


## Πληροφορίες προϊόντος γαντιών βιοεπιστημών - Παγκόσμιες

**Οικογένεια προϊόντων:** HALYARD\* PUREZERO\* MARIN\* γάντια εξέτασης νιτρίλιου

**Κωδικοί προϊόντος:** 48766 (XS), 48767 (S), 48768 (M), 48769 (L), and 48770 (XL)

**Εναλλακτικοί κωδικοί:** LFS111XS, LFS111SM, LFS111MD, LFS111LG, LFS111XL

ISO 374-1/TYPE B  KTP EN ISO 374-1:2016+A1:2018	Δοκιμή διαπερατότητας		Δοκιμή αποδόμησης
	EN 16523-1:2015+A1:2018		EN ISO 374-4:2019
	ελάχιστος χρόνος αντοχής (λεπτά)	Επίπεδο απόδοσης	Αποδόμηση (%)
Υδροξείδιο του νατρίου, 40% (K)	>480	6	-39,6
Φορμαλδεΰδη, 37% (T)	>480	6	32,4
n-επτάνιο, 99% (P)	>38,9	2	65,6

◆ ISO 21420:2020 Κατάταξη επιδεξιότητας = 5

### Προστασία από τους από μικροοργανισμούς για το EN ISO 374-5:2016

Βακτήρια και μύκητες (Μέθοδος δοκιμής EN ISO 374-2:2019) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ  
 Ιοί (Μέθοδος δοκιμής ISO 16604:2004) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ



◆ Έχει δοκιμαστεί για χρήση με φάρμακα χημειοθεραπείας: σύμφωνα με το ASTM D6978

Πρότυπη πρακτική για την αξιολόγηση αντοχής των ιατρικών γαντιών αναφορικά με τη διαπερατότητα σε χημειοθεραπευτικά φάρμακα

### Ενδείξεις Χρήσης

Τα Γάντια Εξέτασης Νιτρίλιου PUREZERO\* MARIN\* με προδιαγραφές χρήσης για χημειοθεραπευτικά φάρμακα, κιτρική φαιτανύλη και γαστρικό οξύ είναι προϊόν μίας χρήσης, που προορίζονται να φορεθούν στο χέρι του εξεταστή για ιατρικούς σκοπούς για την πρόληψη μόλυνσης μεταξύ ασθενούς και εξεταστή.

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους δεν παρουσίασαν ζήτημα αντοχής για έως 240 λεπτά:**

Σισπλατίνη (1 mg/ml)	Μιτομυκίνη (0,5 mg/ml)
Κυκλοφωσφαμίδη (20 mg/ml)	Υδροχλωρική μιτοξανδρόνη (2 mg/ml)
Δακαρβαζίνη (10 mg/ml)	Πακλιταξέλη (6 mg/ml)
Υδροχλωρική δοξορουβικίνη (2 mg/ml)	Θειϊκή βινκριστίνη (1 mg/ml)
Ετοποσίδη (20 ml/ml)	Ένεση κιτρικής φαιτανύλης (100 mcg/2 ml)
Φθοριοουρακίλη (50 mg/ml)	Προσομοίωση υγρού γαστρικού οξέος/φαιτανύλης
Ιφωσφαμίδη (50 mg/ml)	Ενέσιμο μείγμα κιτρικού διάλυμα 50/50
Μεθοτρεξάτη (25 mg/ml)	

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους παρουσίασαν ζήτημα αντοχής που εντοπίστηκε σε χρόνο μικρότερο των 90 λεπτών:**


Καρμουσίνη (3,3 mg/ml)	55,2 λεπτά
Θειοτέπα (10 mg/ml)	88,6 λεπτά

**Προειδοποίηση: Δεν προορίζεται για χρήση με Καρμουσίνη ή Θειοτέπα**

**Οικογένεια προϊόντων: HALYARD\* PUREZERO\* MARIN-XTRA\* γάντια εξέτασης νιτριλίου**

**Κωδικοί προϊόντων: 48761 (XS), 48762 (S), 48763 (M), 48764 (L) και 48765 (XL)**

**Εναλλακτικοί κωδικοί προϊόντων: LFS121XS, LFS121SM, LFS121MD, LFS121LG, LFS121XL**

 ISO 374-1/TYPE B KTP EN ISO 374-1:2016+A1:2018	Δοκιμή διαπερατότητας		Δοκιμή αποδόμησης
	EN 16523-1:2015+A1:2018		EN ISO 374-4:2019
	ελάχιστος χρόνος αντοχής (λεπτά)	Επίπεδο απόδοσης	Αποδόμηση (%)
Υδροξείδιο του νατρίου, 40% (K)	>480	6	-39,6
Φορμαλδεΰδη, 37% (T)	>480	6	32,4
n-επτάνιο, 99% (P)	>38,9	2	65,6

