

WORKSAFE

Disposable Latex Examination Gloves

GB User Information for gloves
SE Användarinformation för handskar
DK Brugeroplysninger for handske
NO Brukerinformasjon for handske
FI Käyttäjän käsiteet

DE Benutzer-Info über Handschuhe
EE Kasutaja Info kindad
PL Informacje o użyciu rękawic
FR Informations d'utilisation des gants
ES Información del usuario guantes

Dec 18 v1.0

GB

EN455-1:2001 Medical gloves for single use - Part 1:Requirement and testing for freedom from holes.

***AQL= Acceptable quality level that indicates the percentage of leaky gloves per production run (or quantity).

EN455-2:2009+A1::2011 Medical gloves for single use - Part 2: Requirements and testing for physical properties.

EN455-3:2006: Medical glove for single use - Part 3: Requirements and testing for biological evaluation.

 EN455-4:2009: Medical glove for single use - Part 4: Requirements and testing for shelf life determination. The glove is in compliance with the EC1935/2004. *These gloves are approved for use with foodstuffs. Food approval does not guarantee safe handling of all types of foods as there may be a risk of migration between the material and the food in certain cases. Please read Procurator's EC declaration of conformity for more detailed information.

The glove is graded under category I, for minimal risks and comply with the regulations of Reg (EU) 2016/425 on personal protective equipment. The glove is in compliance with EN 420:2003+A1:2009 General requirements for gloves. The glove is intended for handling foodstuffs and cleaning, and to protect hands from dirt, slight risk and/or protect products/persons from the user. Before using check that the glove suits the work task intended. Keep unused gloves in the original packaging. To be stored in a cool dark room. With proper storage the gloves have a shelf-life with unchanged product attributes according to the expiry date on the package. New gloves should be checked carefully to make sure that they are damage-free before being used. If there are signs of damage to the product, discard it immediately. Disposable glove must be discarded after use. Used gloves should be disposed of in accordance with the regulations of national or regional controlled industrial waste deposits. Latex products can give rise to allergies in certain cases. If irritation of the skin should occur, wash the affected area with mild soap and water. Seek medical attention if the irritation persists. The information in this safety information pamphlet is based on our current knowledge. Additional information may entail changes to parts of the data sheet, or to its entirety.

SE

EN455-1:2001 Engångshandskar för sjukvård - Del 1: Krav samt provning av hälförkomst.

***AQL= Acceptabelt kvalitetsniveau som anger andelen otäta handskar per producerad volym (eller kvantitet).

EN455-2:2009+A1:2011 Engångshandskar för sjukvård - Del 2:Krav på och provning af fysikaliske egenskaper.

EN455-3:2006 Engångshandskar för sjukvård - Del 3:Krav och provningsmetoder för biologisk utvärdering.

EN455-4:2009 Engångshandskar för sjukvård - Del 4:Krav på och provningsmetoder för lagringsegenskaper.

 Handsken är i överensstämmelse med EG-förordningarna 1935/2004. *Dessa handskar är livsmedelsgodkända. Livsmedelsgodkännandet garanterar inte säker hantering av alla typer av livsmedel då migrations risk mellan material och livsmedel i vissa fall föreligger. Vänligen läs Procurators EG-försäkran för mer detaljerad information.

Handsken är inordnad i kategori I, för minimala risker och överensstämmer med bestämmelserna i Reg (EU) 2016/425 avseende personliga skyddsutrustningar. Handsken överensstämmer med EN 420:2003+A1:2009 Allmänna fordringar för handske. Handsken är avsedd för hantering av livsmedel och rengöring samt för att skydda händerna mot smuts, lindrig risk eller skydda produkt/person från användaren. Före användning kontrollera att handsken passar för avsedd arbetsuppgift. Förvara oanvända handskar i originalförpackning. Förvaring i svalt och mörkt utrymme. Vid rätt förvaring är handskens hållbarhet med förändrade produktegenskaper enligt utgångsdatumet som står på förpackningen. Nya handskar bör noggrant kontrolleras så att de är fria från skador innan användandet. Vid tecken på skador ska produkten omedelbart kasseras. Engångshand-

