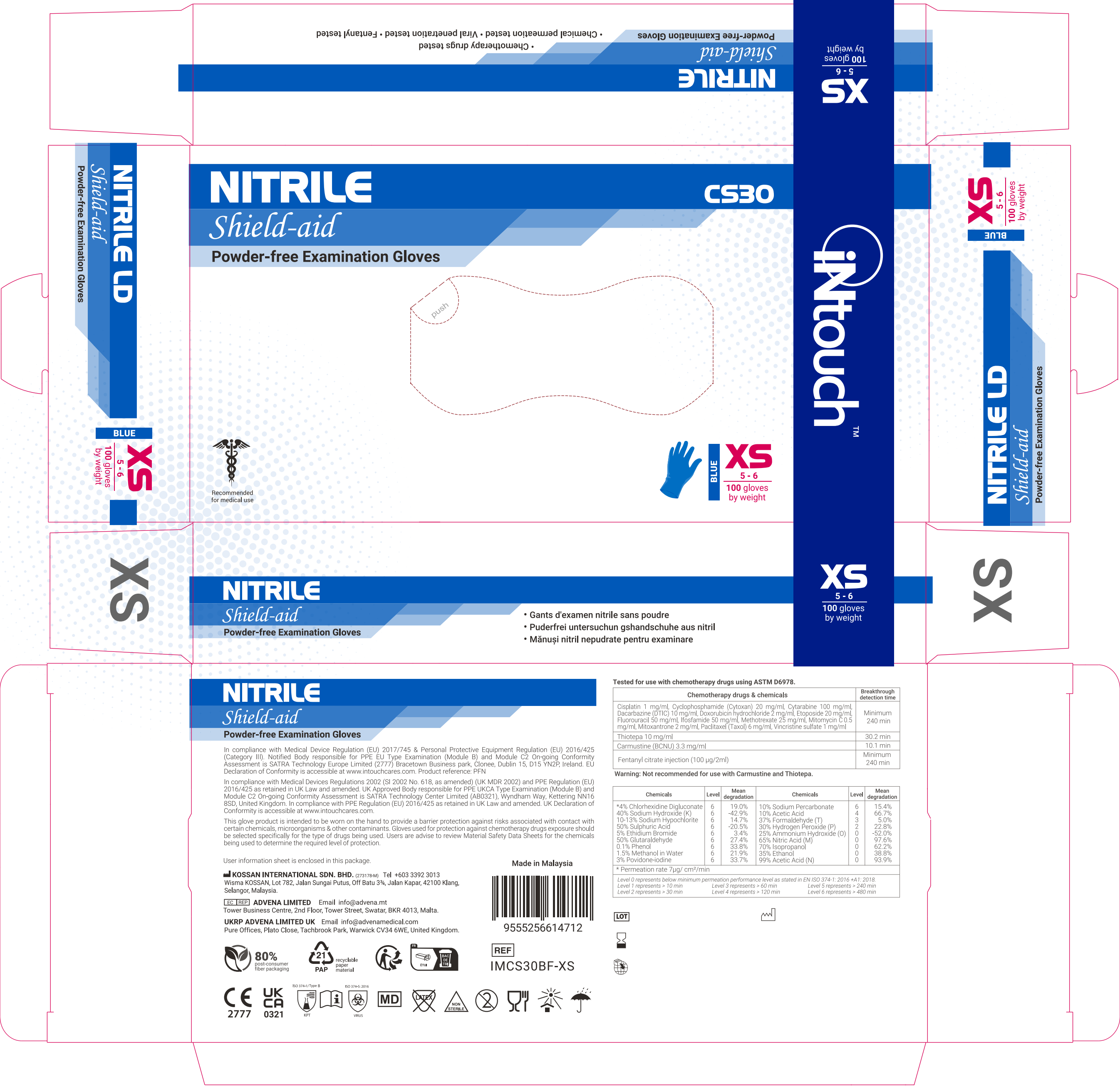