♦ ISO 21420:2020 Κατάταξη επιδεξιότητας = 5

**Προστασία από τους από μικροοργανισμούς για το EN ISO 374-5:2016**

Βακτήρια και μύκητες (Μέθοδος δοκιμής EN ISO 374-2:2019) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ  
 Ιοί (Μέθοδος δοκιμής ISO 16604:2004) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ



♦ Έχει δοκιμαστεί για χρήση με φάρμακα χημειοθεραπείας: σύμφωνα με το ASTM D6978

Πρότυπη πρακτική για την αξιολόγηση αντοχής των ιατρικών γαντιών αναφορικά με τη διαπερατότητα σε χημειοθεραπευτικά φάρμακα

### Ενδείξεις Χρήσης


Τα Γάντια Εξέτασης Νιτριλίου PUREZERO\* MARIN-XTRA\* με προδιαγραφές χρήσης για χημειοθεραπευτικά φάρμακα, κιτρική φαιτανύλη και γαστρικό οξύ είναι προϊόν μίας χρήσης, που προορίζονται να φορεθούν στο χέρι του εξεταστή για ιατρικούς σκοπούς για την πρόληψη μόλυνσης μεταξύ ασθενούς και εξεταστή.

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους δεν παρουσίασαν ζήτημα αντοχής για έως 240 λεπτά:**

Σισπλατίνη (1 mg/ml)	Μιτομυκίνη (0,5 mg/ml)
Κυκλοφωσφαμίδη (20 mg/ml)	Υδροχλωρική μιτοξανδρόνη (2 mg/ml)
Δακαρβαζίνη (10 mg/ml)	Πακλιταξέλη (6 mg/ml)
Υδροχλωρική δοξορουβικίνη (2 mg/ml)	Θειϊκή βινκριστίνη (1 mg/ml)
Ετοποσίδη (20 ml/ml)	Ένεση κιτρικής φαιτανύλης (100 mcg/2 ml)
	Προσομοίωση υγρού γαστρικού οξέος/φαιτανύλης

Φθοριοουρακίλη (50 mg/ml) Ιφωσφαμίδη (50 mg/ml) Μεθοτρεξάτη (25 mg/ml)	Ενέσιμο μείγμα κιτρικού διάλυμα 50/50
<b>Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους παρουσίασαν ζήτημα αντοχής που εντοπίστηκε σε χρόνο μικρότερο των 90 λεπτών:</b>	
Καρμουσίνη (3,3 mg/ml)	55,2 λεπτά
Θειοτέπα (10 mg/ml)	88,6 λεπτά
<b>Προειδοποίηση: Δεν προορίζεται για χρήση με Καρμουσίνη ή Θειοτέπα</b>	

**Οικογένεια προϊόντων: HALYARD\* PUREZERO\* LIMON\* γάντια εξέτασης νιτριλίου**  
**Κωδικοί προϊόντος: 48750 (XS), 48751 (S), 48752 (M), 48753 (L) και 48754 (XL)**  
**Εναλλακτικοί κωδικοί προϊόντων: LFS311XS, LFS311SM, LFS311MD, LFS311LG, LFS311XL**

 KTP EN ISO 374-1:2016+A1:2018	<b>Δοκιμή διαπερατότητας</b>		<b>Δοκιμή αποδόμησης</b>
	<b>EN 16523-1:2015+A1:2018</b>		<b>EN ISO 374-4:2019</b>
	<b>ελάχιστος χρόνος αντοχής (λεπτά)</b>	<b>Επίπεδο απόδοσης</b>	<b>Αποδόμηση (%)</b>
Υδροξείδιο του νατρίου, 40% (K)	>480	6	-16,55
Φορμαλδεΰδη, 37% (T)	>480	6	-14,1
n-επτάνιο, 99% (P)	>34,7	2	69,3

♦ ISO 21420:2020 Κατάταξη επιδεξιότητας = 5

**Προστασία από τους από μικροοργανισμούς για το EN ISO 374-5:2016**  
 Βακτήρια και μύκητες (Μέθοδος δοκιμής EN ISO 374-2:2019) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ  
 Ιοί (Μέθοδος δοκιμής ISO 16604:2004) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ



