

628
ART. 114.628

GranberG®

628
ART. 114.628

GranberG®



Available sizes: S, M, L, XL
Tilgjengelige størrelser: S, M, L, XL
Tillgängliga storlekar: S, M, L, XL
Saatavilla olevat koot: S, M, L, XL
Dostępne rozmiary: S, M, L, XL

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

ENGLISH

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

Medical Device Regulation

- This product is classified as a Class I medical device and meets the provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745.
- 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

- This product is classed as Complex Design of 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.
- Notified Body responsible for certification and Module B compliance is SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland. Notified body number 2777.
- Notified Body responsible for EC Quality Control System for the Final Product and compliance to Module C2 is SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland. Notified body number 2777.

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

Performance level	1	2	3	4	5	6
Minimum Breakthrough time (mins)	> 10	> 30	> 60	> 120	> 240	> 480

ISO 374-1:2016/Type B



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.

ISO 374-5:2016



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 are in compliance with the Regulation (EC) 1935:2004 and are suitable for handling all kinds of foodstuffs for short period of time.

Performance and Limitation of Use

- This product has been tested in accordance with EN ISO 374-5:2016. Protection against bacteria and fungus - Pass. Protection against viruses - Pass.
- 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	3.2
P 30% Hydrogen Peroxide	2	26.9
T 37% Formaldehyde	5	13.8

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

- 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.
- 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

- 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.
- Sizing – Select the right size glove for your hand.
- 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.
- Inspection – Punctures or tears may occur after donning. Inspect each glove after donning, and immediately discontinue use if found damaged.
- 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.
- In case of feeling looseness on fingers, user should change gloves.
- 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.

NORSK

Engangshansker Magic Touch®. Soft Nitrile™, puddefri. Svart farge.

Forskrift om medisinsk utstyr

- Dette produktet er klassifisert som medisinsk utstyr i klasse I og oppfyller bestemmelsene i forordning (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr.
- 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

- Dette produktet er klassifisert som en kompleks utforming 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.
- Det tekniske kontrollorganet som er ansvarlig for sertifisering og samsvar med modul B, er SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland.
- Ansvarlig laboratorie for testing av EC kvalitetskontroll-system for sluttproduktet og etterlevelse av modul C2 er: SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland. Laboratorienummer 2777.

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

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

ISO 374-1:2016/Type B



Piktogram for kjemiske farer: EN 16523-1:2015; Ytterligere informasjon om kjemisk motstand fås fra produsentens. Dette produktet oppfyller kravene til type B og følgende piktogram 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 bakteriofager gjennom prøven kan følgende piktogram påføres.

AQL er 1.5; Utfyllende informasjon er tilgjengelig fra produsenten.



Hanskene er i samsvar med forskriften (EC) 1935:2004 og er egnet til å håndtere alle typer matvarer i kort tid.

Ytelse og bruksbegrensning

- Dette produktet er testet i henhold til EN ISO 374-5:2016. Beskyttelse mot bakterier og sopp – Godkjent. Beskyttelse mot virus – Godkjent.
- Hanskene er testet i henhold til EN 16523-1:2015 - Motstand mot gjennomtrengning av 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	3.2
P 30% Hydrogenperoksid	2	26.9
T 37% Formaldehyd	5	13.8

- Denne informasjonen gir en pekepinn på den faktiske varigheten av beskyttelsen på arbeidsplassen og skiller mellom blandinger og rene kjemikalier.
- Den kjemiske motstanden har blitt vurdert under laboratoriebetingelser fra prøver på håndflaten (unntatt i tilfeller hvor hanskene er lik eller over 400 mm - hvorpå mansjettene også testes) og gjelder bare for den spesifikke kjemikalien som er testet. Resultatet kan være annerledes om kjemikallet benyttes i en blanding.
- Det anbefales å kontrollere at hanskene er egnet for den tilsluttede bruken fordi forholdene på arbeidsplassen kan avvike fra typetesten, avhengig av temperatur, slitasje og nedbrytning.
- Ved bruk kan beskyttelseshandsker gi mindre motstand mot farlig kjemikalier som følge av endringer i fysiske egenskaper. Bevegelser, fasthuking, 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 kjemikaliebestandige hansker.

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.

- Dette produktet gir beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. Hanskene er testet i henhold til ISO 16604:2004 (testmetoden benytter Phi-X174 bakteriofager) for å oppfylle kravene i BS EN ISO 374-5:2016 for resistens mot penetrasjon av blodbårne patogener. Gjennomtrengningsmotstanden er vurdert under laboratoriebetingelser og gjelder kun det testede prøveeksemplaret.
- Komponenter benyttet i hanskeproduksjonen kan forårsake allergiske reaksjoner hos enkelte brukere. Hvis allergiske reaksjoner oppstår, søk medisinsk hjelp omgående.