ske ska kasseras efter användning. Använda handskar bör tas om hand enligt riks- eller regionala föreskrifter på kontrollerade industriella avfallsplattor. Latexprodukter kan i vissa fall framkalla allergi. Om hudirritation skulle uppstå, tvätta utsatta områden med mild tvål och vatten. Uppsök läkare om irritationen kvarstår. Informationen i detta skyddsinformationsblad om säkerhet är baserad på vår nuvarande kunskap. Tillskott av ytterligare information kan innebära ändringar i delar eller hela faktabladet.

DK

EN 455-1:2001 Medicinske engangshandsker – Del 1: Krav til og prøving af tæthed.

***AQL= Acceptabelt kvalitetsniveau, som angiver procentdelen af utætte handske pr. produktionsserie (eller antal).

EN 455-2:2009+A1:2011 Medicinske engangshandsker – Del 2: Krav til og prøving af fysiske egenskaber.

EN 455-3:2006: Medicinske engangshandsker – Del 3: Krav og prøving til biologisk evaluering.

EN 455-4:2009: Medicinske engangshandsker – Del 4: Krav og prøving til lagringsholdbarhed.



Handsker stemmer overens med EF-direktiverne 1935/2004. *Disse handske er levensmiddelegodkendt. Levensmiddelegodkendelsen garanterer ikke sikrer håndtering af alle former for levensmidler, da der i visse tilfælde foreligger migrationsrisiko mellem materiale og levensmiddel. Venligst læs Procurators overensstemmelseserklæring, for mere detaljeret information.

Handsker tilhører kategori I, lavrisiko og overholder bestemmelserne i Reg (EU) 2016/425 vedrørende personlige værnemidler. Handsken overholder bestemmelserne i EN 420:2003+A1:2009 Generelle krav til handske. Handsken er beregnet til håndtering af levensmidler og rengøring samt til beskyttelse af hænderne imod snuds, lille risiko og/eller beskyttelse af produkter/personer imod brugeren. Før anvendelse skal det kontrolleres, at handsken eger sig til den pågældende arbejdssopgave. Ubrugte handske skal opbevares i originalemballagen. Opbevares mørkt og køligt. Ved korrekt opbevaring er handskens holdbarhed, med vændrede produktegenskaber, som det fremgår af holdbarhedsdatoen på pakningen. Nye handske bør kontrolleres omhyggeligt, så de er ubeskadigede før brug. Ved tegn på beskadigelse skal produktet kasseres med det samme. Engangshandske skal kasseres efter anvendelsen. Brugte handske bør behandles i henhold til nationale eller regionale forskrifter på kontrollerede, industrielle affaldsdepoter. Latexprodukter kan i visse tilfælde fremkalde allergi. Hvis der skulle opstå hudirritation, vaskes det utsatte områder med mild sæbe og vand. Søg læge, hvis irritationen varer ved. Oplysningerne i dette sikkerhedsdatablad er baseret på vores nuværende viden. Fremkomst af yderligere oplysninger kan medføre ændringer i hele eller dele af databladet.

NO

EN455-1:2001 Medisinske hanske til engangsbruk - del 1: Krav til og test av at hanskene er uten hull.

***AQL= Acceptable quality level (akceptabelt kvalitetsnivå) som angir prosentandelen hanske med lekkasje per produksjonskjøring (eller kuantum).

EN455-2:2009+A1:2011 Medisinske hanske til engangsbruk - del 2: Krav til og test af fysiske egenskaper.

EN455-3:2006: Medisinske hanske til engangsbruk - del 3: Krav til og test af biologisk vurdering.

EN455-4:2009: Medisinske hanske til engangsbruk - del 4: Krav til og test af bestemmelse av varighet.