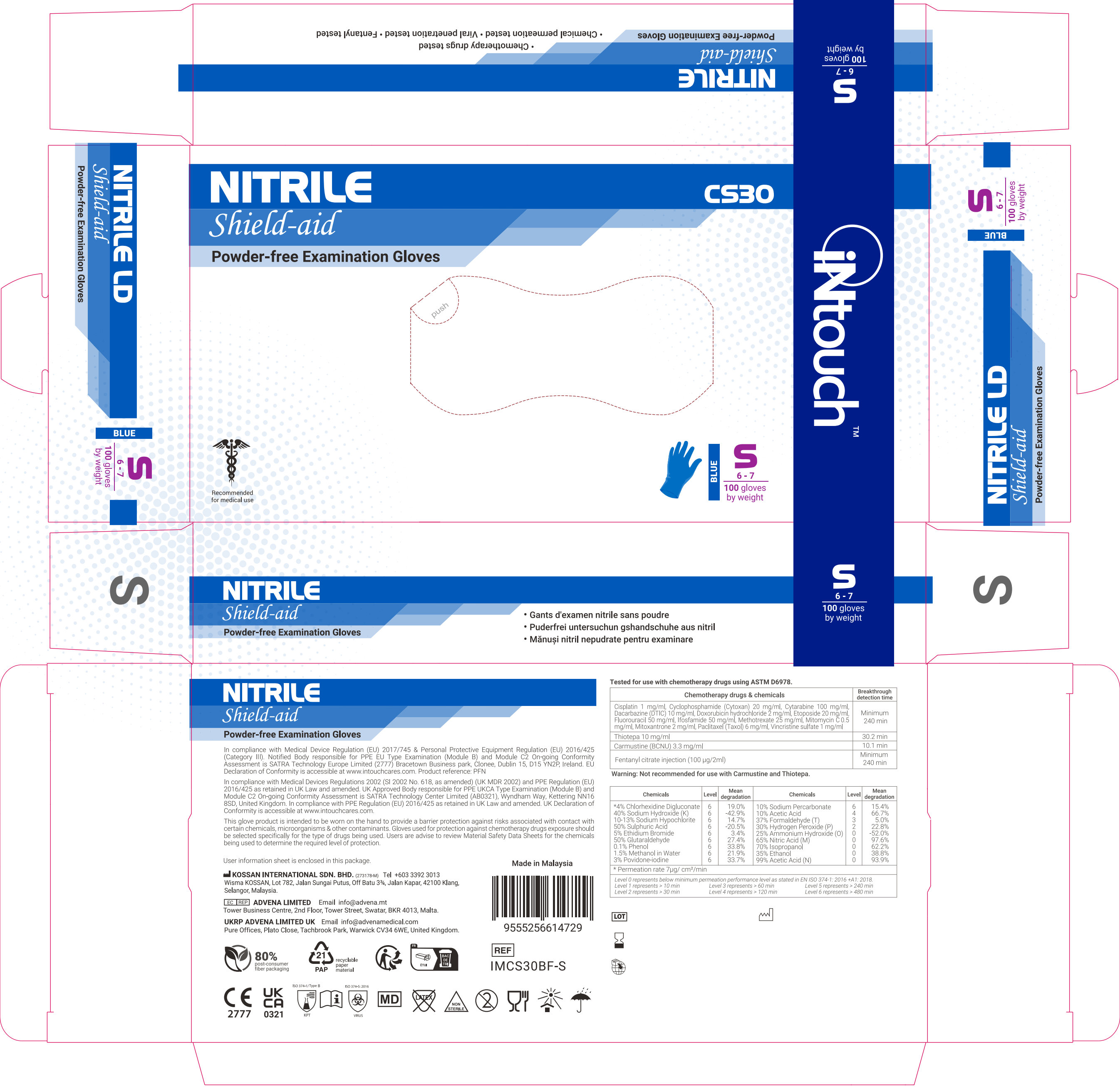
