



Съхранявайте на сухо.



Само за еднократна употреба



Медицинско изделие

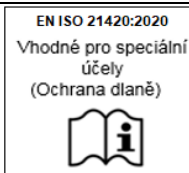
NÁVOD K POUŽITÍ - CZ

(BEZ LATEXOVÉHO PRÁŠKU)

PROHLÁŠENÍ A UPOZORNĚNÍ

- 1) Tato informace neodráží skutečnou ochrannou dobu na pracovišti a ani rozlišování mezi směsmi a čistými chemikáliemi.
- 2) Chemická odolnost byla stanovena v laboratorních podmínkách na základě vzorků aplikovaných na oblast dlaně (kromě případu kdy je rukavice rovná nebo větší než 400 mm – kde je testována i manžeta) a vztahuje se pouze na zkoušenou chemikálii. V případě směsí chemikálií výsledky mohou být odlišné.
- 3) Doporučujeme si ověřit, zda jsou rukavice vhodné na zamýšlený účel použití, protože podmínky na pracovišti se v závislosti od teploty, oděru a degradace mohou od zkoušky konstrukčního typu odlišovat.
- 4) Pohyby, zachycení, tření a degradace způsobená kontaktem s chemikáliemi atp. mohou skutečnou dobu používání výrazně zkrátit. V případě korozních chemikálií může být degradace důležitým faktorem, na který musíte při výběru rukavic odolných vůči chemikáliím přihlížet.
- 5) Zkontrolujte rukavice před použitím, zda ne jsou vadné a poškozené.

Odolnost proti bakteriím a houbám – VYHOVUJE
Odolnost proti virům – VYHOVUJE



Velikost ruky	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min délka	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

Prohlášení o shodě lze nalézt na: www.blossom-disposables.com

Chemická permeace (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)		úroveň	Průměrná degradace (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% hydroxid sodný		6	-43.5%	Úrovně degradace indikují změnu odolnosti rukavice proti propichnutí po vystavení účinku chemikálie .
M 65% kyselina dusičná		1	57.0%	
P 30% peroxid vodíku		1	-1.9%	
S 40% kyselina fluorovodíková		3	N/A	
T 37% formaldehyd		3	-28.3%	



V souladu s MDR 2017/745 třída I

Dodržujte NARÍZENÍ O OOPP 2016/425 Kat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Jmenovaná osoba odpovědná za EU typovou zkoušku a kontrolu nepřetržité konformity.

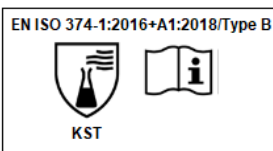
NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park,
Clonee, D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

Úrovně odolnosti materiálů proti permeaci podle

Úrovně odolnosti materiálů (min)	Úroveň permeačního výkonu
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6



Návod k použití:

1. Vyjměte jednu rukavici z obalu a zkontrolujte, zda neobsahuje dírky nebo trhliny.
2. Pokud jsou rukavice pravolevé, lze je nosit na obou rukou. V opačném případě si před nasazením srovnejte prsty a palec rukavice se příslušnou rukou.
3. Vsuňte pět prstů do manžety rukavice a přetáhněte ji přes zápěstí.
4. Zkontrolujte, zda je rukavice správně nasazena kolem prstů a dlaně. Manžeta by měla těsně přiléhat k zápěstí.

Bez pudrová vyšetřovací rukavice pacienta je jednorázový prostředek určený pro lékařské účely, který se nosí na ruce nebo prstu vyšetřujícího, aby se zabránilo kontaminaci mezi pacientem a vyšetřujícím.



POZOR:

Tento produkt obsahuje přírodní kaučukový latex a další složky, které mohou způsobit alergické reakce včetně anafylaktických reakcí. Byly hlášeny ojedinělé případy takových reakcí na přírodní kaučukový latex nebo prášek. Po použití rukavice vizuálně zkontrolujte a odstraňte z nich jakoukoli kontaminaci vnějšího povrchu před složením rukavic z ruky. Případně rukavice opatrne stáhněte z ruky, aby se kontaminovaná vnější strana rukavice nedotkla vaší pokožky.

Upozornění: Nepoužívejte tento výrobek, pokud máte známou alergii na chemické přísady.

Pokud se u vás vyskytne alergická reakce na tento produkt, okamžitě přestaňte produkt používat a poraděte se se svým lékařem.

Skladování:

Skladujte na chladném a suchém místě. Při skladování se vyhněte nadmernému teplu (40°C, 104°F). Otevřená krabice by měla být chráněna před přímým slunečním zářením nebo zářivkovým osvětlením.



Chraňte před slunečním zářením



Udržujte v suchu



Pouze na jedno použití!



Zdravotnická pomůcka

BRUGSANVISNING - DA

(LATEX PULVERFRI)

ERKLÆRING OG FORSIGTIGHED

- 1) Disse oplysninger afspejler ikke den faktiske varighed af beskyttelsen på arbejdsplassen og differentiering mellem blandinger og rene kemikalier.
- 2) Penetreringsstyrken og den kemiske resistens er blevet vurderet under laboratorieforhold og vedrører kun den testede prøve, der er taget fra håndfladen (undtagen i tilfælde, hvor handsken er lig med eller over 400 mm - hvor manchetten også testes) og kun vedrører det kemisk testede. Det kan være anderledes, hvis kemikaliet bruges i en blanding.
- 3) Det anbefales at kontrollere, at handskerne er egnede til den påtænkte anvendelse, fordi forholdene på arbejdsplassen kan afvige fra typetesten afhængigt af temperatur, slid og nedbrydning.
- 4) Når beskyttelseshandsker anvendes, kan de give mindre modstand mod det farlige kemikalie på grund af ændringer i de fysiske egenskaber. Bevægelser, blokering, gnidning, nedbrydning forårsaget af den kemiske kontakt osv. kan reducere den faktiske brugstid betydeligt. For øjensende kemikalier kan nedbrydning være den vigtigste faktor at overveje ved udvælgelse af kemisk resitive handsker.
- 5) Før brug skal handskerne inspiceres for eventuelle fejl eller mangler.

Resistens mod bakterier og svampe – **Bestået**

Resistens mod virus – **Bestået**

Håndstørrelse	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min længde	220 mm	230 mm	240 mm	250 mm	260 mm

EN ISO 21420:2020
Egnet til særlige formål
(håndflade beskyttelse)



Overensstemmelseserklæring kan findes på: www.blossom-disposables.com

Kemisk gennemtrængelighed (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Niveau	Gennemsnitlig nedbrydning (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% Natriumhydroxid	6	-43.5%	Nedbrydningsniveauer indikerer ændringen i handskens punkteringsmodstand efter eksponering for udfordringskemikaliet.
M 65% Salpetersyre	1	57.0%	
P 30% Hydrogenperoxid	1	-1.9%	
S 40% Hydrogenfluoridsyre	3	N/A	
T 37% Formaldehyd	3	-28.3%	



Overholder MDR 2017/745 Klasse I

Overholder PPE-forordningen 2016/425 Kat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

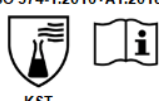
EN ISO 374-1:2016+A1:2018

Klassifikation af

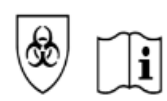
Gennemtrængelighed Ydeevne Niveau

Målt gennembrud tid (min)	Gennemtrængelighed Ydeevne Niveau
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



EN ISO 374-5:2016



Påføringsinstruktion: -

1. Tag den ene handske ud af pakken, og inspicér den for at være sikker på, at der ikke er huller eller rifter.
2. Hvis handsker er ambidextrøse, kan de bæres på begge hænder. Hvis ikke, skal du justere handskens fingre og tommelfinger med den rigtige hånd, før du tager handsken på.
3. Sæt fem fingre ind i manchetten og træk manchetten over håndleddet.
4. Tjek for en sikker pasform omkring fingrene og håndfladen. Manchetten skal sidde tæt om håndleddet.

En puddefri patientundersøgelseshandske er en engangsanordning beregnet til medicinske formål, som bæres på undersøgerens hånd eller finger for at forhindre kontaminering mellem patient og undersøger.



Forsigtighed:

Dette produkt indeholder naturgummilatex og andre komponenter, som kan forårsage allergiske reaktioner, herunder anafylaktiske reaktioner. Isolerede tilfælde af sådanne reaktioner på naturgummilatex eller pulver er blevet rapporteret.

Efter brug skal bærerne visuelt kontrollere handskerne og fjerne enhver forurening fra handskens ydre overflade, før handskerne tages af hånden. Alternativt kan du forsigtigt trække handskerne af hånden, så de forurenede ydre handskeside ikke rører din hud.

Advarsel: Brug ikke dette produkt, hvis du har kendt allergi over for kemiske tilsætningsstoffer. Hvis du oplever en allergisk reaktion på dette produkt, skal du straks ophøre med at bruge det og kontakte din læge.

Opbevaring:

Opbevares på et køligt og tørt sted. Undgå overdreven varme under opbevaring (40°C, 104°F). Åbne æsker skal beskyttes mod udsættelse for direkte sol- eller fluorescerende belysning.



