

ENGLISH

NORSK

627C
ART. 114.627C

GranberG®

627C
ART. 114.627C

GranberG®



ISO 374-1/Type B
EN 420:2003+A1:2009
ISO 374-5:2016



AQL 1.5 MD

Available sizes: XS-5/6, S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10
Tilgjengelige størrelser: XS-5/6, S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10
Tillgängliga storlekar: XS-5/6, S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10
Saatavilla olevat koot: XS-5/6, S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10
Dostępne rozmiary: XS-5/6, S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10

EN: USER MANUAL NO: BRUKERVEILEDNING SV: BRUKSANVISNING FI: KÄYTTÖOHJE PL: INSTRUKCJA OBSŁUGI

GranberG®

Head office:

■ GRANBERG AS
Bjoavegen 1442, NO-5584 Bjoa, Norway
Tel +47 53 77 53 00, e-mail post@granberg.no

Swedish office / European warehouse:

GRANBERG SVERIGE AB
Schubergvägen 20, 311 74 Falkenberg, Sweden
Tel +46 (0)346 124 25, e-mail post@granberg-ab.se

granberggloves.com

GranberG®



ISO 374-1/Type B
EN 420:2003+A1:2009
ISO 374-5:2016



AQL 1.5 MD

Single-Use Gloves Magic Touch®. Soft Nitrile™, powder-free. Violet colour.

Medical Device Regulation

- I. This product is classified as a Class I medical device and meets the provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745.
- II. This product complies with European Standards EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, and EN 455-4:2009.

EU Type-Examination

- I. This product is classed as Category III Personal Protective Equipment (PPE) according to European PPE Regulation (EU) 2016/425 and has been shown to comply with this Regulation through the Harmonised European Standards EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 and EN ISO 374-5:2016.
- II. Notified Body responsible for certification and Module B compliance is SATRA Technology Europe, Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Ireland. Notified body number 2777.
- III. Notified Body responsible for Quality Assurance of the Production Process (Module D) is SATRA Technology Europe, Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Ireland. Notified body number 2777.

EN ISO 374-1:2016 permeation levels are based on breakthrough times as follows:

| Permeation performance level | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|----------------------------------|-----|-----|-----|------|------|------|
| Measured breakthrough time (min) | >10 | >30 | >60 | >120 | >240 | >480 |



Chemical Hazards Pictogram: EN 16523-1:2015; Additional information on chemical resistance obtainable from manufacturer. This product complies with type B requirements and the following pictogram shall be used with reference to clause 6.2 of ISO 374-1.



Micro Organism Hazards Pictogram: EN ISO 374-5:2016 - Protection against Bacteria, Fungi and Virus. If there is no penetration of bacteriophages through the specimen, the following pictogram is applied.



AQL is 1.5; Additional information obtainable from the manufacturer.



Gloves in compliance with the Regulation (EC) 1935:2004 and according to Commission Regulation (EU) No. 10/2011 suitable for handling all types of foods for short period of time.

Performance and Limitation of Use

- I. This product has been tested in accordance with EN ISO 374-5:2016.
Protection against bacteria and fungus - Pass. Protection against viruses - Pass.
- II. Gloves had been tested in accordance with EN 16523-1:2015 resistance to permeation by chemicals and in accordance with EN 374-4:2013:

| EN ISO 374-1:2016 (Type B) | Level | EN 374-4:2013 Degradation, % |
|----------------------------|-------|------------------------------|
| K 40% Sodium Hydroxide | 6 | -49.4 |
| T 37% Formaldehyde | 5 | 1.9 |
| P 30% Hydrogen Peroxide | 6 | 13.6 |

III. This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals.

IV. 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. The result may differ if the chemical is used in a mixture.

V. 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.

VI. When used, protective gloves may provide less resistance to the dangerous chemical due to changes in 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.

Before usage, inspect the gloves for any defect or imperfections.

EN 374-4:2013 Degradation levels indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemicals.

VII. This product provides protection against Bacteria, Fungi and Virus. The gloves had been tested in accordance with ISO 16604:2004 (the test method is uses Phi-X174 bacteriophages) to meet the requirements of BS EN ISO 374-5:2016 for resistance to penetration by blood-borne pathogens. The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimen.