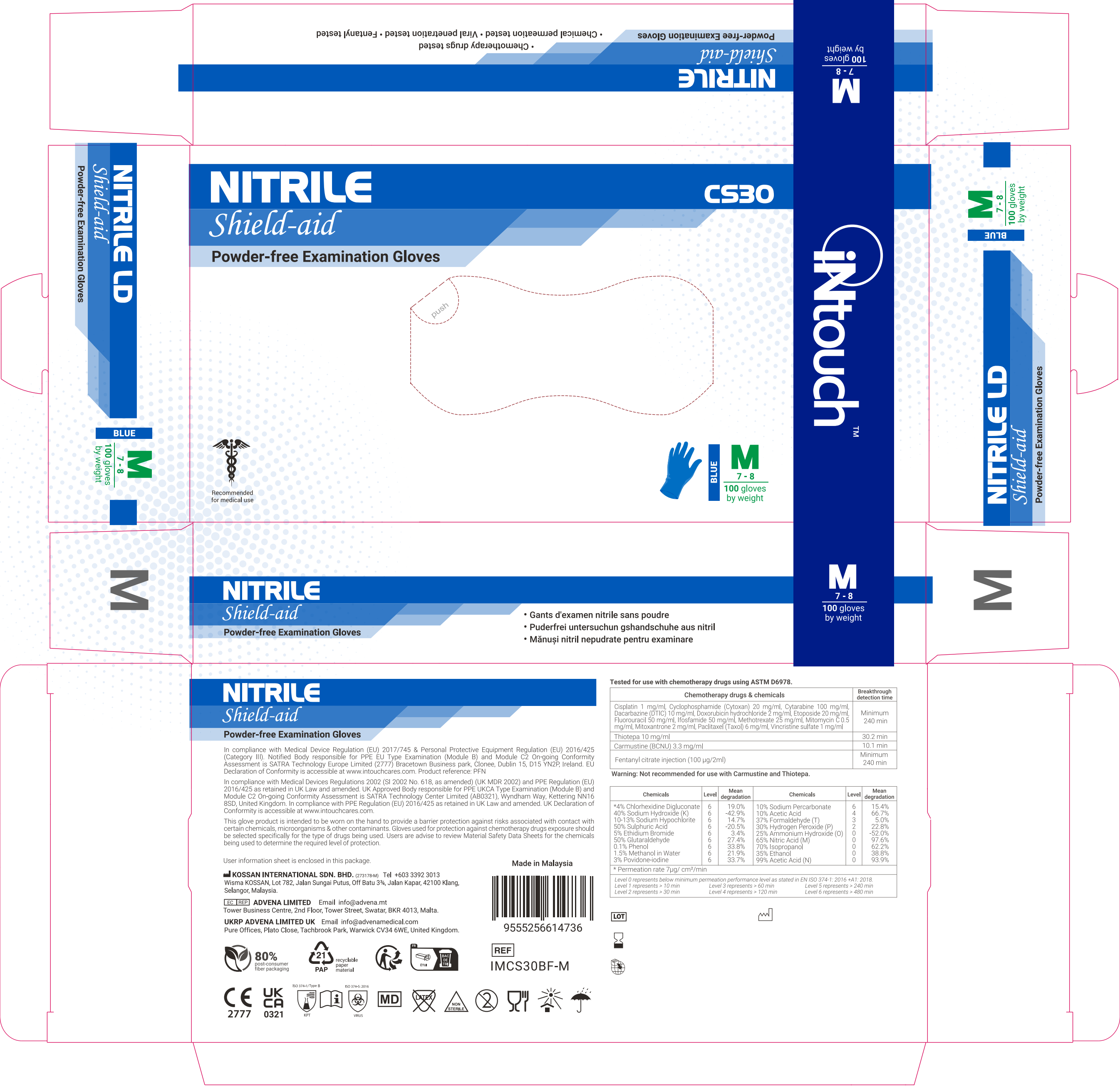