Beskyt mod sollys



Holdes tørt



Kun til engangsbrug



Dette er medicinsk udstyr

Gebrauchsanweisung – DE

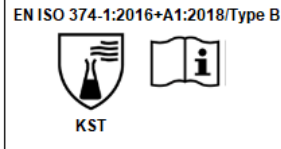
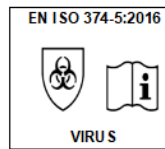
(LATEX PULVERFREI)

Information und Achtung

- 1) Diese Information macht keine Angabe zur tatsächlichen Schutzhülle am Arbeitsplatz und zur Unterscheidung von Gemischen und reinen Chemikalien.
- 2) Der Durchdringungswiderstand und der Widerstand gegen **Chemikalien wurde unter Laborbedingungen bewertet und bezieht sich nur auf die geprüften Proben**, die von der Handinnenfläche entnommen wurden (in Fällen, wo die Handschuhlänge 400 mm oder länger beträgt, wurde ebenfalls die Stulpe geprüft), und **bezieht sich ausschließlich auf die geprüften Chemikalien**. Der Widerstand kann anders sein, wenn die Chemikalie in einem Gemisch verwendet wird.
- 3) Es wird eine Überprüfung empfohlen, ob die Handschuhe für die vorgesehene Verwendung geeignet sind, da die Bedingungen am Arbeitsplatz in Abhängigkeit von Temperatur, Abrieb und Degradation von denen der Typprüfung abweichen können.
- 4) Wurden Schutzhandschuhe bereits verwendet, können sie aufgrund von Veränderungen ihrer physikalischen Eigenschaften geringerer Widerstand gegen gefährliche Chemikalien bieten. Durch bei Berührung mit Chemikalien verursachte Degradation, Bewegungen, Fadenziehen, Reibung usw. kann die tatsächliche Anwendungszeit wesentlich reduziert werden. Bei aggressiven Chemikalien kann die Degradation der wichtigste Faktor sein der, bei der Auswahl von gegen Chemikalien beständigen Handschuhen, zu berücksichtigen ist.
- 5) Vor der Anwendung sind die Handschuhe auf jegliche Fehler oder Mängel zu überprüfen.

Widerstand gegen Bakterien – **Bestanden**
Widerstand gegen Viren - **Bestanden**

Handgröße	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Mindestlänge	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm



Die Konformitätserklärung finden Sie unter: www.blossom-disposables.com

Prüfchemikalie (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Permeations level	Degradation (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% Natriumhydroxid	6	-43.5%	Die Degradationsstufen geben die Änderung der Durchstichfestigkeit der Handschuhe nach Kontakt mit der beanspruchenden Chemikalie an.
M 65% Salpetersäure	1	57.0%	
P 30% Wasserstoffperoxid	1	-1.9%	
S 40% Flusssäure	3	N/A	
T 37% Formaldehyd	3	-28.3%	

CE 2777 UK CA MD	Konform mit Verordnung (EU) 2017/745 Kl.I Konform mit PSA-Verordnung (EU) 2016/425 Kat. III EN 455 – 1, 2, 3, 4
----------------------------------	---

Ein puderfreier Patienten-Untersuchungshandschuh ist ein für medizinische Zwecke bestimmtes Einwegprodukt, das an der Hand oder am Finger des Untersuchers getragen wird, um eine Kontamination zwischen Patient und Untersucher zu verhindern.



Achtung:

Dieses Produkt enthält Naturkautschuklatex und andere Bestandteile, die allergische Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Reaktionen hervorrufen können. Vereinzelte Fälle solcher Reaktionen auf Naturkautschuklatex oder -pulver wurden berichtet. Nach der Verwendung die Handschuhe optisch auf Verunreinigungen überprüfen und jegliche Kontamination vor dem Ausziehen von der Außenseite des Handschuhs entfernen. Alternativ die Handschuhe so ausziehen, dass die kontaminierte Außenseite des Handschuhs nicht mit der Haut in Berührung kommt.

Handschiene nicht benutzen, wenn allergische Reaktionen auf chemische Zusätze bekannt sind.

Wenn Sie eine Reaktion auf dieses Produkt feststellen, verwenden Sie es nicht mehr und suchen Sie einen Arzt auf.

Lagerung:

Trocken und dunkel lagern. Vermeiden Sie bei der Lagerung übermäßige Hitze (40°C, 104°F). Geöffnete Kartons vor direkter Sonneneinstrahlung oder fluoreszierendem Licht schützen.



Vor Sonnenlicht schützen



Trocken lagern



Einmalprodukt



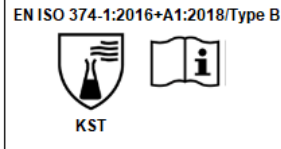
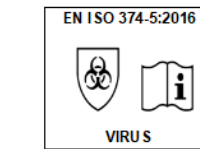
Medizinprodukt

EU Type Examination and ongoing Conformity by Notified Body:-
NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018 Leistungsstufen gegen Permeation

Gemessene Durchbruchzeit (min)	Leistungsstufen gegen Permeation
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6



Anleitung zum Anziehen:

1. Nehmen Sie einen Handschuh aus der Verpackung und überprüfen Sie ihn, um sicherzustellen, dass er keine Nadeleinstiche oder Risse aufweist.
2. Wenn die Handschuhe beidhändig sind, können sie an beiden Händen getragen werden. Ist dies nicht der Fall, richten Sie die Finger und den Daumen des Handschuhs vor dem Anziehen an der richtigen Hand aus.
3. Stecken Sie fünf Finger in die Stulpe und ziehen Sie die Stulpe über das Handgelenk.
4. Prüfen Sie, ob der Handschuh sicher an den Fingern und der Handfläche anliegt. Die Manschette sollte eng um das Handgelenk anliegen.

INSTRUCCIONES DE USO - ES

(LIBRE DE POLVO DE LÁTEX)

DECLARACION Y PRECAUCION

- 1) Esta información no refleja la duración actual de la protección en el lugar de trabajo y la diferenciación entre mezclas y químicos puros
- 2) La Resistencia de penetración y Resistencia química ha sido asesora bajo condiciones de laboratorio y se relaciona solo con el espécimen ensayado tomado solamente de la palma (excepto en casos donde el guante es igual a o más de 400mm- donde el puno también sea probado) y se relacione solo al químico probado. Puede ser diferente si el químico es usado en una mezcla.
- 3) Se recomienda revisar que los guantes sean adecuados para el uso previsto por que las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba de tipo en función de la temperatura, abrasión, y degradación.
- 4) Cuando usados, guantes protectores pueden proveer menos resistencia a los químicos peligrosos dado a los cambios en las propiedades físicas. Movimientos, enganchando, tallando, degradación causado por el contacto químico, etc. Puede reducir el tiempo de uso significativamente. Para químicos corrosivos, degradación puede ser el factor más importante de considerar en la selección de guantes de resistencia química.
- 5) Antes del uso, inspeccione el guante por algún defecto o imperfección.

Resistencia contra Bacteria y Hongo – PASS
Resistencia contra Virus - PASS

Tamaño de la mano	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Longitud mínima	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

La declaración de conformidad se puede encontrar en: www.blossom-disposables.com

EN ISO 21420:2020
 apto para un propósito especial (protección de la palma)



EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

Clasificación de

Nivel de rendimiento de permeación

Avance medido tiempo (min)	Nivel de rendimiento de permeación
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



KST

Permeacion Quimica (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Nivel	Degradación media (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% hidróxido de sodio	6	-43.5%	Niveles de Degradación indican el cambio en la resistencia a la perforación del guante después de la exposición al químico de desafío.
M 65% ácido nítrico	1	57.0%	
P 30% peróxido de hidrógeno	1	-1.9%	
S 40% ácido fluorhídrico	3	N/A	
T 37% formaldehído	3	-28.3%	

Instrucción de Poniéndose:

1. Retire un guante del paquete e inspecciónelo para asegurarse de que no haya agujeros de alfiler o rasgaduras.
2. Si los guantes son ambidiestros, se pueden usar en cualquier mano. Si no, alinee los dedos y el pulgar del guante con la mano adecuada antes de ponerse.
3. Inserte cinco dedos en el manguito y tire del manguito sobre la muñeca.
4. Compruebe si hay un ajuste seguro alrededor de los dedos y la palma. El manguito debe ajustarse cómodamente alrededor de la muñeca.



Cumplir con MDR 2017/745 Clase I

Cumplir a REGULACION PPE 2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Un guante de examen del paciente sin talco es un dispositivo desechable destinado a fines médicos que se usa en la mano o el dedo del examinador para evitar la contaminación entre el paciente y el examinador.



Precaucion:

Este producto contiene látex de caucho natural y otros componentes que pueden causar reacciones alérgicas, incluidas respuestas anafilácticas. Se han notificado casos aislados de tales reacciones al látex de caucho natural o al polvo.

Después del uso, los usuarios deben revisar visualmente los guantes y eliminar cualquier contaminación del

Superficie exterior antes de quitarse los guantes de la mano. Alternativamente, quite los guantes de la mano con cuidado para que el guante exterior contaminado no toque su piel.

Advertencia: No use este producto si tiene alergia conocida a los aditivos químicos.

Si experimenta una reacción alérgica a este producto, deje de usarlo inmediatamente y consulte a su médico.

Almacenamiento: Guardar en un lugar fresco y seco. Durante el almacenamiento, evite el calor excesivo (40°C, 104°F). La caja abierta debe protegerse de la exposición a la luz solar directa o fluorescente.



Mantener alejado de la luz del sol



Mantener seco



De un solo uso



Este es un dispositivo medico

Examen de tipo UE y conformidad continua por parte del organismo notificado:-

NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd

Bracetown Business Park, Clonee,
 D15 YN2P, Ireland.