VIII. Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek for medical advice immediately.

Product Instruction for Use

- I. Usage – For Single Use only. If re-used, the risk of contamination and infection increases due to improper cleaning processes; and increased risk of holes and tear during re-use due to weakening of gloves by cleaning processes.
- II. Sizing – Select the right size glove for your hand.
- III. 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 a get a good fit. Don the other glove by the same procedure.
- IV. Inspection – Punctures or tears may occur after donning. Inspect each glove after donning, and immediately discontinue use if found damaged.
- V. During Use - Gloves polluted by blood or other organic fluids must be immediately removed as medical waste. In case of pricking or tearing, user should immediately change gloves.
- VI. In case of feeling looseness on fingers, user should change gloves.
- VII. Doffing – Hold glove bead and pull toward the finger until the glove come off.

Storage Conditions

Store in a cool and dry place. Opened boxes should be kept away from fluorescent and sunlight.

Ideally stored in dry condition.

When stored as recommended, the gloves will not suffer any changes in chemical properties for up to three years from date of manufacture. Service life cannot be specified and depends on application and responsibility of user to ascertain suitability of the glove for its intended use.

ENGLISH

NORSK

Engangshansker Magic Touch®. Soft Nitrile™, pudderfri. Fiolett farge.

Forskrift om medisinsk utstyr

- I. Dette produktet er klassifisert som medisinsk utstyr i klasse I og oppfyller bestemmelser i forordning (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr.
- II. Dette produktet er i overensstemmelse med de europeiske standardene EN 455-1:2000, EN 455-2: 2015, EN 455-3:2015 og EN 455-4:2009.

EC typegodkjenning

- I. Dette produktet er klassifisert som Kategori III av personlig verneutstyr (PVU) i henhold til europeisk PVU forskrift (EU) 2016/425 og etterkommer forskriften gjennom de harmoniserte europeiske standardene EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 og EN ISO 374-5:2016.
- II. Det tekniske kontrollorganet som er ansvarlig for sertifisering og samsvar med modul B, er SATRA Technology Europe, Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Laboratorienummer 2777.
- III. Ansvarlig kontrollorgan for kvalitetssikring av produksjonsprosessen (modul D), er SATRA Technology Europe, Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Laboratorienummer 2777.

EN ISO 374-1:2016 gjennomtreningsnivåer er basert på gjennombruddstider som følger:

| Ytelsesnivå | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|----------------------------------|-----|-----|-----|------|------|------|
| Målt gjennombruddstid (minutter) | >10 | >30 | >60 | >120 | >240 | >480 |

ISO 374-1/Type B
Piktogram for kjemiske farer: EN 16523-1:2015; Ytterligere informasjon om kjemisk mot-stand fås fra produsenten. Dette produktet oppfyller kravene til Type B og følgende pik-togram må benyttes med henvisning til klausul 6.2 i ISO 374-1.

ISO 374-5:2016
Piktogram for farer relatert til mikroorganismer: EN ISO 374-5:2016 - Beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. Om det ikke er noen penetrasjon av bakteriøfager gjennom prøven kan følgende piktogram påføres.

AQL er 1.5; Utvillende informasjon er tilgjengelig fra produsenten.

Hansker i samsvar med forordning (EF) 1935:2004 og i henhold til kommisjonforordning (EU) nr.10/2011 egnet for håndtering av alle typer matvarer i en kort periode.

Ytelse og bruksbegrensning

- I. Dette produktet er testet i henhold til EN ISO 374-5:2016. Beskyttelse mot bakterier og sopp - Godkjent. Beskyttelse mot virus - Godkjent.
- II. Hansken er testet i henhold til EN 16523-1:2015 - Motstand mot gjennomtreningsav kjemikalier, og i samsvar med EN 374-4:2013:

| EN ISO 374-1:2016 (Type B) | Nivå | EN 374-4:2013 Degradering, % |
|----------------------------|------|------------------------------|
| K 40% Natriumhydroksid | 6 | -49.4 |
| T 37% Formaldehyd | 5 | 1.9 |
| P 30% Hydrogen peroksid | 6 | 13.6 |

III. Denne informasjonen gjenspeiler ikke den faktiske varigheten av beskyttelses på arbeidsplassen og skillet mellom blandinger og rene kjemikalier.