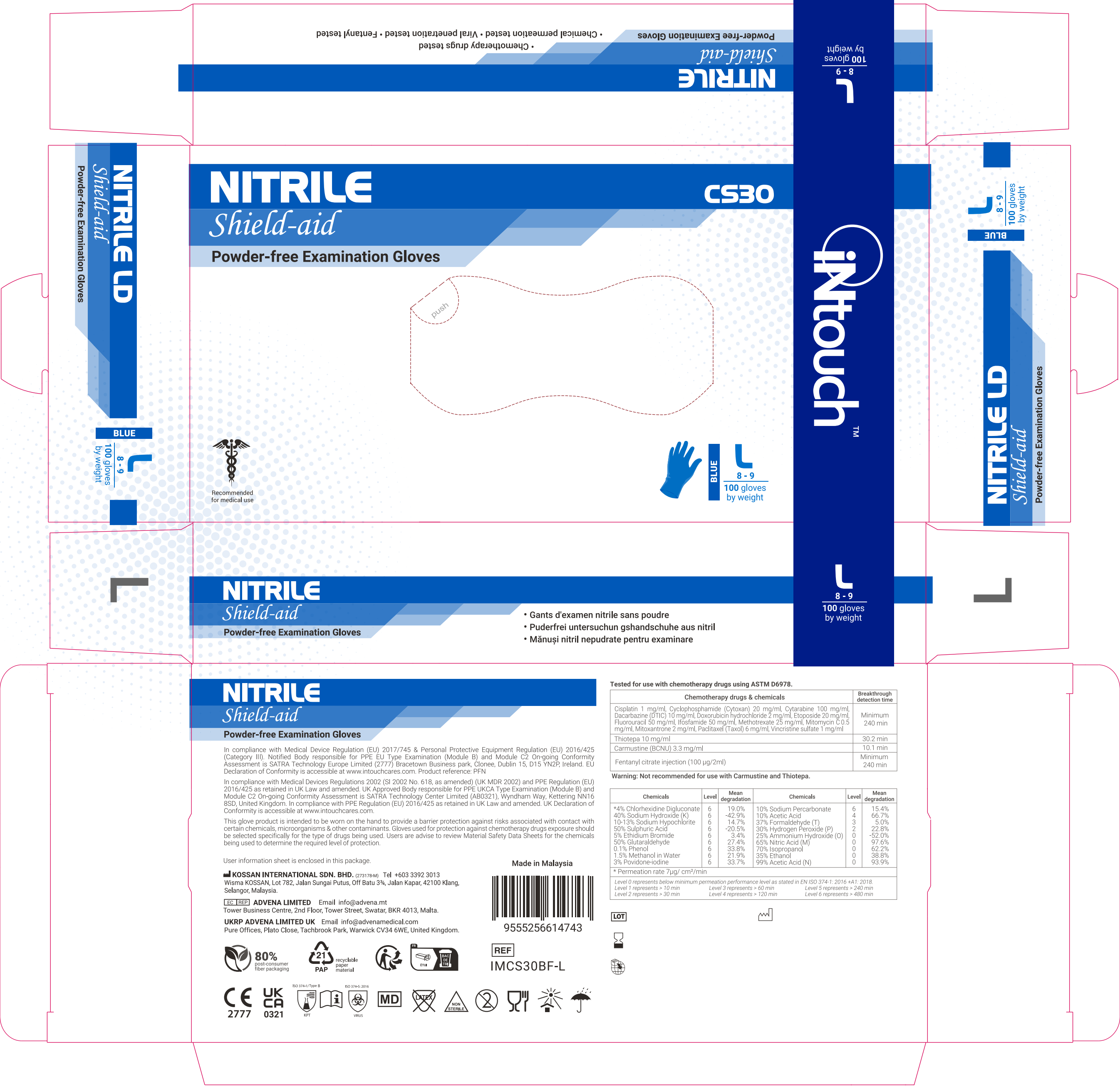






