



Vasco® OP | Technisches Datenblatt

Chirurgische Handschuhe (steril)

Produktvarianten	Größe	Vasco® OP free	Vasco® OPSensitive	Vasco® Surgical Powder-free
				
	6	REF 9208305	REF 6081002	REF 6081101
	6.5	REF 9208313	REF 6081010	REF 6081111
	7	REF 9208321	REF 6081029	REF 6081121
	7.5	REF 9208330	REF 6081037	REF 6081131
	8	REF 9208348	REF 6081045	REF 6081141
	8.5	REF 9208356	REF 6081053	REF 6081151
	9		REF 6081060	REF 6081161
Gesamtlänge (mm – min)	6	270	270	295
	6.5	270	270	295
	7	280	270	295
	7.5	280	280	295
	8	280	280	295
	8.5	285	285	295
Wanddicke (mm – doppelte Wandstärke)	Handfläche	0,43 ± 0,05	0,44 ± 0,05	0,42 ± 0,04



		Vasco® OP free	Vasco® OP Sensitive	Vasco® Surgical Powder-free
Material	Material	Polyisopren	Naturalatex	Naturalatex
	Proteingehalt	frei von Latex-Proteinen	≤ 30 µg/g	≤ 50 µg / g
	Innenfläche	latexfreie Polymer-Beschichtung	latexfreie Polymer-Beschichtung	latexfreie Polymer-Beschichtung
	Puder	puderfrei	puderfrei	puderfrei
Oberflächenbehandlung		Silikonbehandlung		
Zusatzstoffe	Beschleuniger	Zn-Dithiocarbamat, Xanthogenat	Zn-Dithiocarbamat	Zn-Dithiocarbamat
	Vulkanisationsmittel	Schwefel		
	Aktivator	Zinkoxid		
	Alterungsschutz	Sterisch modifizierte Phenole		
Design	Form	vollkommen anatomische Form mit gekrümmten Fingern		
	Bund	Rollrand		
	Äußere Oberfläche	mikrorau Oberfläche	mikrorau Oberfläche	texturiert im Handflächen- und Fingerbereich
	Farbe	creme	naturweiß	naturweiß
Reißfestigkeit	während Haltbarkeit	min. 12 N		
	nach Alterung	min. 9 N		
AQL	Wasserdichtigkeit	1,0	1,0	1,5
Logistik	Verpackung	sterile Peel-Packung mit 1 Paar Handschuhe links/rechts mit gefalteter Stulpe in Papiertasche		
	Dispenserkarton	40 Paar	40 Paar	50 Paar
	Transportkarton	10 x 40 Paar	10 x 40 Paar	4 x 50 Paar
	Haltbarkeit	3 Jahre	3 Jahre	5 Jahre
	Lagerung	Bei Zimmertemperatur lagern, vor Staub, Feuchtigkeit und Sonneneinstrahlung schützen		
Sterilisation		Gammastrahlung		
Produktbezogene Normen		EN 455 1-4		
Qualitätszertifikate		ISO 13485; ISO 9001; EG-Zertifikat: G1, Anhang II MDD 93/42/EWG		
Produktklassifizierung		Medizinprodukt gemäß MPG 93/42/EWG, Klasse II a, CE 0123		