♦ Έχει δοκιμαστεί για χρήση με φάρμακα χημειοθεραπείας: σύμφωνα με το ASTM D6978

Πρότυπη πρακτική για την αξιολόγηση αντοχής των ιατρικών γαντιών αναφορικά με τη διαπερατότητα σε χημειοθεραπευτικά φάρμακα


### Ενδείξεις Χρήσης

Τα Γάντια Εξέτασης Νιτριλίου PUREZERO\* LIMON\* με προδιαγραφές χρήσης για χημειοθεραπευτικά φάρμακα, κιτρική φαιντανύλη και γαστρικό οξύ είναι προϊόν μίας χρήσης, που προορίζονται να φορεθούν στο χέρι του εξεταστή για ιατρικούς σκοπούς για την πρόληψη μόλυνσης μεταξύ ασθενούς και εξεταστή.

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους δεν παρουσίασαν ζήτημα αντοχής για έως 240 λεπτά:**

Σισπλατίνη (1 mg/ml)	Μιτομυκίνη (0,5 mg/ml)
Κυκλοφωσφαμίδη (20 mg/ml)	Υδροχλωρική μιτοξανδρόνη (2 mg/ml)
Δακαρβαζίνη (10 mg/ml)	Πακλιταξέλη (6 mg/ml)
Υδροχλωρική δοξορουβικίνη (2 mg/ml)	Θειϊκή βινκριστίνη (1 mg/ml)
Ετοποσίδη (20 ml/ml)	Ένεση κιτρικής φαιντανύλης (100 mcg/2 ml)
Φθοριοουρακίλη (50 mg/ml)	Προσομοίωση υγρού γαστρικού οξέος/φαιντανύλης
Ιφωσφαμίδη (50 mg/ml)	Ενέσιμο μείγμα κιτρικού διαλύμα 50/50
Μεθοτρεξάτη (25 mg/ml)	
<b>Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους παρουσίασαν ζήτημα αντοχής που εντοπίστηκε σε χρόνο μικρότερο των 90 λεπτών:</b>	
Καρμουστίνη (3,3 mg/ml)	34,3 λεπτά
Θειοτέπα (10 mg/ml)	87,6 λεπτά
<b>Προειδοποίηση: Δεν προορίζεται για χρήση με Καρμουστίνη ή Θειοτέπα</b>	

**Οικογένεια προϊόντων:** HALYARD\* PUREZERO\* LIMON-XTRA\* γάντια εξέτασης νιτριλίου  
**Κωδικοί προϊόντος:** 48797 (XS), 48798 (S), 48799 (M), 48800 (L) και 48801 (XL)  
**Εναλλακτικοί κωδικοί προϊόντων:** LFS321XS, LFS321SM, LFS321MD, LFS321LG, LFS321XL

 ISO 374-1/TYPE B KTP EN ISO 374-1:2016+A1:2018	Δοκιμή διαπερατότητας		Δοκιμή αποδόμησης
	EN 16523-1:2015+A1:2018		EN ISO 374-4:2019
	ελάχιστος χρόνος αντοχής (λεπτά)	Επίπεδο απόδοσης	Αποδόμηση (%)
Υδροξείδιο του νατρίου, 40% (K)	>480	6	-16,55
Φορμαλδεΰδη, 37% (T)	>480	6	-14,1
n-επτάνιο, 99% (P)	>34,7	2	69,3

◆ ISO 21420:2020 Κατάταξη επιδεξιότητας = 5

**Προστασία από τους από μικροοργανισμούς για το EN ISO 374-5:2016**

Βακτήρια και μύκητες (Μέθοδος δοκιμής EN ISO 374-2:2019) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ  
 Ιοί (Μέθοδος δοκιμής ISO 16604:2004) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ



◆ Έχει δοκιμαστεί για χρήση με φάρμακα χημειοθεραπείας: σύμφωνα με το ASTM D6978

Πρότυπη πρακτική για την αξιολόγηση αντοχής των ιατρικών γαντιών αναφορικά με τη διαπερατότητα σε χημειοθεραπευτικά φάρμακα

### Ενδείξεις Χρήσης

Τα Γάντια Εξέτασης Νιτριλίου PUREZERO\* LIMON-XTRA\* με προδιαγραφές χρήσης για χημειοθεραπευτικά φάρμακα, κιτρική φαιντανύλη και γαστρικό οξύ είναι προϊόν μίας χρήσης, που

προορίζονται να φορεθούν στο χέρι του εξεταστή για ιατρικούς σκοπούς για την πρόληψη μόλυνσης μεταξύ ασθενούς και εξεταστή.