235 x 120 x 45





235 x 120 x 45

intouch™ POWDER FREE NITRILE EXAMINATION GLOVES

EN : USER INFORMATION
FR : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR
RO : INFORMAȚII UTILIZATOR

Available Size

XS
S
M
L
XL

ISO 374-1/Type B



KPT

ISO 374-5: 2016



VIRUS

EN POWDER FREE NITRILE EXAMINATION GLOVES • Non sterile • Single Use • Recommended for medical use

Medical Device Regulation (EU) 2017/745 & Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 (Category III) • Medical Devices Regulations 2002 (SI 2002 No. 618, as amended) (UK MDR 2002) • EU Notified Body for (Module B) and Module C2: SATRA Technology Europe Limited (2777) • UK Approved Body for (Module B) and Module C2: SATRA Technology Center Limited (AB0321) • EU Declaration of Conformity • UK Declaration of Conformity is accessible at www.intouchcares.com • This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals. • The chemical resistance has been assessed under laboratory conditions from samples 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 used in a mixture. • 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. • When used, protective glove may provide less resistance to the dangerous chemical due to changes in physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by 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. • Before usage, inspect the gloves for any defect or imperfections. • EN ISO 374-4:2019 Degradation levels indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemical. • The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimens. • Donning – Hold glove by the bead with one hand. Align the glove thumb with your other hand thumb and slide your hand into the glove, one finger into each glove finger. Pull by the glove palm to get a good fit. Don the other glove by the same procedure. • Doffing – Hold glove bead and pull toward the finger until the glove come off. • Where relevant, a list of the substances contained in the glove which are known to cause allergies, per listed in Annex G of EN ISO 21420:2020, shall be supplied on request. • Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek for medical advice immediately. • In storage, avoid excessive heat. Open box should be shielded from exposure to direct sun or fluorescent lighting. Gloves are packed in dispenser which is suitable for transport. Keep the gloves in box when not in use.

Minimum Breakthrough Duration Time > 240min	Chemotherapy Drug & Concentration
	Cisplatin 1.0 mg/mL, Cyclophosphamide (Cytoxan) 20.0 mg/mL, Cytarabine 100 mg/mL, Doxorubicin (DTIC) 10.0 mg/mL, Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/mL, Etoposide 20.0 mg/mL, Fluorouracil 50.0 mg/mL, Ifosfamide 50.0 mg/mL, Methotrexate 25.0 mg/mL, Mitomycin C0.5 mg/mL, Mitoxantrone 2.0 mg/mL, Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/mL, Vincristine Sulfate 1.0 mg/mL
	Fentanyl citrate and concentration
	Fentanyl citrate injection (100 mcg/2mL)

30.2min Thiotepa (10.0 mg/mL)
10.1min Carmustine (BCNU) (3.3 mg/mL)

Warning: Not recommended for use with Carmustine and Thiotepa.

Tested for use with Chemotherapy Drugs using ASTM D6978.

Resistance to Permeation by Chemicals	Level	Mean Degradation (%)
*4% Chlorhexidine Digluconate	6	19.0
40% Sodium Hydroxide (K)	6	-42.9
10-13% Sodium Hypochlorite	6	14.7
50% Sulphuric Acid	6	-20.5
5% Ethidium Bromide	6	-3.4
50% Glutaraldehyde	6	27.4
0.1% Phenol	6	33.8
1.5% Methanol in Water	6	21.9
3% Povidone-iodine	6	33.7
10% Sodium Percarbonate	6	15.4
10% Acetic Acid	4	66.7
37% Formaldehyde (T)	3	5.0
30% Hydrogen Peroxide (P)	2	22.8
65% Ammonium Hydroxide (O)	0	-52.0
65% Nitric Acid (M)	0	97.6
70% Isopropanol	0	62.2
35% Ethanol	0	38.8
99% Acetic Acid (N)	0	93.9

* Permeation rate 7µg/ cm²/min

Permeation Performance Level & Measured Breakthrough Time (minutes)
0 > * 1 > 10 min, 2 > 30 min, 3 > 60 min, 4 > 120 min, 5 > 240 min, 6 > 480 min

*Indicates that the glove falls below the minimum performance level as stated in EN ISO 374-1:2016 +A1:2018 for the given individual hazard.