IV. Den kjemiske motstanden blir vurdert under laboratoriebettingelser fra prøver på håndflaten (unntatt i tilfeller hvor hanskene er lik eller over 400 mm - hvorpå mannsjetten også tester) og gjelder bare for den spesiifik kjemikalien som er testet. Resultatet kan være annetledes om kjemikaliet benyttes i en blanding.

V. Det anbefales å kontrollere at hanskene er egnet for den tilsvarende bruken fordi forholdene på arbeidsplassen kan avvike fra typetesten, avhengig av temperatur, siltasje og nedbrytning.

VI. Ved bruk kan beskyttelseshansker gi mindre motstand mot farlig kjemikalier som følge av endringer i fysiske egenskaper. Bevegelig, fasthukking, gnidning og nedbrytning forårsaket av kjemisk kontakt etc. kan redusere den faktiske brukstiden betydelig. For korrosive kjemikalier kan nedbrytning være den mest vesentlige faktoren som må vurderes ved valg av kjemikaliekostbare hanskere.

Kontroller hanskene for eventuelle feil eller mangler før bruk.

EN 374-4:2013 nedbrytningsnivåer indikerer endringen i punkteringsmotstanden i hanskene etter eksponering mot testet kjemikalie.

VII. Dette produktet gir beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. Hansken er testet i henhold til ISO 16604:2004 (testmetoden benytter Phi-X174 bakteriøfager) for å oppfylle kravene i BS EN ISO 374-5:2016 for resistens mot penetrasjon av blodbårne patogener. Gjennomtreningsmotstanden er vurdert under laboratoriebettingelser og gjelder kun det testede prøveksemplaret.

VIII. Komponenter benyttet i hanskeproduksjonen kan forårsake allergiske reaksjoner hos enkelte brukere. Hvis allergiske reaksjoner oppstår, søk medisinsk hjelp omgående.

Bruksanvisning for produktet

- I. Bruk – bare til engangsbruk. Hvis hanskene brukes om igjen, øker risikoen for forurensning og infeksjon på grunn av feil renseprosesser, og det er større risiko for at det oppstår hull og ritter ved gjenbruk fordi hanskene svekkes som følge av renseprosessene.
- II. Størrelse – velg riktig hanskestørrelsen til hånden din.
- III. Hansken tas på – hold hanskene i kanten

Engångshandskar Magic Touch®. Soft Nitrile™, puderfria. Färg: violett.

Förordning om medicintekniska produkter

- I. Denna produkt är klassificerad under Medicinsk Utrustning klass I och uppfyller bestämmelser i Förordning om medicintekniska produkter 2017/745.
- II. Denna produkt uppfyller de europeiska standarderna SS-EN 455-1:2000, SS-EN 455-2:2015, SS-EN 455-3:2015 och SS-EN 455-4:2009.

EC-typprovning

- I. Denna produkt är klassad som kategori III av personlig skyddsutrustning (PPE) enligt den europeiska PPE-förordningen (EU) 2016/425 och uppfyller förordningen av de harmoniseringe europeiska standarderna EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 och EN ISO 374-5:2016.
- II. Ansvarigt anmält kontrollorgan för certifiering och uppfyllande av Modul B, är SATRA Technology Europe, Braceletown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Anmält kontrollorgan nummer 2777.
- III. Ansvarigt anmält kontrollorgan förkvalitetsräkran av produktionsprocessen (Modul D) är SATRA Technology Europe, Braceletown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Anmält kontrollorgan nummer 2777.

Permeationsnivåerna enligt EN ISO 374-1:2016 baseras på genombrottstider enligt följande:

| Prestandanivå | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|-------------------------------|-----|-----|-----|------|------|------|
| Mätt genombrottstid (minuter) | >10 | >30 | >60 | >120 | >240 | >480 |



Piktogram för skydd mot kemikalier: EN 16523-1:2015; Ytterligare information om motstånd mot kemikalier finns att få från tillverkaren. Denna produkt uppfyller kraven för typ B och följande piktogram ska användas med hänvisning till punkt 6.2 i ISO 374-1.