Bruksanvisning for produktet

- Bruk – bare til engangsbruk. Hvis hanskene brukes om igjen, øker risikoen for forurensning og infeksjon på grunn av feil rengjøringsprosesser, og det er større risiko for at det oppstår hull og rifter ved gjenbruk fordi hanskene svekkes som følge av rengjøringsprosessen.
- Størrelse – velg riktig hanskestørrelsen til hånden din.
- Hansken tas på – hold hansken i kanten med én hånd. Juster hansketommelen med tommelen på den andre hånden, og skyv hånden inn i hansken, en finger inn i hver hanskefinger. Dra i hanskens håndflate for å få god passform. Ta på den andre hansken på samme måte.
- Inspeksjon – det kan oppstå hull eller rifter etter at hanskene er tatt på. Undersøk begge hanskene etter at de er tatt på, og slutt å bruke dem umiddelbart hvis du finner skader.
- Under bruk – hansker som forurennes av blod eller andre organiske væsker, må fjernes umiddelbart og behandles som medisinsk avfall. Oppstår det hull eller rifter, må brukeren bytte hansker umiddelbart.
- Hvis det føles som om hanskene sitter løst rundt fingrene, bør brukeren bytte hansker.
- Hansken tas av – hold hansken i kanten, og trekk mot fingeren til hansken kommer av.

Oppbevaring

Oppbevares tørt og kjølig. Åpne bokser bør oppbevares skjermet fra lysstoffrør og direkte sollys. Lagres helst i originalemballasjen under tørre forhold.

Ved lagring som anbefalt, vil de kjemiske egenskapene være uforandret i opptil tre år fra produksjonsdatoen. Levetid kan ikke spesifiseres da den avhenger av bruken. Det er brukers ansvar å fastslå om hansken er egnet for tiltenkt bruk.

SVENSKA

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

Förordning om medicintekniska produkter

- Denna produkt är klassificerad under Medicinsk Utrustning klass I och uppfyller bestämmelser i Förordning om medicintekniska produkter 2017/745.
- 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

- Denna produkt är klassad som komplicerad personlig skyddsutrustning (PPE) enligt det europeiska PPE-direktivet (EU) 2016/425 och bevisats uppfylla direktivet genom de harmoniserade europeiska standarderna EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 och EN ISO 374-5:2016.
- Ansvarigt anmält kontrollorgan för certifiering och uppfyllande av Modul B, är SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland, anmält kontrollorgan nummer 2777.
- Ansvarigt anmält kontrollorgan för EG:s kvalitetskontrollsystem för slutprodukten och i enlighet med Modul C2 är SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland, anmält kontrollorgan nummer 2777.

Permeationsnivåerna enligt EN 374-1:2016 baseras på genombrotstider enligt följande:

Prestandanivå	1	2	3	4	5	6
Minsta genombrotstid (minuter)	> 10	> 30	> 60	> 120	> 240	> 480

ISO 374-1:2016/Type B



KPT

ISO 374-5:2016



VIRUS

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 uppfyller kraven i förordning (EG) 1935:2004 och lämpar sig för kortvarig hantering av alla typer av livsmedel.

Prestanda och användningsbegränsning

- Denna produkt har testats enligt EN ISO 374-5:2016. Skydd mot bakterier och svampar – Godkänd. Skydd mot virus – Godkänd.
- Handskarna är testade enligt EN 16523-1:2015 motpermeation 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	3.2
P 30% Väteperoxid	2	26.9
T 37% Formaldehyd	5	13.8

- Denna information speglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen eller differentieringen mellan blandningar och rena kemikalier.
- Kemikalieresistensen har bedömts under laboratorieförhållanden från prover tagna endast från handflatan (utom i de fall där handsken 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 blandning.
- Det rekommenderas att man kontrollerar att handsken lämpar sig för den avsedda användningen eftersom förhållandena på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen beroende på temperatur, rötning och nedbrytning.
- Vid användning kan skyddshandskarna ge ett lägre motstånd mot den farliga kemikalien på grund av förändringar i de fysikaliska egenskaperna. Rörelser, vidhäftning, friktion, nedbrytning orsakad av kemisk kontakt osv. kan minska den faktiska användningstiden avsevärt. För frätande kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikalieresistenta 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.

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

Användningsinstruktion

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

Förvaring

Förvaras svårt och tørt. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysrörsbelysning och solljus.

Förvaras helst i originalförpackningen i torra förhållanden.

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

SUOMI

Kertakäyttökäsineet Magic Touch®. Soft Nitrile™ - materiaalia, puuteriton. Musta.

Lääkinnällisiin laitteisiin liittyvä asetus

- Tämä tuote on luokiteltu luokan I lääkinälliseiksi laitteiksi, ja se täyttää lääkinällisiä laitteita koskevan asetuksen 2017/745.
- Tämä tuote täyttää standardit EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015 ja EN 455-4:2009.