Hansken samsvarer med EG-forskriften 1935/2004. *Disse hanskene er næringsmiddelegodkjente. Næringsmiddelegodkjeningen garanterer ikke trygg håndtering av alle typer næringsmidler, siden migrasjonsrisiko mellom materiale og næringsmidler forekommer i enkelte tilfeller. Venligst læs Procurators EF for mer detaljert informasjon.

 Cat I, for minimal risks only. Reg (EU) 2016/425
Class I MDD 93/42/EEC

For single use

EU DoC: <http://doc.worksafe.com>

 Procurator AB, P.O. Box 9504, SE-200 39 Malmö, Sweden. Phone +46 (0) 10 60 40 000 www.procurator.com

DO MORE.
FEAR LESS.

WORKSAFE



| Art. No. | Model | Sizes | Standard Package | 1935/2004 |
|----------|------------------------------|------------------------------------|------------------|-----------|
| 2355050 | Worksafe Latex Creamy Smooth | XS/5-6S/6-7, M/7-8, L/8-9, XL/9-10 | 1/10 | TUV |

***AQL 1,5

 *These gloves are approved for use with foodstuffs by:
TÜV SÜD PSB. Ltd. No. 1 Science Park Drive, Singapore 118221

Hansken er klassifisert i kategori I, for minimal risiko og samsvarer med bestemmelser i Reg (EU) 2016/425 om personlig verneutstyr. Hansken samsvarer med EN 420:2003+A1:2009 Generelle krav til hansker. Hansken er beregnet for håndtering av næringsmidler og til rengjøring, samt for å beskytte hendene mot smuss, liten risiko og/eller beskytte produkt/person mot brukeren. Før bruk må du kontrollere at hansken passer til den aktuelle arbeidsoppgaven. Oppbevar ubrukte hansker i originalpakningen. Oppbevares mørkt og kjølig. Ved riktig oppbevaring er hanskens holdbarhet med utfordrende produktekspansjon som angitt av utlepsdatoen på emballasjen. Nye hansker bør kontrolleres nøyde, slik at de er frie for skader før bruk. Ved tegn på skader skal produktet kasseres umiddelbart. Engangshanske skal kasseres etter bruk. Brukte hansker må håndteres i henhold til nasjonale eller regionale forskrifter for industriavfall. Lateksprodukter kan i enkelte tilfeller fremkalte allergi. Hvis hudirritasjon skulle oppstå, vaskes det utsatte området med mild såpe og vann. Kontakt lege hvis iritasjonen vedvarer. Informasjonen i dette verneinformasjonsbladet om sikkerhet er basert på vår nåværende kunnskap. Tillegg av ytterligere informasjon kan medføre endringer i hele databladet eller deler av det.

FI

EN455-1:2001 Terveydenhuollossa käytettävä kertakäyttöiset käsineet - Osa 1: Reittäämytä koskevat vaatimukset ja testaaminen.

*** AQL = Hyväksytävä laatuosa, joka ilmaisee vuotavien käsineiden prosentuaalisen osuuden tuotantoerää (tai määriä) kohti.

EN455-2:2009+A1:2011 Kertakäyttöiset lääketieteiliset hansikkaat - Osa 2: Fysiikaisten ominaisuuksien vaatimukset ja testit.

EN455-3:2006: Kertakäyttöiset käsineet lääketieteelliseen käyttöön - Osa 3: Biologisen arviointin vaatimukset ja testaus.

EN455-4:2009: Terveydenhuollossa käytettävä kertakäyttöiset käsineet - Osa 4: Vaatimukset ja testit säälymisajon määrittämiseksi.

Käsine täytyy EY-asetuksen 1935/2004. *Hyväksyntä nämä käsineet käytettäväksi elintarvikkeiden käsittelyssä. Elintarvikehyväksyntä etä takaa kaikkien elintarviketyppien turvallista käsittelyä, koska joissakin tapauksissa materiaalin ja elintarvikkeiden välillä on olemassa migratoriiski. Kysy lukea Procurators EY tarkempia tietoja tietyistä tuotteesta.