Piktogram för skydd mot mikroorganismer: EN ISO 374-5:2016 Skyddshandskar mot bakterier, svampar och virus. Ingen permeation av bakteriofager genom preparatet och följande piktogram tillämpas.



AQL är 1.5; Ytterligare information kan erhållas från tillverkaren.



Handskarna överensstämmer med förordningen (EG) 1935:2004 och är enligt EU-förordningen 10/2011 lämpliga för hantering av alla typer av livsmedel under kort tid.

Prestandा och användningsbegränsning

- I. Denna produkt har testats enligt EN ISO 374-5:2016.
Skydd mot bakterier och svampar – Godkänd. Skydd mot virus – Godkänd.
 - II. Handskarna är testade enligt EN 16523-1:2015 motstånd mot permeation av kemikalier i enlighet med EN 374-4:2013:
- | EN ISO 374-1:2016 (Typ B) | Nivå | EN 374-4:2013 Degradation, % | |
|---------------------------|---------------------|------------------------------|-------|
| K | 40% Natriumhydroxid | 6 | -49.4 |
| T | 37% Formaldehyd | 5 | 1.9 |
| P | 30% Väte peroxid | 6 | 13.6 |

- III. Denna information speglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen eller differenteringen mellan blandningar och rena kemikalier.
- IV. Kemikalieresistensen har bedömts under laboratorieförhållanden från prover tagna endast från handflatan (utom i de fall där handskens är lika med eller över 400 mm – där även manschetten testas) och avser endast den testade kemikalien. Det kemiska motståndet kan vara annorlunda om kemikalien ingår i en blanding.
- V. Det rekommenderas att handskens lämpar sig för den avsedda användningen eftersom förhållandena på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen beroende på temperatur, nötning och nedbrytning.
- VI. Vid användning kan skyddshandskarna ge ett lägre motstånd mot den farliga kemikalien på grund av förändringar i de fysikaliska egenskaperna. Rörelse, vridhäftning, friktion, nedbrytning osvad av kemisk kontakt osv. kan minska den faktiska användningstiden avsevärt. För främsta kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid val av kemikalierresistenta handskar.

Inspektera handskarna med avseende på eventuella defekter eller brister före användning.

SS-EN 374-4:2013 Nedbrytningsnivåerna indikerar förändringen i handskarnas punkteringsmotstånd efter exponering för de kritiska kemikalierna.

- VII. Denna produkt skyddar mot bakterier, svampar och virus. Handskarna har testats i enlighet med ISO 16604:2004 för att uppfylla kraven i BS EN ISO 374-5:2016 för resistens mot penetration med testmetoden för blodburna patogener-testmetoden med hjälp av Phi-X174 bakteriofag. Penetreringsmotståndet har fastställts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet.

VIII. Komponenter som används i handskstillsverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner inträffar ska du omedelbart söka läkarhjälp.

Användningsinstruktion

- I. Användning – endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminerings och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för håll och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försvagas vid rengöring.
- II. Storlek – Välj rätt storlek så att de passar dina händer.
- III. Påtagning – Håll handskens i rullkanten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handskens, ett finger i varje finger på handskens. Dra i handskens handflata så att den sätter bra. Ta på den andra handskens på samma sätt.
- IV. Inspektion – Det kan uppstå stickhål eller revor efter att handskens tagits på. Kontrollera varje handskes nära den har tagits på och sluta genast att använda den om du upptäcker skador.
- V. Under användning – Handskar som föreneras av blod eller andra organiska vätskor måste omedelbart avlägsnas som medicinskt avfall. Om det uppstår stickhål eller revor ska handskarna bytas omedelbart.
- VI. Om handskarna känns lösa vid fingrarna bör handskarna bytas.
- VII. Avtagning – Håll i handskens rullkant och dra mot fingret tills handskens lossnar.

Förvaring

Förvaras svalt och torrt. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysrörbelysning och solljus. Förvaras helst i originalförpackningen i torra förhållanden.

Om handskarna förvaras enligt rekommendationen kommer deras kemiska egenskaper inte att försämras i upp till tre år räknat från tillverkningsdatumen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpningen och användarens ansvar att säkerställa handskens lämplighet för dess avsedda användning.