G-LF-XXXXXX-F-R0
Last update in 2022

FR POWDER FREE NITRILE EXAMINATION GLOVES • Non sterile • Single Use • Recommended for medical use

Règlement sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 et règlement sur les équipements de protection individuelle (UE) 2016/425 (catégorie III). • Règlement sur les dispositifs médicaux de 2002 (SI 2002 No. 618, tel que modifié) (UK MDR 2002) • Organisme notifié de l'UE pour le (module B) et le module C2 est SATRA Technology Europe Limited (2777) • Organisme agréé au Royaume-Uni pour le (module B) et le module C2 est SATRA Technology Center Limited (AB0321) • La déclaration de conformité de l'UE et la déclaration de conformité du Royaume-Uni sont accessibles à l'adresse www.intouchcares.com. • 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. • La résistance chimique a été évaluée dans des conditions de laboratoire à partir d'échantillons prélevés sur la paume uniquement (sauf dans les cas où le gant mesure 400 mm ou plus - où la manchette est également testée) et ne concerne que le produit chimique testé. Elle peut être différente si le produit chimique est utilisé dans un mélange. • 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 la abrasion et de la dégradation. • Le gant est utilisé, le gant est déformé, le gant est endommagé, la dégradation peut offrir une moindre résistance au produit chimique dangereux en raison des modifications de ses propriétés physiques. Les mouvements, les accrochages, les frottements, la dégradation causée par le contact chimique, etc. peuvent réduire considérablement la durée d'utilisation réelle. Pour les produits chimiques corrosifs, la dégradation peut être le facteur le plus important à prendre en compte dans le choix de gants résistants aux produits chimiques. • Avant l'utilisation, inspectez les gants pour détecter tout défaut ou imperfection. • EN ISO 374-4:2019 Les niveaux de dégradation indiquent le changement de la résistance à la perforation des gants après exposition au produit chimique de référence. • La résistance à la pénétration a été évaluée dans des conditions de laboratoire et ne concerne que les spécimens testés. • Enfilage - Tenez le gant par le talon d'une main. Alignez le pouce du gant avec le pouce de l'autre main et glissez votre main dans le gant, un doigt dans chaque doigt du gant. Tirez sur la paume du gant pour obtenir un bon ajustement. Enfilez l'autre gant en suivant la même procédure. • Enlever le gant - Tenez le talon du gant et tirez vers le doigt jusqu'à ce que le gant se détache. • Le cas échéant, une liste des substances contenues dans le gant et connues pour provoquer des allergies, telles qu'énumérées à l'annexe G de la norme EN ISO 21420:2020, doit être fournie sur demande. • Les composants utilisés dans la fabrication des gants peuvent provoquer des réactions allergiques chez certains utilisateurs. En cas de réaction allergique, consultez immédiatement un médecin. • Lors du stockage, évitez toute chaleur excessive. La boîte ouverte doit être protégée de l'exposition directe au soleil ou à un éclairage fluorescent. Les gants sont emballés dans un distributeur qui convient au transport. Conservez les gants dans leur boîte lorsqu'ils ne sont pas utilisés.

Temps de détection minimal de la perçure > 240min	Médicament de chimiothérapie et concentration
	Cisplatine 1.0 mg/mL, Cyclophosphamide (Cytoxan) 20.0 mg/mL, Cytarabine 100 mg/mL, Doxorubicine (DTIC) 10.0 mg/mL, Doxorubicine Hydrochloride 2.0 mg/mL, Etoposide 20.0 mg/mL, Fluorouracil 50.0 mg/mL, Ifosfamide 50.0 mg/mL, Méthotrexate 25.0 mg/mL, Mitomycine C0.5 mg/mL, Mitoxantrone 2.0 mg/mL, Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/mL, Sulfate de Vincristine 1.0 mg/mL
	Citrate de fentanyl et concentration
	Injection de citrate de fentanyl (100 mcg/2mL)

30.2min Thiotepa (10.0 mg/mL)
10.1min Carmustine (BCNU) (3.3 mg/mL).