**KÄYTÖÖHJE - FI
(LATEKSIJAUHETTA ILMAN)**

STATEMENT AND CAUTION

- 1) Näistä tiedoista ei ilmene todellinen suojauskestoäikällä tai ero seoksen ja puhtaan kemikaalin välillä.
- 2) Läpäisykyky ja kemikaalien kestävyytä on arvioitu laboratorio-olosuhteissa ja koskee vain näytettä, joka on otettu vain kämmenin alueelta (paitsi tapauksia, joissa käsine on 400 mm tai suurempi – jolloin myös hihansuun alue on testattu) ja koskee ainoastaan kemikaalien testaamista. Tulos voi muuttua, jos kyseessä kemikaalia sisältävä seos.
- 3) Suositellaan varmistamaan käsineen soveltuvuus tarkoitettuun käyttöön, sillä työpaikan olosuhteet saattavat poiketa testityppistä lämpötilan, kulumisen ja hajoamisen osalta.
- 4) Käytössä suojakäsineiden vaarallisten akemikaalien kestävyytä saattaa olla heikompi johtuen muuttuneista fysikaalisista ominaisuuksista. Kemikaali- ym.kontaktin aiheuttama liike, takertuminen, hankaus ja hajoaminen saattaa lyhentää käyttöäikää huomattavasti. Syövyttävien kemikaalien aiheuttama hajoaminen voi olla tärkein tekijä sopivan suojakäsineen valintaan.
- 5) Ennen käyttöä, tarkasta, että käsineissä ei ole vikoja tai virheitä.

Ilmoitettu laitos vastuussa EU:n tyypitarkastuksesta jajatkuvan vaatimustenmukaisuuden valvonnasta:- **NB#2777**
SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park,
Clonee, D15 YN2P, Ireland.

Bakteerien ja sienten vastustuskyky – Hyväksytyt

Virusten vastustuskyky - Hyväksytyt

Käden koko	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min Pituus	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm



Vaatimustenmukaisuusvakuutus löytyy osoitteesta: www.blossom-disposables.com

Kemikaalien läpäisy (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)		Taso	Keskimääräinen hajoaminen (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% natriumhydroksidi	6	-43.5%	Degradation levels indicate the change in Puncture Resistance of the glove after exposure to the challenge chemical.	
M 65% typpihappo	1	57.0%		
P 30% vetyperoksidi	1	-1.9%		
S 40% fluorivetyhappo	3	N/A		
T 37% formaldehydi	3	-28.3%		



Vasta MDR 2017/745 Class I
Vasta PPE REGULATION 2016/425 Cat III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

Puuteriton potilastutkimuskäsine on lääketieteellisiin tarkoituksiin tarkoitettu kertakäytöinen laite, jota pidetään tutkijan kädessä tai sormessa potilaan ja tutkijan välisen kontaminaation estämiseksi.



Caution:

Tämä tuote sisältää luonnonkumilateksia ja muita komponentteja, jotka voivat aiheuttaa allergisen reaktion, mukaan lukien anafylaktiset vasteet. Yksittäisiä tällaisia reaktioita luonnonkumilateksiin tai -jauheeseen on raportoitu.

Näkyvät kontaminaatiojäämät on poistettava ulkopinnalta käytön jälkeen ennen suojakäsineen riisumista kädestä tai vaihtoehtoisesti kontaminoitunut käsine poistetaan siten, että se ei kosketa ihoa.

Varoitus: Älä käytä tästä tuotetta, jos olet allerginen kemiallisille aineille.

Allergisen reaktion ilmetessä, lopeta suojakäsineen käyttö välittömästi ja ota yhteyttä lääkäriin.

Varastointi:

Säilytettävä viileässä, kuivassa tilassa. Vältä varastoinnin aikana liiallista lämpöä (40°C, 104°F). Avonainen pakaus tulee suojata suoralta auringonvalolta tai loisteputkivalolta.



Suojaa auringonvalolta



Pidä kuivassa



Kertakäytöinen



Lääketieteellinen laite

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

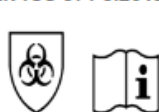
Läpäisyhotason luokitus

Mitattu läpimeno-aika (min)	Läpäisy Suorituskykytaso
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



EN ISO 374-5:2016



Kertakäytökseen pukeminen:

1. Ota käsine pois alkuperäisestä laatikosta ja varmista, ettei käsine ole repeytynyt, eikä siinä ole reikiä.
2. Jos käsineet ovat molempikäisiä, niitä voidaan käyttää kumpaan käteen tahansa. Jos käsisyys on merkitty, tarkista että puet käsineet oikein.
3. Asettele sormet paikoilleen ja vedä käsineen varsia ranteen yli.
4. Varmista, että käsine istuu sormien ja kämmenien ympäriltä hyvin paikoillaan. Käsineen varren tulee asettua tiiviisti ranteen ympärille.

MODE D'EMPLOI - FR

(LATEX SANS POUDRE)

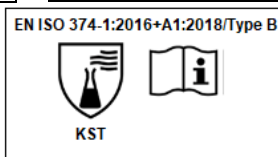
Déclaration et mise en garde

- 1) Ces informations ne reflètent pas la durée réelle de la protection sur le lieu de travail et la différenciation entre les mélanges et les produits chimiques purs.
- 2) La résistance à la pénétration et la résistance chimique ont été évaluées dans des conditions de laboratoire et ne concernent que l'échantillon testé prélevé sur la paume uniquement (sauf dans les cas où le gant a une longueur égale ou supérieure à 400 mm – où la manchette est également testée) et ne concerne que le produit chimique testé. Il peut être différent si le produit chimique est utilisé dans un mélange.
- 3) Il est recommandé de vérifier que les gants sont adaptés à l'utilisation prévue, car les conditions sur le lieu de travail peuvent différer de l'essai de type en fonction de la température, de l'abrasion et de la dégradation.
- 4) Lorsqu'ils sont utilisés, les gants de protection peuvent fournir moins de résistance aux produits chimiques dangereux en raison de changements dans les propriétés physiques. Les mouvements, les accrochages, les frottements, la dégradation causée par le contact chimique, etc., peuvent réduire considérablement le temps d'utilisation réel. Pour les produits chimiques corrosifs, la dégradation peut être le facteur le plus important à prendre en compte dans le choix des gants résistants aux produits chimiques.
- 5) Avant utilisation, inspectez les gants pour détecter tout défaut ou imperfection.

Résistance aux bactéries et champignons – PASS

Résistance aux virus - PASS

Taille de main	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Longueur minimale	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm



La déclaration de conformité est disponible sur : www.blossom-disposables.com

Perméation chimique (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Niveau	Dégénération moyenne (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% hydroxyde de sodium	6	-43.5%	Les niveaux de dégradation indiquent le changement de résistance à la perforation du gant après l'exposition au produit chimique utilisé.
M 65% acide nitrique	1	57.0%	
P 30% peroxyde d'hydrogène	1	-1.9%	
S 40% acide fluorhydrique	3	N/A	
T 37% formaldéhyde	3	-28.3%	



Conforme au MDR 2017/745 Class I

Conforme à la réglementation sur les EPI
2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Mode d'utilisation :

1. Retirer un gant de l'emballage et l'inspecter pour s'assurer qu'il n'y a pas de trou ou de déchirure.
2. Si les gants sont ambidextres, ils peuvent être portés des deux côtés. Sinon, aligner les doigts et le pouce du gant avec la bonne main avant de l'enfiler.
3. Insérer cinq doigts dans la manchette et tirer la manchette sur le poignet.
4. Vérifier le bon ajustement autour des doigts et de la paume. La manchette doit être bien ajustée autour du poignet.

Un gant d'examen patient non poudré est un dispositif jetable destiné à des fins médicales qui se porte sur la main ou le doigt de l'examineur pour éviter toute contamination entre le patient et l'examineur.



Attention:

Ce produit contient du latex de caoutchouc naturel et d'autres composants susceptibles de provoquer des réactions allergiques, notamment des réactions anaphylactiques. Des cas isolés de telles réactions au latex ou à la poudre de caoutchouc naturel ont été signalés.

Après utilisation, le porteur doit vérifier visuellement les gants et éliminer toute contamination de la surface extérieure avant de retirer les gants des mains.

Alternativement, retirer soigneusement les gants des mains afin que la surface extérieure contaminée ne touche pas la peau.

Avertissement : ne pas utiliser ce produit si l'on a connaissance d'une allergie aux additifs chimiques.

Si l'on constate une réaction cutanée anormale, cesser l'utilisation du produit et consulter un médecin.

Conservation :

A conserver dans un endroit frais et sec. Pendant le stockage, évitez la chaleur excessive (40°C, 104°F). La boîte ouverte doit être protégée de l'exposition directe du soleil ou d'un éclairage fluorescent.