Kertakäyttökäsineet Magic Touch®. Soft Nitrile™, puuteriton. Violetti.

Lääkinnällisiin laitteisiin liittyvä asetus

- I. Tämä tuote on luokiteltu luokan I lääkinnälliseksi laitteeksi, ja se täyttää lääkinnällisiä laitteita koskevan asetuksen 2017/745.
- II. Tämä tuote täyttää standartin EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015 ja EN 455-4:2009.

EY-typpitarkastus

- I. Tämä tuote on luokiteltu luokan III henkilösuojaimeksi henkilösuojaamia koskevan Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/425 mukaan, ja sen on osoitettu olevan asetuksen mukainen ja täytävä yhdenmuksittujen standardien EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 ja EN ISO 374-5:2016.
- II. Sertifioinnista ja modulin B noudattamisesta vastaava ilmoitettu laitos on SATRA Technology Europe, Braceletown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Ilmoitettu laitoksen nro 2777.
- III. Tuotantoprosessin laadunvalvonnasta (modulin D) vastaava ilmoitettu laitos on SATRA Technology Europe, Braceletown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P, Irland. Ilmoitettu laitoksen nro 2777.

EN ISO 374-1:2016: läpäisevyystasot perustuvat läpäisyalkoihin seuraavasti:

| Läpäisevyystaso | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|----------------------------|-----|-----|-----|------|------|------|
| Mitattu läpäisyaikea (min) | >10 | >30 | >60 | >120 | >240 | >480 |



Kemiallisten vaarojen kuvasymbolit: EN 16523-1:2015; valmistaja antaa lisätietoja käsineiden kemikaalinkestävydestä. Tämä tuote täyttää typin B vaatimukset, ja seuraava kuvasymboliota käytetään ISO 374-1-standardin lausekkeen 6.2 mukaisesti.



Mikro-organismeihin liittyvien vaarojen kuvasymboli: EN ISO 374-5:2016 Suojaus baktereereita, sieniä ja virukseja vastaan. Näytteen läpi ei tunkeudu bakteriofageja, ja seuraava kuvasymboli on käytössä.



AQL - arvo 1.5; valmistaja antaa tarvittaessa lisätietoja.



Käsineet täyttävät Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) nro 1935/2004 sekä Euroopan komission asetuksen (EU) nro 10/2011 vaatimukset ja soveltuvat lyhytkäiseen suoraan kosketukseen kaikenlaisten elintarvikkeiden kanssa.

Ominaisuudet ja käyttörajoitukset

- I. Tämä tuote on testattu myös standardin EN ISO 374-5:2016 mukaan. Suojaus baktereereita ja sieniä vastaan: hyväksytty. Suojaus virukseja vastaan: hyväksytty.
- II. Käsineet on testattu standardin EN 16523-1:2015 mukaisesti kemikaaliläpäisevyyden suhteen sekä standardin EN 374-4:2013 mukaisesti:

| EN ISO 374-1:2016 (Typin B) | Taso | EN 374-4:2013 Hajoaminen, % | |
|-----------------------------|-----------------------|-----------------------------|-------|
| K | 40% Natriumhydroksidi | 6 | -49.4 |
| T | 37% Formaldehydi | 5 | 1.9 |
| P | 30% Väte peroksiduus | 6 | 13.6 |

