

Disegno ergonomico per ridurre l'affaticamento della mano

- Progettato con ERGOFORM™ Technology per sostenere la salute dell'apparato muscoloscheletrico e aumentare la produttività del lavoratore
- Guanti sottili (mil) progettati per sensibilità tattile eccezionale
- Formulazione forte, che previene strappi e lacerazioni
- Imballaggio intelligente da 250 guanti per scatola con erogazione semplice dei singoli guanti per ridurre gli sprechi
- Eccezionale integrità barriera con basso valore AQL pari 0,65 riguardante le microforature



Industrie

- Assistenza e riparazione auto
- Trasformazione alimentare
- Scienze della vita
- Sanità
- Macchinari e attrezzature
- Industria metallurgica

Consigliato per

- Assistenza e riparazione auto
- Tutte le applicazioni e trasformazioni che prevedono il contatto con gli alimenti
- Assemblaggio di parti
- Prelievo di campioni ed elaborazione
- Destrezza e sensibilità tattile migliorate, soprattutto negli interventi delicati
- Extra comfort durante interventi lunghi e complessi
- Protezione di operatori sanitari o pazienti dall'allergia al lattice di Tipo I
- Esplorazioni standard del paziente



SCHEDA TECNICA

INFORMAZIONI PRODOTTO

	93-833
Materiale	Nitrile
Colore	Blu
Disegno del guanto	Clorurati, Senza polvere, Dita testurizzate
Polso	Bordino salvagoccia
Produzione/Standard di audit QMS	ISO 13485, ISO 9001
Regolamentazione	Categoria III, CE 0493, EAC TP TC 019:2011, EC 2023/2006, EC 1935/2004, EN 16523-1, EN 374-2 and -4, EN 374:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 421:2010, EN 455 1-4, ISO 13485, ISO 9001
Confezionamento	250 guanti per dispenser 10 dispenser per scatolone 2500 guanti per scatolone XL: 230 guanti per dispenser
Conservazione	Tenere lontano dalla luce solare diretta; conservare in un luogo fresco e asciutto. Tenere lontano da fonti di ozono o di accensione
Paese di origine	Malesia
Segmento esigenze utente	Grande sensazione al tatto
Taglie disponibili	XS (5.5 - 6), S (6.5 - 7), M (7.5 - 8), L (8.5-9), XL (9.5 - 10)
Antistatico	Sì
Acceleranti chimici di vulcanizzazione	<ul style="list-style-type: none"> Di-butil-ditiocarbammato di zinco (ZDBC) Di-etil-ditiocarbammato di zinco (ZDEC) <p><i>Solo un numero estremamente ridotto di utilizzatori potrebbe essere sensibile a questo(i) ingrediente(i) e, di conseguenza, sviluppare irritazioni e/o reazioni allergiche da contatto.</i></p>

PROPRIETÀ FISICHE

	Valori medi		Metodo di prova
Lunghezza (mm/pollici)	240 / 9.5		ASTM D3767,EN 420
Assenza di forature (Livello I di ispezione)	0.65 AQL		ASTM D5151,EN 455-1
Spessore del palmo (mm/mil)	0.07 / 2.8		ASTM D3767,EN 420
Spessore: dito (mm/mil)	0.11 / 4.3		ASTM D3767,EN 420
	PRIMA INVECCHIAMENTO	DOPO INVECCHIAMENTO	
Resistenza massima alla trazione (MPa)	≥ 26	≥ 22	ASTM D412 & D573
Allungamento alla rottura (%)	≥ 500	≥ 400	ASTM D412
Forza alla rottura (N)	≥ 6	≥ 6	EN 455-2

INFORMAZIONI PER GLI ORDINI

Taglia	XS (5.5 - 6)	S (6.5 - 7)	M (7.5 - 8)	L (8.5 - 9)	XL (9.5 - 10)
Codice prodotto	93833060	93833070	93833080	93833090	93833100

Tecnologia



Standard delle prestazioni e conformità normativa

Per maggiori informazioni, visitate il nostro sito www.ansell.com, oppure chiamate al numero

Europa, Medio Oriente e Africa

Ansell Healthcare Europe NV
T: +32 (0) 2 528 74 00
F: +32 (0) 2 528 74 01

Regioni dell'Asia Pacifico

Ansell Global Trading Center
(Malaysia) Sdn Bhd
T: +603 8310 6688
F: +603 8310 6699

North America Region

Ansell Healthcare Products LLC
+1 800 800 0444
F: +1 800 800 0445

America Latina & Caraibi

Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
T: +52 442 248 1544 / 248 3133

Australia

Ansell Limited
T: +61 1800 337 041
F: +61 1800 803 578

Russia

Ansell PYC
Ten. +7 495 258 13 16

Ansell, ® e ™ sono marchi commerciali di proprietà di Ansell Limited o di una delle società affiliate. Brevettati negli USA e in attesa di brevetti negli USA e fuori dagli USA: www.ansell.com/patentmarking © 2022 Ansell Limited. Tutti i diritti riservati.