Conserver à l'abri de la lumière



Conserver au sec



usage unique



Dispositif médical

Examen UE de type et contrôle de conformité par organisme notifié:-
NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS - HU

(LATEX POR MENTES)

NYILATKOZAT ÉS FIGYELMEZTETÉS

- 1) Az itt közölt információ nem tükrözi a munkahelyi védelem tényleges időtartamát, valamint a keverékek és a tiszta vegyi anyagok közötti különbségtételt.
- 2) A behatolásállóságot és a vegyi anyagokkal szembeni ellenállásot **laboratóriumi körülmények között értékeltek, és csak a tenyérből vett vizsgált mintára vonatkozik** (kivéve azokat az eseteket, amikor a kesztyű 400 mm-es vagy annál nagyobb, amikor a kézelőt is vizsgálták), és **csak a vizsgált vegyi anyagra vonatkozik**. Az értékei eltérőek lehetnek, ha a vegyi anyagot keverékben használják.
- 3) Ajánlatos ellenőrizni, hogy a kesztyű alkalmass-e a tervezett felhasználásra, mivel a munkahelyi körülmények a hőmérséklet, a kopás és a bomlás tekintetében eltérhetnek a típusvizsgálatról.
- 4) A használat során a védőkesztyűk a fizikai tulajdonságok megváltozása miatt kisebb ellenállást nyújthatnak a veszélyes vegyi anyaggal szemben. A mozzás, a gyűrűdés, a dörzsölődés, a vegyi anyaggal való érintkezés okozta degradáció stb. jelentősen csökkenheti a tényleges használati időt. A maró hatású vegyi anyagok esetében a degradáció lehet a legfontosabb tényező, amelyet figyelembe kell venni a vegyszerálló kesztyű kiválasztásakor.
- 5) Használat előtt vizsgálja meg a kesztyűt, hogy nincs-e rajta hiba vagy hiányosság.

Baktériumokkal és gombákkal szembeni ellenállás – **MINŐSÍTETT**
Vírusral szembeni ellenállás – **MINŐSÍTETT**

Kézméret	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min. hossz	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

EN ISO 21420:2020
Különleges használatra
alkalmass (Tenyérvédelem)



A megfelelőségi nyilatkozat a következő címen található: www.blossom-disposables.com

EU-típusvizsgálat és folyamatban
lévő megfelelőség kijelölt
szervezet által: - **NB#2777**

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park,
Clonee, D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

A behatolási teljesítményszint osztályozása

Mért áthatolási idő (min)	Behatolási teljesítményszint
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



KST

Felhúzási útmutató:

1. Vegyen ki egy kesztyűt a csomagolásból, és ellenőrizze, hogy nincs-e rajta lyuk vagy szakadás.
2. Ha a kesztyű kétkezes, akkor minden kézen hordható. Ha nem, a kesztyű ujjait és hüvelykujját igazítsa a megfelelő kézhez, mielőtt felveszi.
3. Helyezze be öt ujját a mandzsettába, és húzza a mandzsettát a csuklójára.
4. Ellenőrizze, hogy szoros-e az illeszkedés az ujjak és a tenyér körül. A mandzsetta szorosan illeszkedjen a csukló köré.

Kémiai permeáció (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)

Szint

Átlagos degradáció (EN ISO 374-4:2019)

K 40% nátrium-hidroxid	6	-43.5%	A degradációs szintek a kesztyű szúrásállóságának változását jelzik a vizsgált vegyszerrel való érintkezés után.
M 65% salétromsav	1	57.0%	
P 30% hidrogénperoxid	1	-1.9%	
S 40% fluorsav	3	N/A	
T 37% formaldehid	3	-28.3%	



Megfelel az MDR 2017/745 Class I

Megfelel a PPE REGULATION 2016/425 Cat III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

A púdermentes betegvizsgáló kesztyű egy orvosi célokra szánt, eldobható eszköz, amelyet a vizsgáló kezén vagy ujján viselnek, hogy megakadályozzák a beteg és a vizsgáló közötti szennyeződést.



Vigyázat!

Ez a termék természetes gumi latexet és egyéb összetevőket tartalmaz, amelyek allergiás reakciókat okozhatnak, beleértve az anafilaxiás reakciókat is. A természetes gumi latexsel vagy porral szembeni ilyen reakciók elszigetelt eseteiről számoltak be. Használat után a viselőknek szemrevételezéssel ellenőrizniük kell a kesztyűt, és mielőtt levenné a kesztyűt a kezéről el kell távolítani minden szennyeződést a kesztyű külső felületéről. Alternatív megoldásként óvatosan húzza le a kesztyűt a kezéről úgy, hogy a szennyezett külső kesztyű ne érjen a bőréhez.

Figyelmeztetés: Ne használja ezt a terméket, ha ismert allergiája van a kémiai adalékanyagokra.

Ha allergiás reakciót tapasztal a termékre, azonnal hagyja abba a használatát, és forduljon orvosához.

Tárolás:

Hűvös, száraz helyen tárolja. Tároláskor kerülje a túlzott hőt (40°C, 104°F). A felbontott dobozt közvetlen napsütéstől vagy fluoreszkáló fénytől védve kell tárolni.



Napfénytől védve tárolja



Száraz helyen tartandó



Egyszer használatos



Ez egy orvostechnikai eszköz

ISTRUZIONI PER L'USO - IT

(SENZA POLVERE DI LATTICE)

DICHIARAZIONE E PRECAUZIONI

- 1) Queste informazioni non riflettono la durata effettiva della protezione sul posto di lavoro e la differenziazione tra miscele e prodotti chimici puri.
- 2) La resistenza alla penetrazione e resistenza chimica è stata valutata in condizioni di laboratorio e si riferisce solo al campione testato prelevato dal solo palmo (tranne nei casi in cui il guanto è uguale o superiore a 400 mm - dove viene testato anche il polsino) e si riferisce solo alla sostanza chimica testata. Può essere diverso se la sostanza chimica viene utilizzata in una miscela.
- 3) Si raccomanda di verificare che i guanti siano idonei all'uso previsto poiché le condizioni sul luogo di lavoro possono differire dal tipo di prova a seconda della temperatura, dell'abrasione e del degrado.
- 4) Se utilizzati, i guanti protettivi possono fornire una minore resistenza alla sostanza chimica pericolosa a causa dei cambiamenti nelle proprietà fisiche. Movimenti, impigliamenti, sfregamenti, degrado causati da contatto chimico, ecc. possono ridurre notevolmente il tempo di utilizzo effettivo. Per le sostanze chimiche corrosive, la degradazione può essere il fattore più importante da considerare nella scelta dei guanti resistenti alle sostanze chimiche.
- 5) Prima dell'uso, ispezionare i guanti per eventuali difetti o imperfezioni.

Resistenza contro Batteri e Funghi – PASS

Resistenza contro Virus - PASS

Taglia	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Lunghezza minima	220 mm	230 mm	240 mm	250 mm	260 mm

EN ISO 21420:2020
Adatto per scopi speciali (protezione del palmo)



EN ISO 374-1:2016+A1:2018
Di Livello di prestazione di permeazione

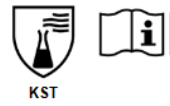
Svolta misurata tempo (min)	Livello di prestazione di permeazione
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



KST

La dichiarazione di conformità è disponibile all'indirizzo: www.blossom-disposables.com

Permeazione chimica (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Livello	Degrado medio (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% sodio idrossido	6	-43.5%	I livelli di degradazione indicano il cambiamento nella resistenza alla perforazione del guanto dopo l'esposizione alla sostanza chimica di sfida.
M 65% acido nitrico	1	57.0%	
P 30% perossido di idrogeno	1	-1.9%	
S 40% acido fluoridrico	3	N/A	
T 37% formaldeide	3	-28.3%	



Conforme a MDR 2017/745 Classe I

Rispettare il REGOLAMENTO DPI 2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Istruzioni per indossare i guanti:

1. Prendere un guanto dalla confezione ed ispezionarlo per assicurarsi che non siano presenti fori o lacerazioni.
2. Se i guanti sono ambidestri, possono essere indossati su entrambe le mani. In caso contrario, allineare le dita e il pollice del guanto con la mano corretta prima di indossarlo.
3. Inserire le cinque dita nel bracciale e tirarlo sopra il polso.
4. Verificare che aderisca bene alle dita e al palmo della mano. Il bracciale dovrebbe adattarsi perfettamente al polso.

Un guanto per l'esame del paziente senza polvere è un dispositivo monouso destinato a scopi medici che viene indossato sulla mano o sul dito dell'esaminatore per prevenire la contaminazione tra il paziente e l'esaminatore.



Attenzione:

Questo prodotto contiene lattice di gomma naturale e altri componenti che possono causare reazioni allergiche comprese reazioni anafilattiche. Sono stati segnalati casi isolati di tali reazioni al lattice di gomma naturale o alla polvere. Dopo l'uso, chi li indossa dovrebbe controllare visivamente i guanti e rimuovere qualsiasi contaminazione dalla superficie esterna prima di togliere i guanti dalla mano. In alternativa, rimuovere con cura i guanti dalla mano in modo che il guanto esterno contaminato non tocchi la pelle.

Avvertenza: non utilizzare questo prodotto in caso di allergia nota agli additivi chimici.

Se si verificano reazioni allergiche a questo prodotto, interrompere immediatamente l'uso e consultare il medico.

Conservazione:

Conservare in luogo fresco e asciutto. In conservazione evitare il calore eccessivo (40°C, 104°F).

La scatola aperta deve essere protetta dall'esposizione dei raggi solari e dall'illuminazione fluorescente.