Avertissement : Non recommandé pour une utilisation avec Carmustine et Thiotepa.

Testé pour une utilisation avec des médicaments de chimiothérapie selon ASTM D6978.

Résistance à la perméation par les produits chimiques	Niveau	Moyenne Dégradation (%)
*4% Digluconate de chlorhexidine	6	19.0
Hydroxyde de sodium à 40% (K)	6	-42.9
10-13% Hypochlorite de sodium	6	14.7
50% Acide sulfurique	6	-20.5
5% Bromure d'éthidium	6	-3.4
50% Glutaraldéhyde	6	27.4
0.1% Phénol	6	33.8
1.5% Méthanol dans l'eau	6	21.9
3% Povidone-iodée	6	33.7
10% Percarbonate de sodium	6	15.4
10% Acide acétique	4	66.7
37% Formaldéhyde (T)	3	5.0
30% Peroxyde d'hydrogène (P)	2	22.8
25% D'hydroxyde d'ammonium (O)	0	-52.0
65% Acide nitrique (M)	0	97.6
70% Isopropanol	0	62.2
35% Ethanol	0	38.8
99% Acide acétique à 99 % (N)	0	93.9

* Taux de perméation 7µg/ cm²/min

Niveau de performance de perméation et temps de percée mesurés (minutes)
0 > * 1 > 10 min, 2 > 30 min, 3 > 60 min, 4 > 120 min, 5 > 240 min, 6 > 480 min

*Indique que le gant est inférieur au niveau de performance minimum tel qu'indiqué dans la norme EN ISO 374-1:2016 +A1:2018 pour le risque individuel donné.

RO POWDER FREE NITRILE EXAMINATION GLOVES • Non sterile • Single Use • Recommended for medical use

Regulamentul privind Dispozitivele Medicale (UE) 2017/745 și Regulamentul privind Echipamentul Individual de Protecție (UE) 2016/425 (Categorie III) • Regulamentul privind Dispozitivele Medicale 2002 (SI 2002 Nr. 618, cu modificări) (UK MDR 2002) • Organismul Notificat UE pentru (Modulul B) și Modulul C2: SATRA Technology Europe Limited (2777) • Organismul Notificat MB pentru (Modulul B) și Modulul C2: SATRA Technology Center Limited (AB0321) • Declarația de Conformitate UE și Declarația de Conformitate MB sunt accesibile la adresa www.intouchcares.com • Informația dată nu se referă la protecția locului de muncă și siguranța la diferite amestecuri din produse chimice. • Rezistența chimică a fost evaluată în condiții de laborator, mostrele folosite au fost selectate doar din palmă, cu excepția cazurilor când mîna are 400 mm și mai mult - unde și manșeta este testată) și se referă doar la substanța chimică testată. Rezultatele pot fi diferite dacă este folosit un amestec de substanțe chimice. • Se recomandă de a verifica dacă mînușile sunt potrivite pentru a fi folosite în scopul propus, deoarece condițiile locului de muncă pot fi diferite de tipul testărilor efectuate și se pot diferenția prin temperatură, abraziune și degradare. • Mînușile de protecție, în timpul utilizării, pot oferi o rezistență mai mică la substanțele chimice periculoase din cauza modificărilor proprietăților fizice la acțiunea acestor compuși chimici. Mișcarea, strângerea, frecarea, degradarea cauzată de interacțiunea chimică etc. poate reduce semnificativ timpul real de utilizare. Pentru produsele chimice corozive, degradarea poate fi cel mai important factor pentru a fi luat în considerare la selectarea mînușilor rezistente la produsele chimice. • Înainte de folosire, verificați mînușile la lipsa defectelor și imperfecțiunilor. • EN ISO 374-4:2019 Nivelele de degradare indică modificarea rezistenței mînușilor la perforare după expunerea la substanțele chimice. • Rezistența la penetrare a fost evaluată în baza condițiilor de laborator și se referă doar la speciile testate. • Îmbrăcărea - Apucați mînușa de margine cu o mînă. Introduceți degetul mare al mînușii pe degetul mare al celeilalte mîni și trageți mîna în mînușă, fiecare deget al mîinii în degetul mînușii. Trageți astfel mînușa încât să se potrivească. Îmbrăcați cealaltă mînușă după același scenariu. • Dezbrăcarea - Țineți marginea mînușii și trageți de pe degete până mînușa va ieși. • Unde e cazul, se va oferi la cerere lista componentelor mînușii care sunt recunoscute ca alergeni, menționate în Anexa G la EN ISO 21420:2020. • Componentele folosite la producerea mînușilor pot cauza reacții alergice la unii utilizatori. Dacă se produce o reacție alergică, adresăți-vă urgent medicului. • Mînușile se vor păstra la loc ferit de căldură în exces. Cutia deschisă se va proteja de expunerea directă la soare sau lumină fluorescentă. • Mînușile sunt ambalate în cutie care se potrivește pentru transportare. Păstrați mînușile în cutie atunci când nu sunt folosite.