Käsine lasketaan luokkaan I, minimiriskit ja ovat henkilösojaimia koskevan Reg (EU) 2016/425. Käsineen noudattavat standardia EN 420:2003+A1:2009. Käsineiden yleiset vaatimukset. Käsine on tarkoitettu elintarvikkeiden käsittelyyn ja puuhdistukseen sekä suojaamaan käsia lialta, vähäinen vaara ja/tai suojaamaan tuotteta baktereille tai terveydenhuollossa suojaamaan seka potilasta että henkilöstöä. Tarkista ennen käyttöä, että käsine sopii aiottuun työtehtävään. Säilytä käyttämättömiä käsineitä alkuperäispakkauksessa. Säilytetään viileässä ja pimeässä. Oikein säilytetynä käsineen tuoteominaisuudet pysyvät muuttumattomina pakkausseen merkityn viimeiseen käyttöpäivään asti. Uusien käsineiden kohdalla on aina ennen käyttöö tarkistettava huolellisesti, ettei niissä ole vaarioita. Jos tuotteessa on merkkejä vaarioista, se on heti hävitettävä. Kertakäyttöön on hävitettävä käytön jälkeen. Käytetysti käsineet on hävitettävä valvottuza teollisuusjätteä koskevien valtakunnallisten tai paikallisten sääntöjen mukaan. Lateksituotteet voivat joissakin tapauksissa aiheuttaa allergiaa. Jos ihoärsytystä ilmenee, pese vaikutusalue vedellä ja miedolla saippualla. Jos ärsytsyt jatkuv, käänny lääkärin puoleen. Tämän turvaliusuudet tiedot perustuvat nykyisiin tietoihimme. Tietojen päivitykset voivat käsittää mutoksiä tiedotteen osiin tai koko tiedotteeseen.

DE

EN 455-1:2001 Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 1: Anforderungen und Prüfung auf Dichtheit.

*** AQL= Acceptable Quality Level (dt. annehmbare Qualitätsgrenzlage) – gibt den Prozentsatz undichter Handschuhe pro Fertigungslauf (oder Menge) an.

EN 455-2:2009+A1:2011 Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 2: Anforderungen und Prüfen der physikalischen Eigenschaften.

EN 455-3:2006: Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch –

Teil 3: Anforderungen und Prüfung für die biologische Bewertung.

EN 455-4:2009: Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 4: Anforderungen und Prüfung zur Bestimmung der Mindesthaltbarkeit.

 Der Handschuh erfüllt die EG-Verordnung 1935/2004. *Lebensmittelgeignung geprüft. Die Lebensmittelzulassung garantiert keine sichere Handhabung aller Arten von Lebensmitteln, da in bestimmten Fällen ein Migrationsrisiko zwischen Material und Lebensmitteln besteht. Bitte lesen Procurator EG-Erläuterung für detaillierte Informationen.

Der Handschuh fällt unter die Kategorie I für minimale Risiken und entsprechen den Bestimmungen der Reg (EU) 2016/425 zu persönlicher Schutzausrüstung. Der Handschuh entsprechen der EN 420:2003+A1:2009 Allgemeine Anforderungen an Handschuhe. Der Handschuh können für den Umgang mit Lebensmitteln, für Reinigungsarbeiten sowie zum Schutz der Hände vor Verschmutzungen und, geringes Risiko/ oder zum Schutz von Produkten/Personen vor dem Träger verwendet werden. Stellen Sie sicher, dass die Handschuhe für die vorgesehene Arbeit geeignet sind, bevor Sie sie verwenden. Bewahren Sie unbenutzte Handschuhe in ihrer Originalverpackung auf. An einem kühlen und dunklen Ort aufzubewahren. Bei richtiger Aufbewahrung halten die Handschuhe mit unveränderten Produkteigenschaften bis zum Verfallsdatum auf der Verpackung. Neue verwendete Handschuhe sollten vor der Verwendung auf Beschädigungen kontrolliert werden. Bei Anzeichen von Beschädigungen muss das Produkt sofort entsorgt werden. Einweghandschuh ist nach Gebrauch zu entsorgen. Gebrauchte Handschuhe sollten entsprechend nationaler und regionaler Vorschriften zu Industrieabfällen behandelt datos o en su totalidad. werden. Latexprodukte können in einigen Fällen Allergien auslösen. Wenn Hautreizungen auftreten sollten, waschen Sie die betroffene Stelle mit milder Seife und Wasser. Wenden Sie sich an einen Arzt, wenn die Reizung anhält. Die Informationen in diesem Schutzinformationsblatt zur Sicherheit basieren auf unserem gegenwärtigen Wissenstand. Neue Erkenntnisse können zu teilweisen oder ganzen Änderungen des Informationsblattes führen.