Proteggere dalla luce solare



Mantenere asciutto



Solo uso singolo



Questo è un dispositivo medico

Numero di identificazione dell'organismo notificato responsabile dell'esame del tipo UE e della supervisione della conformità in corso:
NB#2777
SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

NAUDOJIMO INSTRUKCIOS- LT

(BE LATEKSO MILTELIU)

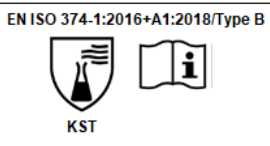
PAREIŠKIMAS IR ATSARGUMAS

- 1) Ši informacija neatspindi faktinės apsaugos trukmės darbo vietoje ir skiriasi priklausomai nuo mišinių bei grynų cheminių medžiagų.
- 2) Atsparumas prasiskverbimui bei cheminis atsparumas **buvo įvertintas laboratorinėmis sąlygomis ir yra susijęs tik su bandomu mėginiu**, pažintu tiki iš delno (išskyrus atvejus, kai pirštinė yra lygi arba daugiau nei 400mm – kai rankogalis taip pat yra bandomas) ir yra **susijęs tik su bandoma chemine medžiaga**. Jis gali būti skirtinas, jei cheminė medžiaga yra naudojama mišinyje.
- 3) Rekomenduojama patikrinti, ar pirštinės tinką numatytais naudojimui, nes sąlygos darbo vietoje gali skirtis nuo bandymo tipo priklausomai nuo temperatūros, nutrynmio ir degradacijos.
- 4) Naudojant, apsauginės pirštines gali būti mažiau atsparios pavojingai cheminei medžiagai dėl fizinių savybių pokyčių. Judesiai, užsikabinimai, trynimas ir degradacija, sukeliama sąlyčio su chemine medžiaga ir t.t. gali žymiai sumažinti faktinį naudojimo laiką. Naudojant su ēsdinanciomis cheminėmis medžiagomis, degradacija gali būti svarbiausias veiksny, į kurį būtina atsižvelgti renkantis cheminėmis medžiagomis atsparias pirštines.
- 5) Prieš naudojant, apžiūrėkite pirštines, ar neturi jokių defektų bei trūkumų.

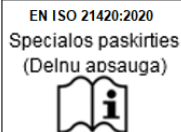
ES tipo tyrimas ir notifikuotosios įstaigos vykdoma atitinkis:- **NB#2777**
SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018 Prasiskverbimo efektyvumo lygio klasifikacija

Išmatuotas proveržio laikas (min.)	Prasiskverbimo efektyvumo lygis
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6



Atsparios bakterijos bakterijoms ir grybeliams – **TAIP**
Atsparios virusams - **TAIP**



Rankos dydis	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min. ilgis	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

Atitinkties deklaraciją galite rasti adresu: www.blossom-disposables.com

Cheminis prasiskverbimas (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Level	Vidutinė degradacija (EN ISO 374-4:2019)
K 40% natrio hidroksidas	6	-43.5%
M 65% azoto rūgštis	1	57.0%
P 30% vandenilio peroksidas	1	-1.9%
S 40% vandenilio fluorido rūgštis	3	N/A
T 37% formaldehidas	3	-28.3%



Atitinka MDR 2017/745 Klasė I
Atitinka PPE REGULATION 2016/425 Kat. III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

Naudojimo instrukcija:

1. Išimkite vieną pirštinę iš pakuočės ir patikrinkite, ar joje nėra skylių ir įplūšimų.
2. Jei pirštinės yra abirankės, jas įgalima mūvėti ant bet kurios rankos. Jei ne, prieš užsimauvant pirštinę, įsitikinkite, kad jos pirštai ir nykštys atitinka konkrečią ranką.
3. Ikiškite penkis pirštus į pirštinės rankogalį ir užtraukite jų ant riešo.
4. Patikrinkite, ar pirštinė gerai priglunda prie pirštų ir delno. Rankogalis turi tvirtai apgaubti riešą.

Pirštinės be pudros paciento apžiūrai yra vienkartinis medicinos reikmėms skirtas prietaisas, nešiojamas ant tyrėjo rankos ar pirsto, kad būtų išvengta užteršimo tarp paciento ir tyrėjo.



Dėmesio:

Šiame gaminyje yra natūralaus kaučiuko latekso ir kitų komponentų, kurie gali sukelti alergines reakcijas, išskaitant anafilaksines reakcijas. Buvo pranešta apie pavienius tokius reakcijas į natūralų kaučiuką lateksą ar miltelius atvejus.

Po naudojimo, vartotojas turi vizualiai patikrinti pirštines ir pašalinti bet kokius teršalus nuo išorinio paviršiaus prieš nusimaunant pirštines nuo rankų. Arba, kruopščiai nusimauti pirštines nuo rankų tokiu būdu, kad užteršta paviršiaus išorė nesiliestų su oda.

Įspėjimas: Nenaudokite šį produktą, jei turite patvirtintą alergiją cheminiams piedams.

Jei patiriate alergines reakcijas dėl šio produkto, nedelsiant nutraukite jo vartojimą ir konsultuokitės su savo gydytoju.

Sandėliavimas:

Sandėliuoti vėsioje, sausoje vietoje. Sandėliuojant venkite per didelio karščio (40°C, 104°F). Atidaryta dėžė turi būti apsaugota nuo tiesioginės saulės šviesos ar fluorescencinės šviesos poveikio.



Saugoti nuo saulės šviesos



Laikyti sausai



Vienkartiniai



Medicinos prietaisas

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA - LV

(BEZ LATEKSA PULVERI)

STATEMENT AND CAUTION

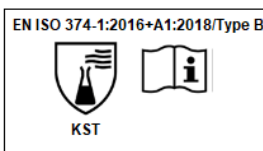
- 1) Šī informācija neatspoguļo faktisko aizsardzības ilgumu darba vietā un diferencēšanu starp maisījumiem un tīrām kīmiskām vielām.
- 2) Iespiešanās pretestība un kīmiskā izturība ir **novērtēta laboratorijas apstākļos un attiecas tikai uz pārbaudīto paraugu**, kas nems tikai no plaukstas (izņemot gadījumus, kad cimds ir vienāds ar vai lielāks par 400 mm - ja tiek pārbaudīta arī aproce) un **attiecas tikai uz kīmisko pārbaudi**. Tas var atšķirties no maisījuma kīmiskā sastāva.
- 3) Ieteicams pārbaudīt, vai cimdi ir piemēroti paredzētajam lietojumam, jo apstākļi darba vietā var atšķirties no tipa pārbaudes atkarībā no temperatūras, nodiluma un noārdīšanās.
- 4) Lietojot aizsargcīndus, fizikālo īpašību izmaiņu dēļ var būt mazāka izturība pret bīstamo kīmisko vielu. Kustības, aizķeršanās, berzes, kīmiskā kontakta izraisīta degradācija utt. var ievērojamī samazināt faktisko lietošanas laiku. Kodigo kīmisko vielu gadījumā noārdīšanās var būt vissvarīgākais faktors, kas jāņem vērā, izvēloties kīmiski izturīgus cimdos.
- 5) Pirms lietošanas pārbaudiet, vai cimdiem nav defektu vai nepilnību.

Izturība pret baktērijām un sēnītēm – **PASS**

Izturība pret vīrusiem - **PASS**

Rokas izmērs	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min garums	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

EN ISO 21420:2020
Piemērots īpašam
mērķim (plaukstu
aizsardzība)

Atbilstības deklarāciju var atrast: www.blossom-disposables.com

Kīmisko vielu caurlaidība (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Līmenis	Vidējā degradācija (EN ISO 374-4:2019)
K 40% nātrijs hidroksīds	6	-43.5%
M 65% slāpekļskābe	1	57.0%
P 30% ūdeņraža peroksīds	1	-1.9%
S 40% fluorūdeņražskābe	3	N/A
T 37% formaldehīds	3	-28.3%



levērot MDR 2017/745 Class I

levērot PPE NOTEIKUMUS 2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Cimdu uzvilkšanas instrukcija:

1. Izņemiet vienu cimdu no iepakojuma un pārbaudiet, vai nav caurumu vai plīsumu.
2. Ja cimdi ir abpusēji, tos var Valkāt uz abām rokām. Ja nē, pirms cimda uzvilkšanas izlīdziniet cimda pirkstus un īkšķi ar pareizo roku.
3. Ievietojiet piecus pirkstus cimdā un velciet to pār plaukstas locītavu.
4. Pārbaudiet, vai tas ir droši nostiprināts ap pirkstiem un plaukstu. Cimdam ir cieši jāpieguļ ap plaukstas locītavu.

Pacienta izmeklēšanas cimds bez pūdera ir vienreizējās lietošanas ierīce, kas paredzēta medicīniskiem nolūkiem un tiek nēsāta uz izmeklētāja rokas vai pirksta, lai novērstu inficēšanos starp pacientu un izmeklētāju.



UZMANĪBU:

Šis produkts satur dabīgā kaučuka lateksu un citus komponentus, kas var izraisīt alerģiskas reakcijas, tostarp anafilaktiskas reakcijas. Ir ziņots par atsevišķiem šādu reakciju gadījumiem uz dabiskā kaučuka lateksu vai pulveri.

Pēc lietošanas cimdi Valkātājiem vizuāli jāpārbauda un jānoņem no tiem jebkāds piesārnojums pirms cimdu noņemšanas no rokas. Alternatīvi, uzmanīgi noņemiet cimdos no rokas, lai piesārnotais ārējais cimds nepieskartos jūsu ādai.

Brīdinājums: nelietojiet šo produktu, ja jums ir zināma alerģija pret kīmiskām piedevām.

