

PROTEXIS® PI CLASSIC

Ficha Técnica

Marca:	Protexis®
Clasificación de riesgo:	IIA
Método de esterilización:	RX GAMMA
Vida útil:	3 años

1. Información básica del producto

Características

- Material: Poliisopreno sintético (PI)
- Libre de polvo: Límite de residuos de polvo < 2,0 miligramos (mg) por guante.
- Resistencia a la perforación (puño) : $\geq 5N4$
- Ausencia de agujeros : 0,65 AQL
- Resistencia a la tracción : ≥ 17 MPa
- Estrés: 500 % de elongación : $\leq 7,0$ MPa
- Máxima elongación (elasticidad) : ≥ 650 %

Dimensiones

Longitud: 305 mm

Espesor

- Dedos : 11,2 milésimas de pulgada / 0,29 mm
- Palma : $\geq 8,3$ mils / $\geq 0,21$ mm
- Puño : $\geq 7,1$ mils / $\geq 0,18$ mm

Usos y recomendaciones

- Barrera de protección entre el paciente y el usuario.
- Reduce el potencial de transmisión de infecciones.
- Ofrece una solución o alternativa que se comporta como el látex en términos de comodidad, ajuste y sensación.

Otras especificaciones

- Guantes de poliisopreno sintético que tienen estructura química idéntica al látex de caucho natural, sin sus proteínas.
- Libres de polvo - ayuda a reducir la irritación de la piel relacionadas con polvo y las complicaciones postoperatorias asociadas con granulomas.
- Todos los guantes quirúrgicos de Cardinal Health son amigables con el medio ambiente; el diseño de sus empaques reduce los residuos mientras maximiza el espacio de almacenamiento de los clientes.
- Con el respaldo de la experiencia de Cardinal Health, Protexis™ PI guantes quirúrgicos clásicos que cumplen con los estándares establecidos por la FDA y la ASTM, incluidos los de las dimensiones físicas, propiedades físicas y ausencia de agujeros.
- Molde Exclusivo de mano con un diseño de pulgar independiente el cual permite un ajuste anatómico y el movimiento más natural en los dedos, el pulgar y la palma.
- Ajuste mecánico patentado, canales a lo largo del puño, impidiendo el enrollado o deslizamiento del mismo hacia abajo.



Pruebas

- Probado de acuerdo con ASTM D 6124 (Método de prueba estándar para polvo residual en guantes médicos)
- De acuerdo con la norma ASTM D 3577 (Especificación estándar para Guantes Quirúrgicos ;cubre ciertos requisitos para guantes quirúrgicos empacados)
- Probado de acuerdo con ASTM D 5151(Método de prueba estándar para la detección de agujeros en guantes médicos)
- Probado de acuerdo con AS / NZS 4179 , resultado medio de prueba = 10.2N (antes del envejecimiento)

2. Presentaciones

CÓDIGO	TAMAÑO	UNIDAD DE MEDIDA
2D72PL55X	5 ½	Caja x 50 Pares
2D72PL60X	6	Caja x 50 Pares
2D72PL65X	6 ½	Caja x 50 Pares
2D72PL70X	7	Caja x 50 Pares
2D72PL75X	7 ½	Caja x 50 Pares
2D72PL80X	8	Caja x 50 Pares
2D72PL85X	8 ½	Caja x 50 Pares
2D72PL90X	9	Caja x 50 Pares

Número de Registro INVIMA 2014DM-0011967
Fecha Vencimiento registro: 22 Octubre de 2024
Fabricante: Cardinal Health. 200 LLC- USA / Cardinal Health (Thailand) 222