EE

EN 455-1:2001. Ühekordsett kasutatavad meditsiinilised kindad. Osa 1: Nõuded aukude puudumisele ja selle katsetamisele.
*** Nõuetekohane kvaliteeditas (AQL) tähistab defektsete kinnaste protsentti (või arvu) ühe tootmisüksuki kogus.
EN 455-2:2009+A1:2011. Ühekordsett kasutatavad meditsiinilised kindad. Osa 2: Nõuded füüsikalistele omadustele ja katsetamisele.
EN 455-3:2006. Ühekordsett kasutatavad meditsiinilised kindad. Osa 3: Nõuded ja katsetamise bioloogiliseks hindamiseks.

EN 455-4:2009. Ühekordsett kasutatavad meditsiinilised kindad. Osa 4: Säilivusaja näõramise nõuded ja testimine.
 Kinnas vastab määruste (EÜ) nr 1935/2004. *Need kindad poolt toiduainete käitlemiseks heaks kliifed. Toote sobivus toiduainete käitlemiseks ei garanteeri igat tüüpiga toiduaineet ohut käitlemist, kuna teatud juhtudel esineb materjal ja toiduaineet vahel koosfisiolase eraldumis. Palun lugege Procurator EÜ vastavusdeklaratsiooni.

Kinnas on klassifitseeritud kategoriasse I kasutamiseks minimaalse ohu korral ning vastavast isikukaitsevahendeid käsitleva Reg (EU) 2016/425 sättestatakse nõuetekohane. Kinnas vastavast standardi EN 420:2003+A1:2009 (Üldnõuded kaitsekinnastele) nõuetele. Kinnas on mõeldud toiduainete käitlemiseks ja puhasustöödeks, samuti käte kaitsmiseks mustuse eest ja/või toodete/iskute kaitsmiseks kasutaja eest. Enne kasutamist kontrollida kinnaste sobivust plaanitust tööleandega. Kasutamata kindad hoida originaalkapendiks. Hoida jahedas ja pimedas kohas. Korralikkes hoitutingimustes vastab kinnaste säilivusaja pakendil märgitud aegumiskuupäevale, enne mida toote omaduse ei muutu. Enne kasutamist tuleb uued kindad pöhljakult üle kontrollida veendumaks, et need ei ole viga saanud. Kui tootel esineb märke kohjustustest, kõrvaldage see viivitamatult kasutusest. Ühekordsett kasutatavad tooted tuleb pärast kasutamist kõrvvaldada. Kasutatud kindad tuleb käidelda kooskõlas riiklike või kohalike õigusaktidega tööstustsättimete käitlemise kohta. Teatud juhtudel võivad latekstooted esile kutsuda allergiat. Kui tekib nahaärritis, pesta ärriatud kohta örnatoimelise

seebi ja veega. Kui ärritis ei kao, võtta ühendust arstiga. Sellel teabelehel sisalduv info pöhineb meie hetketeadmistel. Lisateave võib pöhjustada muutusi andmelehe osades või kogu andmelehel

PL

EN455-1:2001 Rękawice medyczne jednorazowego użytku – Część 1: Wymagania i badania na niebezpieczność dzierż.