Ja Jums rodas alerģiskas reakcijas pret šo produktu, nekavējoties pārtrauciet lietošanu un konsultējieties ar savu ārstu.

Uzglabāšana:

Uzglabāt vēsā, sausā vietā. Uzglabāšanā izvairieties no pārmērīga karstuma (40°C, 104°F). Atvērtā kaste ir jāaizsargā no tiešas saules vai dienasgaismas gaismas iedarbības



Sargāt no saules gaismas



Turiet sausu



Tikai vienreizējai lietošanai



Sis ir medicīnas izstrādājums

ES tipa pārbaude un pastāvīga atbilstība, ko veic pilnvarotā iestāde:-
NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

Klasifikācija pa
Caurlaidības veikspējas līmenis

Izmērīts pārrāvuma laiks(min)	Caurlaidības veikspējas līmenis
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

GEBRUIKSAANWIJZING - NL

(LATEX POEDERVRIJ)

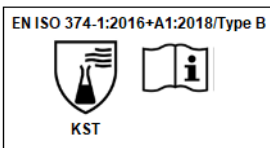
VERKLARING EN WAARSCHUWING

- 1) Deze informatie geeft de werkelijke beschermingsduur op de werkplek en het onderscheid tussen mengsels en zuivere chemicaliën niet weer.
- 2) De penetratieresistentie en de chemische resistentie werden **beoordeeld in een laboratorium en hebben enkel betrekking op het geteste specimen** dat enkel van de handpalm werd afgenoemd (behalve in gevallen waar de handschoen gelijk is aan of groter is dan 400 mm – dan wordt de manchet ook getest) **en op de geteste chemische stof**. Dat kan verschillend zijn indien de chemische stof in een mengsel wordt gebruikt.
- 3) Het wordt aanbevolen om te controleren of de handschoenen geschikt zijn voor het beoogde gebruik aangezien de omstandigheden op de werkplek kunnen verschillen van de typetest, afhankelijk van de temperatuur, de slijtage en de degradatie.
- 4) Als gevolg van veranderingen in de fysische eigenschappen kunnen beschermende handschoenen tijdens het gebruik minder resistentie bieden tegen de gevaarlijke chemische stof. Bewegingen, scheuren, wrijving, degradatie door contact met chemicaliën ... kunnen de werkelijke gebruikstijd aanzienlijk verkorten. In geval van corrosieve chemicaliën kan degradatie de belangrijkste factor zijn bij de keuze van chemicaliënbestendige handschoenen.
- 5) Controleer de handschoenen voor gebruik op eventuele gebreken of onvolkomenheden.

Resistentie tegen bacteriën en schimmels – **VOLDOET**

Resistentie tegen virussen - **VOLDOET**

Grootte van de hand	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min. lengte	220 mm	230 mm	240 mm	250 mm	260 mm



Conformiteitsverklaring is te vinden op: www.blossom-disposables.com

Chemische permeatie (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Klasse	Gemiddelde degradatie (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% natriumhydroxide	6	-43.5%	De degradatienevels geven de verandering in de perforatieresistentie van de handschoen aan na blootstelling aan de uitdagende chemische stof.
M 65% salpeterzuur	1	57.0%	
P 30% waterstofperoxide	1	-1.9%	
S 40% waterstofferfluoride	3	N/A	
T 37% formaldehyde	3	-28.3%	



Voldoen aan MDR 2017/745 Class I
Voldoen aan PBM-verordening 2016/425 Cat III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

Aantrekinstuctie:

1. Haal één handschoen uit de verpakking en inspecteer deze om er zeker van te zijn dat er geen gaatjes of scheuren zijn.
2. Als handschoenen tweehandig zijn, kunnen ze aan beide handen worden gedragen. Als dit niet het geval is, lijn dan de vingers en duim van de handschoen uit met de juiste hand voordat u deze aantrekt.
3. Steek vijf vingers in de manchet en trek de manchet over de pols.
4. Controleer of hij stevig rond de vingers en handpalm zit. De manchet moet goed om de pols passen.

Een poedervrije patiëntonderzoekshandschoen is een wegwerpinstrument bedoeld voor medische doeleinden dat aan de hand of vinger van de onderzoeker wordt gedragen om besmetting tussen patiënt en onderzoeker te voorkomen.



Opgelet:

Dit product bevat natuurlijke rubberlatex en andere componenten die allergische reacties kunnen veroorzaken, waaronder anafylactische reacties. Er zijn geïsoleerde gevallen van dergelijke reacties op natuurrubberlatex of poeder gemeld. Na gebruik moeten de dragers de handschoenen visueel controleren en eventuele verontreiniging van het buitenoppervlak verwijderen alvorens de handschoenen uit te doen. Een andere mogelijkheid is om de handschoenen voorzichtig uit te doen zodat de besmette buitenkant de huid niet raakt.

Waarschuwing: gebruik dit product niet indien u een allergie hebt voor chemische additieven.

Indien een allergische reactie optreedt, stop dan onmiddellijk met het gebruik en raadpleeg uw arts.

Bewaring:

Bewaren op een koele en droge plaats. Vermijd bij opslag overmatige hitte (40°C, 104°F). De geopende doos mag niet worden blootgesteld aan direct zonlicht of fluorescerende verlichting.



Beschermen tegen zonlicht



Droog houden



Bestemd voor eenmalig gebruik



Dit is een medisch hulpmiddel

De aangewezen instantie die verantwoordelijk is voor EUtypeonderzoek en permanente conformiteitscontrole:- **NB#2777**

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA- PL

(BEZ PROSZKU LATEKSOWEGO)

Instrukcja i środki ostrożności zgodne z Rozporządzeniem w sprawie środków ochrony indywidualnej (UE) 2016/425

- 1) Informacje te nie oddają rzeczywistego czasu trwania ochrony w miejscu pracy oraz różnicy między mieszaniemi, a czystymi substancjami chemicznymi.
- 2) Odporność chemiczna została określona w warunkach laboratoryjnych wyłącznie na podstawie próbki pobranej z części środkowej rękawicy i odnosi się tylko do badanej substancji chemicznej. Wyniki mogą się różnić, jeśli substancja chemiczna jest użyta w mieszaninie.
- 3) Zaleca się sprawdzenie, czy rękawice używane są zgodnie z przeznaczeniem, ponieważ warunki w miejscu pracy mogą różnić się od warunków, w których wykonano badanie w zależności od temperatury, ścisłości i degradacji.
- 4) W trakcie użytkowania rękawice ochronne mogą zapewnić mniejszą wytrzymałość na niebezpieczną substancję chemiczną ze względu na zmiany właściwości fizycznych. Przesunięcia, rozdarcia, przetarcia, degradacja spowodowane kontaktem z substancjami chemicznymi itp., mogą zmniejszyć rzeczywisty czas użytkowania. W przypadku doboru rękawic odpornych na chemikalia, najważniejszym czynnikiem jest ich odporność na substancje źródła.
- 5) Przed użyciem sprawdzić rękawice pod kątem defektów i uszkodzeń..

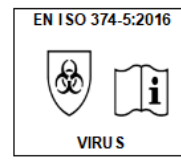
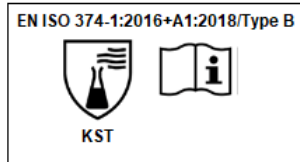
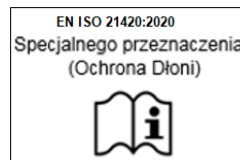
Przeprowadzona procedura zgodności z wymogami UE przez Jednostkę Notyfikowaną - **NB#2777 SATRA Technology Europe Ltd**
Bracetown Business Park, Clonee, D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 Klasyfikacja poziomu przenikania

Zmierzony czas wytrzymałości (min)	Poziom przenikania
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

Ochrona przed bakteriami i grzybami- **Spełniona** Ochrona przed wirusami - **Spełniona**

Rozmiar Dloni	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Minimalna Długość	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm



Deklarację zgodności można znaleźć na stronie: www.blossom-disposables.com

Chemical Permeation (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Klasa	Średnia Degradacja (EN ISO 374-4:2019)
K 40% wodorotlenek sodu	6	-43.5%
M 65% kwas azotowy	1	57.0%
P 30% nadtlenek wodoru	1	-1.9%
S 40% kwas fluorowodorowy	3	N/A
T 37% formaldehyd	3	-28.3%



Zgodny z Rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 Wyrób Medyczny Klasy I

Zgodny z Rozporządzeniem w sprawie środków ochrony indywidualnej 2016/425 Kategoria III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Instrukcja zakładania:

1. Wyjmij jedną rękawicę z opakowania i sprawdź czy nie ma dziur lub czy nie jest rozdartą.
2. Jeśli rękawice są oburęczne, mogą być noszone na każdej dloni. Jeśli nie, dopasuj palce i kciuk do odpowiedniej dłoni przed założeniem.
3. Włóż pięć palców do rękawicy i pociagnij mankiet na nadgarstku.
4. Sprawdź dopasowanie na palcach i wewnętrznej części dłoni. Mankiet powinien ściśle przylegać do nadgarstka.

Rękawica bezpudrowa do badania pacjenta to jednorazowe urządzenie przeznaczone do celów medycznych, które nosi się na dłoni lub palcu badającego, aby zapobiec skażeniu między pacjentem a badającym.