EY-tyyppitarkastus

- Tämä tuote on luokiteltu moninmutkaiseksi henkilösuojaimeksi henkilösuojaimia koskevan Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/425 mukaan, ja sen on osoitettu olevan asetuksen mukainen ja täyttävän yhdenmukaistettujen standardien EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 ja EN ISO 374-5:2016 vaatimukset.
- Sertifioinnista ja moduulin B noudattamisesta vastaava ilmoitettu laitos on SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland, ilmoitetun laitoksen nro 2777.
- Valmiin tuotteen EY-laadunvalvonnasta ja moduulin C2 vaatimustenmukaisuudesta vastaava ilmoitettu laitos on SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland, ilmoitetun laitoksen nro 2777.

EN ISO 374-1:2016; läpäisevyytastot perustuvat läpäisyaikoihin seuraavasti:

Suojautasto	1	2	3	4	5	6
Lyhin sallittu läpäisy aika (min)	> 10	> 30	> 60	> 120	> 240	> 480

ISO 374-1:2016/Type B



Kemiallisten vaarojen kuvaryömböli: EN 16523-1:2015; valmistaja antaa lisätietoja kärsineiden kemikaalinkestävyydestä. Tämä tuote täyttää tyyppi B vaatimukset, ja seuraavia kuvaryömböleita käytetään ISO 374-1-standardin lausekkeen 6.2 mukaisesti.



VIRUS

ISO 374-5:2016



Mikro-organismien liittyvien vaarojen kuvaryömböli: EN ISO 374-5:2016 Suojaus bakteereita, sienii ja viruksia vastaan. Näyteen läpi ei tunkeudu bakteriofageja, ja seuraava kuvaryömböli on käytössä.

AQL - arvo 1.5; valmistaja antaa tarvittaessa lisätietoja.



Ominaisuudet ja käyttörajoitukset

- Tämä tuote on testattu myös standardin EN ISO 374-5:2016 mukaan. Suojaus bakteereita ja sienii vastaan – hyväksytyt. Suojaus viruksia vastaan – hyväksytyt.
- Kärsineet on testattu standardin EN 16523-1:2015 mukaisesti kemikaaliläpäisevyyden suhteen sekä standardin EN 374-4:2013 mukaisesti:

EN ISO 374-1:2016 (Tyyppi B)	Taso	EN 374-4:2013 Hajoaminen, %
K 40% Natriumhydroksidi	6	3.2
P 30% Vetyperoksidi	2	26.9
T 37% Formaldehydi	5	13.8

- Nämä tiedot eivät vastaa suojauksen todellista kestoa käytännön työssä tai kemikaalieseosten ja puhtaiden kemikaalien eroja.
- Kemikaalikestävyytys on määritelty laboratorio-olosuhteissa vain kärsineiden kämmenosasta otetuista näytteistä (lukuun ottamatta kärsineitä, joiden pituus on vähintään 400 mm, jolloin myös ranneke testataan), ja se koskee vain testattua kemikaalia. Kemikaalikestävyytys voi poiketa ilmoitetusta, jos kyseessä on kemikaalieseos.
- On suositeltavaa tarkistaa, että kärsineet soveltuvat valittuun käyttötarjoitukseen, sillä olosuhteet työpaikalla voivat poiketa tyyppitestistä lämpötilan, hankauksen ja kulmisen suhteen.
- Käytössä suojakärsineet saattavat tarjota testattua heikomman suojan vaarallisia kemikaaleja vastaan fyysisien ominaisuuksien muuttumisen takia. Esimerkiksi liikkeet, takertuminen, hankaus tai kemiallinen kontaktin aiheuttama hajoaminen voivat lyhentää todellista käyttöaika huomattavasti. Jos on käsiteltävä syövyttäviä kemikaaleja, kemiallinen hajoaminen voi olla merkittävin huomio otettava tekijä kemikaalisuojakärsineitä valittaessa.

Tarkista kärsineet ennen käyttöä mahdollisten vaurioiden ja poikkeamien varalta.

Standardin EN 374-4:2013 mukaiset hajoamistasot viittaavat muutoksiin pistonkestävyydessä testattavalle kemikaalille altistumisen jälkeen.

- Tämä tuote suojaa bakteereita, sieniltä ja viruksilta. Kärsineet on testattu standardin ISO16604:2004 mukaisesti ja ne täyttävät BS EN ISO 374-5:2016 - standardin vaatimukset läpituokutumis-kestävyydessä veren kautta tarttuvia patogeenejä vastaan; testauksessa on käytetty Phi-X174-bakteriofagia. Läpituokutumiskestävyytys on arvioitu laboratorio-olosuhteissa, ja se liittyy vain testattuun näytteeseen.