Timp minim de detectare a perforării > 240min	Medicamente chimioterapice și concentrație
	Cisplatina 1.0 mg/mL, Ciclofosfamidă (Cytoxan) 20.0 mg/mL, Citarabina 100 mg/mL, Dacarbazina (DTIC) 10.0 mg/mL, Doxorubicină clorhidrat 2.0 mg/mL, Etoposid 20.0 mg/mL, Ifosf.0 mg/mL, Mitomicina C0.5 mg/mL, Metotrexat 25.0 mg/mL, Mitomicina C0.5 mg/mL, Mitoxantronă 2.0 mg/mL, Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/mL Sulfat de vincristină 1.0 mg/mL
	Citrat de fentanil și concentrație
	Injectie cu citrat de fentanil (100 mcg/2ml)

30.2min Thiotepa (10.0 mg/mL)
10.1min Carmustină (BCNU) (3.3 mg/mL).

Atenție: Nu se recomandă folosirea cu Carmustină și Thiotepa.

Testate la folosirea cu Medicamente chimioterapice folosind ASTM D6978.

Rezistența Permeabilității Produselor Chimice	Nivel	Degradare medie (%)
*4% Digluconat de clorhexidină	6	19.0
40% Hidroxid de sodiu (K)	6	-42.9
10-13% Hipoclorit de sodiu	6	14.7
50% Acid sulfuric	6	-20.5
5% Bromură de etidiu	6	-3.4
50% Glutaraldehidă	6	27.4
0.1% Fenol	6	33.8
1.5% Soluție apoasă de metanol	6	21.9
3% Iod-Povidonă	6	33.7
10% Percarbonat de sodiu	6	15.4
10% Acid acetic	4	66.7
37% Formaldehidă (T)	3	5.0
30% Peroxid de hidrogen (P)	2	22.8
25% Hidroxid de amoniu (O)	0	-52.0
65% Acid azotic (M)	0	97.6
70% Izopropanol	0	62.2
35% Etanol	0	38.8
99% Acid acetic (N)	0	93.9

* Rata permeabilității 7µg/ cm²/min

Nivel de Performanță la Permeabilități și Timpul Măsurat de Străpungere (minute)
0 > * 1 > 10 min, 2 > 30 min, 3 > 60 min, 4 > 120 min, 5 > 240 min, 6 > 480 min

*Indică faptul că mînușa este sub nivelul minim de performanță după cum se indică în EN ISO 374-1:2016 +A1:2018 pentru pericolul dat individual.

110mm



Last update in August 2022



110mm