Uwaga:

Ten produkt zawiera lateks z naturalnej gumy i inne składniki, które mogą powodować reakcje alergiczne, w tym reakcje anafilaktyczne. Odnotowano odosobniony przypadek takich reakcji na lateks lub proszek kauczuku naturalnego. Po użyciu należy sprawdzić rękawice i w razie konieczności usunąć z nich wszelkiego rodzaju zanieczyszczenia. Następnie ostrożnie zdjąć tak, by ich powierzchnia nie miała kontaktu ze skórą.

Ostrzeżenie: Nie używać w przypadku alergii na środki chemiczne. W sytuacji wystąpienia reakcji należy przerwać stosowanie i zasięgnąć porady lekarza. Rękawice są przeznaczone do użytku przez personel medyczny podczas procedur i badań. Ich celem jest ochrona zarówno personelu medycznego, jak i pacjentów.

Przechowywanie: Przechowywać w chłodnym i suchym miejscu. Podczas przechowywania unikać nadmiernego ciepła (40°C, 104°F). Po otwarciu należy chronić przed bezpośrednią ekspozycją na słońce lub oświetleniem fluoresencyjnym



Chronić przed światłem słonecznym



Chronić przed wilgocią



Jednorazowego użytku



Wyrób Medyczny

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO - PT

(LÁTEX SEM PÓ)

DECLARAÇÃO E ADVERTÊNCIAS

- 1) Esta informação não reflecte a duração real da protecção no local de trabalho e a diferenciação entre misturas e produtos químicos puros.
- 2) A resistência à penetração e resistência química foi avaliada em condições de laboratório e refere-se apenas ao espécime testado retirado da palma apenas (excepto nos casos em que a luva é igual ou superior a 400mm - onde a manga também é testada) e refere-se apenas ao produto químico testado. Pode ser diferente se o produto químico for utilizado numa mistura.
- 3) Recomenda-se verificar se as luvas são adequadas para o uso pretendido, porque as condições no local de trabalho podem diferir do tipo de teste, dependendo da temperatura, abrasão e degradação.
- 4) Quando usadas, as luvas de protecção podem fornecer menos resistência ao produto químico perigoso devido a alterações nas propriedades físicas. Movimentos, presas, fricção, degradação causada pelo contacto químico, etc., podem reduzir significativamente o tempo real de utilização. Para produtos químicos corrosivos, a degradação pode ser o factor mais importante a considerar na selecção de luvas resistentes a produtos químicos.
- 5) Antes da utilização, inspecionar as luvas para detectar quaisquer defeitos ou imperfeições.

Resistência contra bactérias e fungos – **Passou**

Resistência contra virus - **Passou**

EN ISO 21420:2020
Apto para fins especiais
(proteção da palma da mão)



Dimensão	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Comprimento mínimo	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

A declaração de conformidade pode ser encontrada em: www.blossom-disposables.com

Penetração Química (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Nível	Deterioração Média (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% hidróxido de sódio	6	-43.5%	Os níveis de degradação indicam a mudança na resistência à perfuração da luva após a exposição ao químico testado.
M 65% ácido nítrico	1	57.0%	
P 30% peróxido de hidrogénio	1	-1.9%	
S 40% ácido fluorídrico	3	N/A	
T 37% formaldeído	3	-28.3%	



Em conformidade com o Regulamento 2017/745 Classe I
Em conformidade com o regulamento de E.P.I. 2016/425 Cat III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

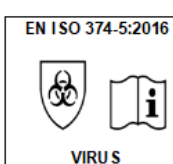
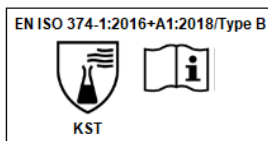
Exame de tipo UE e conformidade em curso pelo Organismo Notificado:-
NB#2777
SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

Classificação do

Nível de desempenho de penetração

Medição de Ruptura tempo (min)	Penetração Nível de Performance
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6



Instrução de colocação: -

1. Remova uma luva da embalagem e inspecione-a para certificar-se de que não há furos ou rasgos.
2. Se as luvas forem ambidestras, elas podem ser usadas em qualquer uma das mãos. Caso contrário, alinhe os dedos e o polegar da luva com a mão adequada antes de calçar.
3. Insira cinco dedos na braçadeira e puxe a braçadeira sobre o pulso.
4. Verifique se há um ajuste seguro ao redor dos dedos e da palma da mão. A braçadeira deve ficar bem ajustada ao pulso.

Uma luva de exame de paciente sem pó é um dispositivo descartável destinado a fins médicos que é usado na mão ou no dedo do examinador para evitar a contaminação entre o paciente e o examinador.



Advertência:

Este produto contém látex de borracha natural e outros componentes que podem causar reações alérgicas, incluindo reações anafiláticas. Casos isolados de tal reações ao látex ou pó de borracha natural foram relatados.

Após a utilização, os utilizadores devem verificar visualmente as luvas e remover qualquer contaminação do superfície exterior antes de retirar as luvas da mão. Alternativamente, tire cuidadosamente as luvas da mão para que a parte exterior contaminada não toque na sua pele.

Advertência: Não utilizar este produto se tiver conhecimento de alergia a aditivos químicos.

Se sofrer reacções alérgicas a este produto, interromper imediatamente a sua utilização e consulte o seu médico.

Armazenagem:

Armazenar em local fresco e seco. No armazenamento, evite calor excessivo (40°C, 104°F). A caixa aberta deve ser protegida da exposição ao sol directo ou à luz fluorescente.



Proteger da Luz solar



Manter seco



Apenas para uso único



Dispositivo médico

INSTRUCȚIUNI DE FOLOSIRE- RO

(FĂRĂ PULBER DE LATEX)

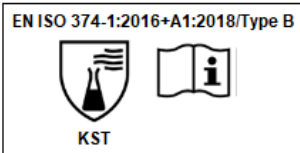
STATEMENT AND CAUTION

- 1) Aceste informații nu reflectă durata reală a protecției la locul de muncă și diferențierea dintre amestecuri și substanțe chimice pure.
- 2) Rezistența la penetrare și rezistența chimică a fost evaluată în condiții de laborator și se referă numai la specimenul testat prelevat numai din palmă (cu excepția cazurilor în care mănușa este egală cu sau peste 400 mm - unde este testată și manșeta) și se referă numai la substanța chimică testată. Poate fi diferită dacă substanța chimică este utilizată într-un amestec.
- 3) Se recomandă să se verifice dacă mănușile sunt adecvate utilizării prevăzute deoarece condițiile de la locul de muncă pot dифeri de testul de tip în funcție de temperatură, abraziune și degradare.
- 4) Când sunt utilizate, mănușile de protecție pot oferi o rezistență mai mică la substanța chimică periculoasă din cauza modificărilor proprietăților fizice. Mișcările, strângerea, frecarea, degradarea cauzată de contactul chimic etc. pot reduce semnificativ timpul efectiv de utilizare. Pentru substanțele chimice corozive, degradarea poate fi cel mai important factor de luat în considerare la alegerea mănușilor rezistente la substanțe chimice.
- 5) Înainte de utilizare, inspectați mănușile pentru orice defecte sau imperfecții.

Rezistență împotriva bacteriilor și ciupercilor – **PASS**
Rezistență împotriva Virușilor - **PASS**

Mărimea măinii	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Lungime minimă	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

EN ISO 21420:2020
Potrivit pentru scop special
(Protecția palmei)



Declarația de conformitate poate fi găsită la: www.blossom-disposables.com

Permeabilitatea chimic (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Level	Mean Degradation (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% hidroxid de sodiu	6	-43.5%	Nivelurile de degradare indică modificarea rezistenței la perforare a mănușii după expunerea la substanța chimică provocată.
M 65% acid de salpetru	1	57.0%	
P 30% apă oxigenată	1	-1.9%	
S 40% acid fluorhidric	3	N/A	
T 37% formaldehidă	3	-28.3%	

Instructiuni pentru echipare:

1. Scoateti o manusa din ambalaj si inspectati-o pentru a va asigura ca nu exista gauri sau rupturi.
2. Daca manusile sunt ambidextre, pot fi purtate la oricare mana. In caz contrar, alintati degetele manusii si degetul mare cu mana corespunzatoare inainte de echipare.
3. Introduceti cinci degete in manseta si trageti manseta peste inchietura mainii.
4. Verificati o potrivire sigura in jurul degetelor si palmei. Manseta trebuie sa se potriveasca perfect in jurul inchieturii mainii.



Respectă normativa europeană MDR 2017/745
Class I
Respectă normativa Europeană 2016/425 Cat III
EN 455 – 1, 2, 3, 4

O mănușă de examinare a pacientului fără pudră este un dispozitiv de unică folosință destinat scopurilor medicale care este purtat pe mâna sau pe degetul examinatorului pentru a preveni contaminarea dintre pacient și examinator.



Atenționări:

Acest produs conține latex de cauciuc natural și alte componente care pot provoca reacții alergice, inclusiv răspunsuri anafilactice. Au fost raportate cazuri izolate de astfel de reacții la latex sau pulbere de cauciuc natural. După utilizare, purtătorii trebuie să verifice vizual mănușile și să îndepărteze orice contaminare din suprafața exterioară înainte de a scoate mănușile din mâna. Alternativ, îndepărtați cu grijă mănușile de pe mâna, astfel încât mănușa exterioară contaminată să nu vă atingă pielea.

Avertisment: Nu utilizați acest produs dacă aveți alergie cunoscută la aditivi chimici.