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους δεν παρουσίασαν ζήτημα αντοχής για έως 240 λεπτά:**

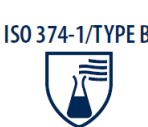
Σισπλατίνη (1 mg/ml)	Μιτομυκίνη (0,5 mg/ml)
Κυκλοφωσφαμίδη (20 mg/ml)	Υδροχλωρική μιτοξανδρόνη (2 mg/ml)
Δακαρβαζίνη (10 mg/ml)	Πακλιταξέλη (6 mg/ml)
Υδροχλωρική δοξορουβικίνη (2 mg/ml)	Θειϊκή βινκριστίνη (1 mg/ml)
Ετοποσίδη (20 ml/ml)	Ένεση κιτρικής φαιτανύλης (100 mcg/2 ml)
Φθοριοουρακίλη (50 mg/ml)	Προσομοίωση υγρού γαστρικού οξέος/φαιτανύλης
Ιφωσφαμίδη (50 mg/ml)	Ενέσιμο μείγμα κιτρικού διαλύμα 50/50
Μεθοτρεξάτη (25 mg/ml)	

**Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους παρουσίασαν ζήτημα αντοχής που εντοπίστηκε σε χρόνο μικρότερο των 90 λεπτών:**

Καρμουστίνη (3,3 mg/ml)	34,3 λεπτά
Θειοτέπα (10 mg/ml)	87,6 λεπτά

**Προειδοποίηση: Δεν προορίζεται για χρήση με Καρμουστίνη ή Θειοτέπα**

**Οικογένεια προϊόντων: HALYARD\* PUREZERO\*ULTRA VIOLET\* γάντια εξέτασης νιτρίλιου**  
**Κωδικοί προϊόντων: 48771 (XS), 48772 (S), 48773 (M), 48774 (L) και 48775 (XL)**  
**Εναλλακτικοί κωδικοί προϊόντων: LFS511XS, LFS511SM, LFS511MD, LFS511LG, LFS511XL**

 ISO 374-1/TYPE B KTP EN ISO 374-1:2016+A1:2018	Δοκιμή διαπερατότητας		Δοκιμή αποδόμησης
	EN 16523-1:2015+A1:2018		EN ISO 374-4:2019
	ελάχιστος χρόνος αντοχής (λεπτά)	Επίπεδο απόδοσης	Αποδόμηση (%)
Υδροξείδιο του νατρίου, 40% (K)	>480	6	-2,15
Φορμαλδεΰδη, 37% (T)	>480	6	-24,9
n-επτάνιο, 99% (P)	>33,9	2	59,0

◆ ISO 21420:2020 Κατάταξη επιδεξιότητας = 5

**Προστασία από τους από μικροοργανισμούς για το EN ISO 374-5:2016**  
 Βακτήρια και μύκητες (Μέθοδος δοκιμής EN ISO 374-2:2019) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ  
 Ιοί (Μέθοδος δοκιμής ISO 16604:2004) ΕΓΚΡΙΝΕΤΑΙ



◆ Έχει δοκιμαστεί για χρήση με φάρμακα χημειοθεραπείας: σύμφωνα με το ASTM D6978

Πρότυπη πρακτική για την αξιολόγηση αντοχής των ιατρικών γαντιών αναφορικά με τη διαπερατότητα σε χημειοθεραπευτικά φάρμακα

### Ενδείξεις Χρήσης

Τα Γάντια Εξέτασης Νιτριλίου PUREZERO\* ULTRA VIOLET\* με προδιαγραφές χρήσης για χημειοθεραπευτικά φάρμακα, κιτρινή φαιντανύλη και γαστρικό οξύ είναι προϊόν μίας χρήσης, που προορίζονται να φορεθούν στο χέρι του εξεταστή για ιατρικούς σκοπούς για την πρόληψη μόλυνσης μεταξύ ασθενούς και εξεταστή.

### Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους δεν παρουσίασαν ζήτημα αντοχής για έως 240 λεπτά:

Σισπλατίνη (1 mg/ml)	Μιτομυκίνη C (0,5 mg/ml)
Κυκλοφωσφαμίδη (20 mg/ml)	Υδροχλωρική μιτοξανδρόνη (2 mg/ml)
Δακαρβαζίνη (10 mg/ml)	Πακλιταξέλη (6 mg/ml)
Υδροχλωρική δοξορουβικίνη (2 mg/ml)	Θειϊκή βινκριστίνη (1 mg/ml)
Ετοποσίδη (20 ml/ml)	Ένεση κιτρικής φαιντανύλης (100 mcg/2 ml)
Φθοριοουρακίλη (50 mg/ml)	
Ιφωσφαμίδη (50 mg/ml)	
Μεθοτρεξάτη (25 mg/ml)	

