## SHIELDskin XTREME™

White Nitrile 300 DI





- ⇒ Gant de salle propre, nitrile, non poudré, ambidextre, manchette standard (300 mm / 11.8"), lavage simple à l'eau dé-ionisée ou multi-chloriné, non stérile.
- ⇒ Equipement de Protection Individuelle de catégorie III (EPI Conception complexe) conforme au Règlement (UE) 2016/425.
- ⇒ Parfaitement conforme aux dernières normes UE en vigueur pour les EPI gants de protection contre les produits chimiques, les micro-organismes et les virus.

DESCRIPTION	
Formulation	Caoutchouc synthétique en nitrile (acrylonitrile de Butadiène).
Design	Blanc, ambidextre, manchette à bord roulé, bout des doigts texturé.
Emballage	100 gants par double sachet PE scellé - 10 double sachets PE scellés par sac de protection fermé - 1 sac de protection fermé par carton = 1000 gants.

TAILLES	6/XS	7/S	8/M	9/L	10/XL	11/XXL
Codes	69 8451	69 8452	69 8453	69 8454	69 8455	69 8456

NORMES	
Enregistrement CE/UKCA	EPI de catégorie III (Conception complexe) - Règlement (UE) 2016/425. Personne notifiée CE No 2797: BSI Group, The Netherlands B.V. Say Building - John M.Keynesplein 9, Unit 4.2 - 1066 EP Amsterdam —The Netherlands. UKCA Personne notifiée No 0086: BSI Assurance UK Ltd, Kitemark Court - Davy Avenue - Knowlhill - Milton Keynes - MK5 8PP - UNITED-KINGDOM.
Normes EPI UE	ISO 21420:2020+A1:2022, ISO 374-1:2016+A1:2018, ISO 374-2:2019, ISO 374-4:2019, ISO 374-5:2016, EN 16523-1:2015+A1:2018 et ISO 16604:2004 Procédure B.
Normes DM UE <sup>1</sup>	EN 455-1:2020, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015 et EN 455-4:2009.
Normes US	ASTM D3767-03 (2020), ASTM D573-04 (2019), ASTM D412-16, ASTM D6978-05 (2019) et IEST-RP-CC005.4 (2013).
Autres standards	EN 1149-1/2/3 & 5, ISO 10993-10:2021.

Selon le Rèalement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux

Colon to Higherman (GE) 20177140 dan too disposition medicatax				
QUALITÉ				
Assurance qualité	Gestion de la production conforme aux normes ISO 9001:2015 et ISO 13485:2016. Systèmes de management environnemental conformes à la norme ISO 14001:2015.			
Technologie	Simple barrière de protection uniSHIELD™ pour un compromis idéal entre confort et protection. Compatible environnements stériles grâce à son emballage sans papier et les multiple lavages du gant post production (dont un simple lavage eau DI).			

DOCUMENTATION	
Déclaration de conformité	Ces documents sont téléchargeables librement depuis la page produit sur notre site internet www.shieldscientific.com.
Attestation d'examen UE	Pour un accès rapide, scannez le QR code.
Notice utilisateur	5462290
Certificat de conformité	Pour obtenir un CoC, un enregistrement est requis. Merci de nous contacter à info@shieldscientific.com ou directement auprès de votre contact commercial.

## PROPRIÉTÉS PHYSIQUES



ÉPA	AISSEUR NOMINALE	mm <sup>2</sup>	mil	Norme
$\Rightarrow$	Doigt	0.15	5.9	
$\Rightarrow$	Paume	0.13	5.1	ASTM D3767-03 (2020)
$\Rightarrow$	Manchette	0.10	3.9	

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Épaisseur (+/- 0.03 mm)

LONGUEUR		Minimum	Typique	Norme
$\Rightarrow$	Du bout du majeur au bord de la manchette	≥ 285 mm / 11.2"	300 mm / 11.8"	ISO 21420:2020+A1:2022

	PROPRIÉTÉS DE Rupture RÉSISTANCE (spéc.)		Élongation maximum (spéc.)	Rupture (typique)	Norme	
$\Rightarrow$	Avant vieillissement	≥ 6.0N	14 MPa	≥ 500%	9.0N	EN 455-2:2015
$\Rightarrow$	Après vieillissement	≥ 6.0N	14 MPa	≥ 400%	8.0N	ASTM D573-04 (2019) & ASTM D412-16

ABSENCE DE MICRO-TROU	Niveau de performance	Norme
⇒ Niveau de qualité acceptable (AQL)	< 1.5 <sup>3</sup> - Niveau 2	ISO 374-2:2019

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>AQL défini par la norme ISO 2859-1:1999 pour échantillonage par attribut.

RISQUES	Description	Norme
Micro-organismes	Test de remplissage à l'eau - 1000 ml. Niveau de performance 2, AQL < 1.5 (inspection G1).	ISO 374-2:2019
Virus	Test de pénétration virale utilisant le bactériophage Phi-X174 conformément à la norme ISO 16604:2004 Procédure B.	ISO 374-5:2016
Produits chimiques	Performance: Type B (KPT). Perméation: Largement testé. Guide de résistance chimique consultable sur www.shieldscientific.com. Dégradation: Testé pour la détermination de la résistance à la dégradation par les produits chimiques.	ISO 374-1:2016+A1:2018 EN 16523-1:2015+A1:2018 ISO 374-4:2019
Cytotoxiques	Testé pour la perméation de médicaments de chimiothérapie anticancéreuse potentiellement dangereux dans des conditions de contact continu.	ASTM D6978-05 (2019)

## PROPRETÉ

PARTICULES	Spécification	Valeur Typique	Méthode de Test
Particules/cm² ≥ 0.5µm	< 3 000 particules	2 300 particules	IEST-RP-CC005.4

EXTRACTIBLES (ION)	Spécification (μg/cm²)	Valeur Typique (μg/cm²)	Méthode de Test
Ammonium (NH <sub>4</sub> )	0.050	< 0.008	
Bromide (Br)	0.030	< 0.008	
Calcium (Ca)	1.000	0.700	
Chloride (CI)	0.600	0.300	
Fluoride (F)	0.010	< 0.008	
Magnesium (Mg)	0.010	< 0.008	IEST-RP-CC005.4
Nitrate (NO <sub>3</sub> )	0.600	0.230	1E31-NF-CC005.4
Nitrite (NO <sub>2</sub> )	0.050	< 0.008	
Phosphate (PO <sub>4</sub> )	0.050	< 0.008	
Potassium (K)	0.150	0.050	
Sodium (Na)	0.150	0.040	
Sulphate (SO <sub>4</sub> )	0.200	0.130	

TESTS SUPPLÉMENTAIRES	Description	Méthode de Test
NVR	Maximum 30 $\mu$ g/g.	IEST-RP-CC005.4
FTIR	Sans silicone et niveau indétectable d'amide et DOP.	IEST-RP-CC005.4
ESD	Testé pour les propriétés électrostatiques.	EN 1149-1/2/3 & 5

ALLERGIES		
Bio-Compatibilité	Démontrée par le test d'irritation et de sensibilisation cutanée conformément à la norme ISO 10993-10:2021.	
Accélérateurs	Sans Thiurames et Thiazoles. Ces accélérateurs de vulcanisation sont exclus du processus de fabrication.	
Allergènes chimiques	Indétectables en utilisant la méthode d'extraction en solution aqueuse (Phosphate buffered solution) et la méthode de test d'analyse quantitative haute performance par chromatographie (HPLC).	
Protéines de Latex	Sans Latex.	