- Kärsinetoiminnossa käytettävät komponentit voivat aiheuttaa jollekin käyttäjille allergisia reaktioita. Jos ylittekykysoireita ilmenee, hakeudu välittömästi lääkärin.

Käyttöohjeet

- Käyttö – Vain kertakäyttöön. Jos kärsineitä käytetään uudelleen, kontaminaatio- ja infektorisita kasvaa riittämättömän puhdistuksen takia. Lisäksi kärsineiden puhkeamis- ja repeytymisvaara kasvaa, koska puhdistusprosessit heikentävät kärsineiden materiaalia.
- Koot – Valitse kärsiisi sopivankokoiset kärsineet.
- Pukeminen – Pidä toisella kädellä kiinni kärsineen rullareunasta. Aseta kärsineen peukalo kohdakkain toisen käden peukalon kanssa ja työnnä käsi kärsineen sisään, sormet kärsineen sormiin. Vedä kärsineen kämmenosasta niin, että kärsine asetuu hyvin käteen. Pue toinen kärsine samalla tavalla.
- Tarkistus – Kärsineet saattavat repeytyä puuettaessa. Tarkista kärsineet pukemisen jälkeen ja vaihda mahdollisesti vahingoittunut kärsine välittömästi.
- Käyttö – Verestä tai muista ruumiinnesteistä saastuneet kärsineet on välittömästi hävitettävä lääketieteellisenä jätteenä. Jos kärsineet repeytyvät tai niihin tulee pistoreikiä, ne on vaihdettava välittömästi uusiin.
- Jos kärsineen sormiosa tuntuu väljältä, kärsineet on syytä vaihtaa.
- Risuminen – Tartu kärsineen rullareunaan ja riisu kärsine vetämällä sitä sormiin päin.

Varastointi

Säilytettävä kuivassa ja viileässä. Avatut pakkaukset on suojattava auringonvalolta ja loistelampuilta

Kärsineet olisi suositeltavaa säilyttää alkuperäispakkausessaan kuivassa.

Jos kärsineet säilytetään suositusten mukaan, niiden kemikaalinsuojainomaisuudet pysyvät samoina enintään kolme vuoden ajan valmistuspäivästä. Käyttöaikää ei voida määrittää, koska siihen vaikuttavat käyttötarjoitus sekä käyttäjän kyky valita sopivin kärsine kuhunkin käyttötarjoitukseen.

POLSKI

Jednorazowe rękawiczki Magic Touch®. Z miękkiego nitrilu, bezpydrowe. Czarne.

Rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych

- Produkt jest klasyfikowany jako Wyrób Medyczny Klasy I, oraz spełnia wymagania Rozporządzenia w Sprawie Wyrobów Medycznych 2017/745.
- Produkt spełnia wymagania Europejskich Standardów PN-EN 455-1:2000, PN-EN 455-2:2015, PN-EN 455-3:2015 i PN-EN 455-4:2009.

Świadectwo badania typu WE

- Ten produkt jest klasyfikowany jako Kompleksowy Projekt Środków Ochrony Indywidualnej (SOI) zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 i wykazano, że spełnia on wymagania niniejszego Rozporządzenia w ramach zharmonizowanych norm EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 oraz EN ISO 374-5:2016.
- Jednostka Akredytująca odpowiedzialna za wydanie certyfikatu oraz potwierdzenie zgodności z Modułem B, SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland. Jednostka Akredytująca o numerze 2777.
- Jednostka Akredytująca odpowiedzialna za System Kontroli Jakości WE dla produktu końcowego oraz potwierdzenie zgodności z Modułem C2 jest SATRA Technology Europe Ltd., Bracetown Business Park, Clonee, Dublin, D15YN2P, Ireland. Jednostka Akredytująca o numerze 2777.

EN ISO 374-1:2016 – poziom przenikania jest oparty na czasie przebicia jak poniżej:

Poziom	1	2	3	4	5	6
Czas przebicia (min)	> 10	> 30	> 60	> 120	> 240	> 480

ISO 374-1:2016/Type B



KPT

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

ISO 374-5:2016



VIRUS

Przechowywanie

Przechowywać w zimnym i suchym miejscu. Otwarte pudełka powinny być przechowywane z dala od promieniowania ultrafioletowego oraz bezpośredniego światła słonecznego najlepiej w zacienionym pomieszczeniu.

Najlepiej przechowywać w suchym miejscu.

Podczas przechowywania zgodnie z zaleceniami, właściwości chemiczne nie ulegną zmianie przez okres do trzech lat od daty produkcji. Dokładny okres użytkowania nie może określony ponieważ zależy on od sposobu używania oraz odpowiedzialności użytkownika za określenie przydatności rękawicy do zamierzonego użytku.