### Τα ακόλουθα χημειοθεραπευτικά φάρμακα και η συγκέντρωσή τους παρουσίασαν ζήτημα αντοχής που εντοπίστηκε σε χρόνο μικρότερο των 90 λεπτών:

Καρμουστίνη (3,3 mg/ml)	23,3 λεπτά
Θειοτέπα (10 mg/ml)	58,2 λεπτά

**Προειδοποίηση:** Δεν προορίζεται για χρήση με Καρμουστίνη ή Θειοτέπα

### Οδηγίες Χρήσης:

Για χρήση γαντιού, εισαγάγετε το χέρι στη μανσέτα και τραβήξτε προσεκτικά πιέζοντας ομοιόμορφα πάνω από το χέρι και τον καρπό. Προσαρμόστε όπως απαιτείται για άνεση και σωστή εφαρμογή. Για να αφαιρέσετε, πιάστε την εξωτερική επιφάνεια του γαντιού κοντά στον καρπό. Τραβήξτε το ανεστραμμένο πλέον γάντι, μακριά από το χέρι. Όταν φοριέται σωστά, δεν πρέπει να υπάρχουν προβλήματα διεπαφής με άλλα ΜΑΠ. Φυλάσσετε τα γάντια στην αρχική τους συσκευασία για τη μεταφορά τους.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Οι συνθήκες κάτω από τις οποίες διεξάγονται οι δοκιμές αποσκοπούν στην προσέγγιση των χειρότερων περιπτώσεων κατά την κλινική χρήση. Οι δοκιμές διεξήχθησαν σε υλικό γαντιών μονής στρώσης. Αποτελεί ευθύνη των χρηστών να καθορίσουν τη δυνατότητα εφαρμογής αυτών των γαντιών για την προβλεπόμενη χρήση τους με χημειοθεραπευτικά φάρμακα.

**Συστάσεις για τη φύλαξη:** Φυλάσσετε σε δροσερό, ξηρό μέρος. Μετά το άνοιγμα, το κουτί πρέπει να προστατεύεται από την έκθεση σε άμεσο ηλιακό φως, έντονο τεχνητό φως, ακτινοσκοπικά μηχανήματα ακτίνων Χ και άλλες πηγές όζοντος. Οι παρούσες πληροφορίες δεν αντιστοιχούν στην πραγματική διάρκεια προστασίας στον χώρο εργασίας και στη διαφορά μεταξύ μειγμάτων και καθαρών χημικών.

Η χημική αντοχή έχει εκτιμηθεί σε εργαστηριακές συνθήκες από δείγματα που λαμβάνονται μόνο από την παλάμη (εκτός από περιπτώσεις όπου το γάντι είναι ίσο ή μεγαλύτερο από 400 mm, όπου δοκιμάζεται και η μανσέτα) και σχετίζεται μόνο με το χημικό που δοκιμάστηκε. Μπορεί να διαφέρει, αν η χημική ουσία χρησιμοποιείται σε μείγμα.

Συνιστάται ο έλεγχος της συμβατότητας των γαντιών με την προβλεπόμενη χρήση, επειδή οι συνθήκες στον χώρο εργασίας ενδέχεται να διαφέρουν από τον έλεγχο τύπου ανάλογα με τη θερμοκρασία, την τριβή και την αποδόμηση.

Κατά τη χρήση των προστατευτικών γαντιών ενδέχεται να παρέχεται λιγότερη αντίσταση στην επικίνδυνη χημική ουσία εξαιτίας αλλαγών στις φυσικές ιδιότητες. Κινήσεις, σχισίματα, τριβή, αποδόμηση που προκαλούνται από επαφή με τη χημική ουσία κ.λπ. ενδέχεται να μειώσουν σημαντικά τον πραγματικό χρόνο χρήσης. Όσον αφορά στις διαβρωτικές χημικές ουσίες, η αποδόμηση είναι ο πιο σημαντικός παράγοντας που πρέπει να λάβει κανείς υπόψη του κατά την επιλογή γαντιών ανθεκτικών στις χημικές ουσίες.

Πριν από τη χρήση, ελέγξτε τα γάντια για ελαττώματα ή ατέλειες.

Η αντίσταση διείσδυσης έχει υπολογιστεί σε εργαστηριακές συνθήκες και σχετίζεται μόνο με το ελεγχόμενο είδος.