Dacă aveți reacții alergice la acest produs, intrerupeți imediat utilizarea și consultați-vă medicul.

Depozitare: A se pastra intr-un loc racoros si uscat. În timpul depozitării, evitați căldura excesivă (40°C, 104°F). Cutia deschisă trebuie protejată de expunerea directă la soare sau la lumină fluorescentă.



A se proteja de lumina soarelui



Păstrați uscat



Unică folosință



Acesta este un dispozitiv medical

Certificat EU conform
Notified Body:-

NB#2777

SATRA Technology Europe
Ltd Bracetown Business Park,
Clonee, D15 YN2P, Ireland.

ANVÄNDARINFORMATION - SE

(LATEX PULVERFRI)

INSTRUKTIONER OCH VARNING

- 1) Denna information återspeglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen och skillnaden mellan blandningar och rena kemikalier.
- 2) Penetrationsmotståndet och kemikaliebeständigheten har bedömts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet taget från handflatan (förutom i fall där handarna är lika med eller över 400 mm - där kragen också har testas) och avser endast testade kemikalier. Det kan vara annorlunda om kemikalier används i en blandning.
- 3) Det rekommenderas att kontrollera att handskarna är lämpliga för avsedd användning eftersom förhållandena på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen beroende på temperatur, nötning och nedbrytning.
- 4) När de används kan skyddshandskar ge mindre motstånd mot farliga kemikalier på grund av förändringar i de fysikaliska egenskaperna. Rörelser, skavning och nedbrytning orsakad av kemisk kontakt etc. kan minska den faktiska användningstiden avsevärt. För frätande kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att ta hänsyn till vid val av kemikalierresistenta handskar.
- 5) Inspektera handskarna för eventuella defekter eller defekter före användning.

Resistens mot bakterier och svampar – **Godkänd**

Resistens mot virus - **Godkänd**

Storlek	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min Längd	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm



Försäkran om överensstämmelse finns på: www.blossom-disposables.com

Permeation av kemikalier (EN ISO 374-1:2016+A1:2018)	Nivå	Genomsnittlig nedbrytning (EN ISO 374-4:2019)	
K 40% Natriumhydroxid	6	-43.5%	Nedbrytningsnivåer indikerar förändringen av handskens punkteringsmotstånd efter exponering för kemikalien.
M 65% Salpetersyra	1	57.0%	
P 30% Väteperoxid	1	-1.9%	
S 40% Fluorvätesyra	3	N/A	
T 37% Formaldehyd	3	-28.3%	



Överensstämmer med MDR 2017/745 Class I

Överensstämmer med PPE REGULATION 2016/425 Cat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

EU-typkontroll och pågående
överensstämmelse av anmält organ:-
NB#2777

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee,
D15 YN2P, Ireland.

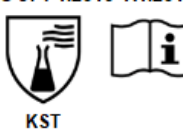
EN ISO 374-1:2016 +A1:2018

Klassificering av

Permeationsprestandanivå

Uppmätt genombrottstid (min)	Permeation Prestandanivå
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



Påtagningsinstruktion:

1. Ta bort en handske från förpackningen och inspektera den för att vara säker på att det inte finns nålhål eller revor.
2. Om handskarna är ambidextrösa kan de bäras på båda händerna. Om inte, rikta in handskens fingrar och tumme med rätt hand innan du tar på dig.
3. Sätt in fem fingrar i manschetten och dra manschetten över handleden.
4. Kontrollera att det sitter säkert runt fingrarna och handflatan. Manschetten ska sitta tätt runt handleden.

En puderfri patientundersökningshandske är en engångsanordning avsedd för medicinska ändamål som bärts på granskarens hand eller finger för att förhindra kontaminering mellan patient och granskare.



Varning:

Denna produkt innehåller naturgummilatex och andra komponenter som kan orsaka allergiska reaktioner inklusive anafylaktiska reaktioner. Enstaka fall av sådana reaktioner på naturgummilatex eller pulver har rapporterats.

Efter användning bör bärare visuellt kontrollera handskarna och ta bort all smuts från handskarnas yta innan handskarna tas av från händerna. Alternativt, dra försiktigt bort handskarna från händerna så att den kontaminerade ytterhandsken inte vidrör huden.

Varning: Använd inte denna produkt om du har kända allergier mot kemiska tillsatser.

Om du upplever en allergisk reaktion av denna produkt, avbryt användningen omedelbart och rådfråga din läkare.

Lagring:

Förvaras på en kall och torr plats. Undvik överdriven värme vid förvaring (40°C, 104°F). Öppnad låda ska skyddas från exponering för direkt solljus eller lysrör.



Skydda från solljus



Håll torrt



Endast för engångsbruk



Det här är en medicinteknisk produkt

NÁVOD NA POUŽITIE - SK

(BEZPLATNÝ LATEXOVÝ PRÁŠOK)

VYHLÁSENIE A UPOZORNENIE

- 1) Táto informácia neodzrkadluje skutočnú ochrannú dobu na pracovisku a ani rozlišovanie medzi zmesami a čistými chemikáliami.
- 2) Chemická odolnosť bola stanovená v laboratórnych podmienkach na základe vzoriek aplikovaných na oblast' dlane (okrem prípadov keď je rukavica rovná alebo väčšia ako 400 mm – kde je testovaná aj manžeta) a vzťahuje sa iba na skúšanú chemikáliu. V prípade zmesí chemikálií výsledky môžu byť odlišné.
- 3) Odporúčame si overiť, či sú rukavice vhodné na zamýšľaný účel použitia, pretože podmienky na pracovisku sa v závislosti od teploty, odieru a degradácie môžu od skúšky konštrukčného typu odlišovať.
- 4) Pohyby, záchytanie, trenie a degradácia spôsobená kontaktom s chemikáliami atď. môžu skutočnú dobu používania výrazne skrátiť. V prípade koróznych chemikálií môže byť degradácia dôležitým faktorom, na ktorý musíte pri výbere rukavíc odolných voči chemikáliám prihlásať.
- 5) Skontrolujte rukavice pred použitím, či nie sú chybne a poškodené.

Odolnosť proti baktériám a hubám – VYHOVUJE
Odolnosť proti vírusom – VYHOVUJE

Veľkosť ruky	6 (XS)	7 (S)	8 (M)	9 (L)	10 (XL)
Min dĺžka	220mm	230mm	240mm	250mm	260mm

Vyhľásenie o zhode možno nájsť na: www.blossom-disposables.com

EN ISO 21420:2020
Vhodné na špeciálne účely
(Ochrana dlane)



EN ISO 374-1:2016+A1:2018 Úrovne odolnosti materiálov proti permeácií podľa

Úrovne odolnosti materiálov (min)	Úroveň permeačného výkonu
> 10	1
> 30	2
> 60	3
> 120	4
> 240	5
> 480	6

EN ISO 374-1:2016+A1:2018/Type B



EN ISO 374-5:2016



Návod na nasadenie: -

1. Vyberte jednu rukavicu z balenia a skontrolujte ju, aby ste sa uistili, že na nej nie sú žiadne dierky alebo trhliny.
2. Ak sú rukavice obojručné, možno ich nosiť na oboch rukách. Ak nie, pred nasadením zarovnajte prsty a palec rukavice so správnou rukou.
3. Vložte päť prstov do manžety a pretiahnite manžetu cez zápästie.
4. Skontrolujte, či bezpečne sedí okolo prstov a dlane. Manžeta by mala tesne priliehať okolo zápästia.



V súlade s MDR 2017/745 trieda I

Dodržiavajte NARIADENIE O OOPP 2016/425

Kat III

EN 455 – 1, 2, 3, 4

Bezpodľová vyšetrovacia rukavica pre pacienta je jednorazová pomôcka určená na lekárské účely, ktorá sa nosí na ruke alebo prste vyšetrujúceho, aby sa zabránilo kontaminácii medzi pacientom a vyšetrujúcim.



POZOR:

Tento produkt obsahuje prírodný kaučukový latex a ďalšie zložky, ktoré môžu spôsobiť alergickú reakciu vrátane anafylaktických reakcií. Boli hlásené ojedinelé prípady takýchto reakcií na prírodný kaučukový latex alebo prášok. Po použití rukavice vizuálne skontrolujte a odstráňte z nich akúkoľvek kontamináciu vonkajšieho povrch pred zložením rukavíc z ruky. Prípadne rukavice opatrne stiahnite z ruky, aby sa kontaminovaná vonkajšia strana rukavice nedotkla vašej pokožky.

Upozornenie: Nepoužívajte tento výrobok, ak máte známu alergiu na chemické prísady.

Ak sa u vás vyskytne alergická reakcia na tento produkt, okamžite prestaňte produkt používať a poradte sa so svojím lekárom.

Skladovanie:

Skladujte na chladnom a suchom mieste. Pri skladovaní sa vyhýbjte nadmernému teplu (40°C, 104°F). Otvorená krabica by mala byť chránená pred priamym slnečným žiareniom alebo žiarivkovým osvetlením.



Chráňte pred slnečným žiareniom.



Udržujte v suchu.



Iba na jedno použitie!



Zdravotnícka pomôcka

Menovaná osoba zodpovedná za EÚ typovú skúšku a kontrolu nepretržitej konformity. **NB#2777**

SATRA Technology Europe Ltd
Bracetown Business Park, Clonee, D15 YN2P, Ireland.