Né il presente documento, né eventuali altre dichiarazioni formulate da o per conto di Ansell devono essere interpretati come garanzia di commerciabilità o idoneità per un determinato utilizzo dei prodotti Ansell. Ansell non assume alcuna responsabilità riguardo a idoneità o adeguatezza nella scelta dei guanti per un uso specifico da parte dell'utente finale.

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Il Fabbricante

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MICROFLEX[®] 93-833

Prodotti fabbricati fino a: [2026/11/23]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type B



K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 421



#DOC.Gloves2020Declaration#

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VII (modulo C2) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2021/11/23

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Il Fabbricante

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MicroFlex[®] 93-833

Prodotti fabbricati a partire da: [2018/07/18]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type B



K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 421



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 421:2010, ed è identico al DPI che è soggetto all'esame UE del tipo (modulo B, allegato V al regolamento); con certificato numero 032/2018/1245 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VII (modulo C2) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2018/07/18

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Il Fabbricante

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MicroFlex[®] 93-833

Prodotti fabbricati fino a: [2018/07/17]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN 374:2003, , EN 420:2003 + A1:2009, EN 421:2010 ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 032/2014/1446.02 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VII (modulo C2) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2016/10/21

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ DEL PRODOTTO PER CONTATTO CON GLI ALIMENTI

L'operatore economico, stabilito nella Comunità europea:

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B - 1070 BRUSSELS**

dichiara che il guanto descritto di seguito:

MICROFLEX® 93-833

appartenente alla categoria "Elastomeri e gomma"

è conforme alle seguenti disposizioni:

regolamento CE 1935/2004 e regolamento CE 2023/2006 in materia di buone pratiche di fabbricazione (GMP) dei materiali e degli oggetti destinati a venire a contatto con prodotti alimentari (per maggiori informazioni, consultare la Dichiarazione di conformità alimentare BPF di Ansell)

Tutti gli ingredienti, monomeri di partenza, additivi nella produzione del guanto sono conformi:

- a qualsiasi elenco positivo;
- a eventuali restrizioni o limiti specifici di migrazione (SML - Specific Migration Limit) pertinenti; secondo quanto specificato nelle normative UE applicabili in materia di prodotti alimentari.

Francia: Arrêté du 5 août 2020, relatif aux matériaux et objets en caoutchouc destinés à entrer en contact avec des denrées alimentaires

Italia: D.M. 21/03/1973 Disciplina igienica degli imballaggi, recipienti, utensili, destinati a venire in contatto con le sostanze alimentari o con sostanze d'uso personale

Germania: BfR Empfehlung XXI (2021) Bedarfsgegenstände auf Basis von Natur- und Synthesekautschuk

Paesi Bassi: Regeling Verpakkingen en Gebruiksartikelen (Warenwet), Hoofdstuk III, Rubberproducten Verpakkingen

Repubblica Ceca: Vyhláška č. 38/2001 Sb. (Consolidato 2009-5-15) Allegato 07: elastomeri e prodotti in gomma - elenco dei materiali

Slovacchia: Výnos MPSR a MZSR z 9. júna 2003 č. 1799/2003 - 100, Annex 10

FDA Code of Federal Regulations, Titolo 21, Parte 177, sezione 2600 (21 CFR 177.2600) - Articoli in gomma destinati all'uso ripetuto

Ansell Healthcare Europe N.V.

Riverside Business Park, Block J

Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium

Tel. +32 (0) 2 528 74 00 • Fax +32 (0) 2 528 74 01

<http://www.ansell.eu> • E-mail info.europe@ansell.com

Ansell

Dati globali di migrazione:

Tipo di sostanze alimentari - Condizioni di test	Alimenti acquosi	Alimenti alcolici	Alimenti acidi	Fattore di correzione alimenti grassi 1	Fattore di correzione alimenti grassi 2	Fattore di correzione alimenti grassi 3	Fattore di correzione alimenti grassi 4	Fattore di correzione alimenti grassi 5
	<i>Simulante utilizzato: Acqua distillata</i>	<i>Simulante utilizzato: Etanolo 10%</i>	<i>Simulante utilizzato: Acido acetico 3%</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>
2 ore/temp. 40°C	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	> 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²
10 min/40°C	< 10 mg/dm ²	< 10 mg/dm ²	< 50 mg/dm ²					

La tolleranza analitica dei simulanti di alimenti acquosi, alcolici e acidi è di 1 mg/dm², mentre per i simulanti di alimenti grassi è 3 mg/dm², in base alla norma EN1186.

Istruzioni per la conservazione: non esporre alla luce diretta del sole; conservare in un locale fresco ed asciutto, all'interno dell'imballaggio originale. Tenere lontano da fonti di ozono. Se conservati correttamente, come indicato in precedenza, i guanti non perdono le loro prestazioni, né subiscono variazioni rilevanti delle loro caratteristiche. Se i guanti possono risentire dell'invecchiamento o del periodo di conservazione, la data di scadenza viene riportata sui materiali di imballaggio.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Data 04/05/2022

Ansell Healthcare Europe N.V.
Riverside Business Park, Block J
Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium
Tel. +32 (0) 2 528 74 00 • Fax +32 (0) 2 528 74 01
<http://www.ansell.eu> • E-mail info.europe@ansell.com