- III. Nämä tiedot eivät vastaa suojauskseen todellista kestoaa käytännön työssä tai kemikaaliseosten ja puhdistajien kemikaalien eroja.
- IV. Kemikaalikestävyys on määritetty laboratorio-ulosuhteissa vain käsineiden kämmenosasta otetuista näytteistä (luokun ottamalla käsineitä, joiden pitius on vähintään 400 mm, jolloin myös ranneke testataan), se koskee vain testattua kemikaalia. Kemikaalikestävyys voi poiketa ilmoitettusta, jos kyseessä on kemikaaliseos.
- V. On suositeltavaa tarkistaa, että käsineet soveltuват valittuun käyttötarkoitukseen, sillä olosuhteet työpaikalla voivat poiketa tyypitestiä lämpötilaan, hankaus ja kulumisen suhteen.
- VI. Käytössä suojauskäsinne saattavat tarjota testattua heikomman suojan vaarallisia kemikaaleja vastaan fyysisen ominaisuuden muuttumisen takia. Esimerkiksi ilikkeet, takertuminen, hankaus tai kemiallinen kontakti alihettaan käsineen voivat lyhentää todellista käyttötarvikaa huomattavasti. Jos on käsittelyssä sovityt kemikaaleja, kemiaalinen hajoaminen voi olla merkittävä huomioon otettava leikäjä kemikaaliuusikinä välittömästi.
- VII. Tarkista seuraavat baktereereita, sieniä ja virukset. Käsineet on testattu standardin ISO 16604:2004 mukaisesti ja ne täyttävät BS EN ISO 374-5:2016 – standardin vaatimukset läpintukemustävydessä testattavalle kemikaalille astutumisen jälkeen.
- VIII. Käsineet sovitetaan läpintukemustävyssä ensin, ja niiden jälkeen testataan läpintukemustävyssä. Tarkista seuraavat baktereereita, sieniä ja virukset. Käsineet on testattu standardin ISO 16604:2004 mukaisesti ja ne täyttävät BS EN ISO 374-5:2016 – standardin vaatimukset läpintukemustävyessä.

Standardin EN 374-4:2013 mukaisesta hajoamistestistä voidaan pistokkestävyyydestä testattavalle kemikaalille astutumisen jälkeen.

VII. Tämä tuote suojaa baktereereita, sieniä ja virukset. Käsineet on testattu standardin ISO 16604:2004 mukaisesti ja ne täyttävät BS EN ISO 374-5:2016 – standardin vaatimukset läpintukemustävyessä vastaan; testauksessa on käytetty Phi-X174-bakteriofagia. Läpintukemustävyys on arvioitu laboratorio-ulosuhteissa ja se liittyy käsineeseen.

VIII. Käsineet sovitetaan läpintukemustävyessä ensin, ja niiden jälkeen testataan läpintukemustävyessä. Tarkista seuraavat baktereereita, sieniä ja virukset. Käsineet on testattu standardin ISO 16604:2004 mukaisesti ja ne täyttävät BS EN ISO 374-5:2016 – standardin vaatimukset läpintukemustävyessä.

Käyttöohjeet

- I. Käytö – Vain kertakäytöön. Jos käsineitä käytetään uudelleen, kontaminaatio- ja infektoriski kasvaa riittämättömän puhdistuksen takia. Lisäksi käsineiden puheemis- ja repeytymisvaara kasvaa, koska puhdistusprosessit heikentävät käsineiden materiaalia.
- II. Koot – Valitse käsinei sopivankokoiset käsineet.
- III. Pukeminen – Pitää toisella kädelä kiinni käsineen rullareuna. Aseta käsineet peukaloihin kohdakseen toisen käden peukalon kanssa ja työnäkäsi käsineen sisään, sormet käsineen sormiin. Vedä käsineen kämmenosasta niin, että käsineet asettuu hyvin kädéen. Pue toinen käsine samalla tavalla.
- IV. Tarkistus – Käsineet saattavat repeytyä puettaessa. Tarkista käsineet pukemisen jälkeen ja vaihda mahdollisesti vahingottunut käsine välittömästi.
- V. Käytö – Verestä tai muista ruumiinesteistä saatuneet käsineet on välittömästi hävitettävä lääketieteellisenä jätteenä. Jos käsineet repeytyvät tai niihin tule pistoreikä, ne on vaihdettava välittömästi uusiin.
- VI. Jos käsineet sormiossa tuntuu väljältä, käsineet on syytä vaihtaa.
- VII. Riisuminen – Tarta käsineen rullareunaan ja riisi käsine vetämällä sitä sormiin päin.

Varastointi

Säilytettävä kuvassa ja viileässä. Avautu pakauksen on suojaillava auringonvalolta ja liostelampuilla. Käsineet olti suosittelutavaa säilyttää alkuperäspakkauksessaan kuvassa paikalla.

Jos käsineet säilytetään suosittuksen mukaan, niiden kemikaalinsuojaominaisuuden