*** AQL= dopuszczalny poziom jakości oznacza procent wadliwych rękawic na cykl producyjny (lub ilość).

EN455-2:2009+A1:2011 Rękawice medyczne jednorazowego użytku – Część 2: Wymagania i badania właściwości fizycznych.

EN455-3:2006: Rękawice medyczne jednorazowego użytku – Część 3: Wymagania i badania stanu biologicznego.

EN455-4:2009: Rękawice medyczne jednorazowego użytku – Część 4: Wymagania i badania dla określenia przydatności do spożycia.

 Rękawica spełnia wymagania dyrektywy WE1935/2004.

*Rękawice są zatwierdzone przez firmę zastosowania w konkakcje z żywnością. Dopuszczenie do użycia przy produktach spożywczych nie gwarantuje bezpiecznej pracy z wszystkimi rodzajami żywności za względu na występujące w niektórych przypadkach ryzyko migracji pomiędzy materiałem a żywnością. Proszę Procurator AB lub czytaj prokuratorów WE zgłoszenie o bardziej szczegółowe informacje.

Rękawic jest sklasyfikowany do kategorii I, dla minimalnego ryzyka i są zgodnie z przepisami Reg (EU) 2016/425, dotyczącej środków ochrony osobistej oraz przepisami rozporządzenia. Rękawice są zgodne z EN 420:2003+A1:2009. Rękawice ochronne. Wymagania ogólne. Rękawice są przeznaczone do obsługi żywności i sprzątania oraz do ochrony rąk przed zanieczyszczeniem, niewielkim ryzykiem i/lub ochrony produktów/ osób przed użytkownikiem. Przed użyciem upewnić się, że rękawice są odpowiednie do wykonywanej pracy. Nieużywane rękawice należy przechowywać w oryginalnym opakowaniu. Przechowywać w chłodnym i ciemnym miejscu. Rękawice mogą być przechowywane w odpowiednich warunkach bez utraty właściwości, zgodnie z datą ważności umieszczoną na opakowaniu. Nowe rękawice powinny być dokładnie kontrolowane przed użyciem. Jeżeli występują oznaki uszkodzenia produktu, należy go od razu wyrzucić. Rękawica należy po użyciu wyrzucić. Zużyte rękawice powinny być usunięte zgodnie ze stosownymi przepisami krajowymi lub regionalnymi dotyczącymi kontrolowane wysypiska odpadów przemysłowych. Produkty wykonane z lateksu mogą w niektórych osobielić alergię. Jeżeli pojawi się podrażnienie skóry, umyć je roztworem delikatnego mydła i wody. Jeżeli podrażnienie będzie się utrzymywać, skonsultować się z lekarzem. Informacje dot. bezpieczeństwa zawarte w tej broszurze są oparte na aktualnej wiedzy. Dodatkowa informacja może poćiagać za sobą zmiany części lub całości arkusza danych.

FR

EN455-1:2001 Gants médicaux non réutilisables - Partie 1: Détection des trous - Prescriptions et essais.

*** AQL = Acceptable quality level (niveau de qualité acceptable), indiquant le pourcentage de gants perforés par lot de production (ou quantité).

EN455-2:2009+A1:2011 Gants médicaux non réutilisables - Partie 2: Propriétés physiques: Exigences et essais.

EN455-3:2006 : Gants médicaux non réutilisables - Partie 3: Exigences et essais pour évaluation biologique.

EN455-4:2009 : Gants médicaux non réutilisables - Partie 4: Exigences et essais relativs à la détermination de la durée de conservation.

 Le gant est conforme aux réglementations CE 1935/2004.

*Ces gants sont homologués pour la manipulation de denrées alimentaires. Le certificat d'innocuité ne garantit pas la manipulation sûre de tous les types d'aliments car il existe dans certains cas un risque de migration entre le matériau et la nourriture. S'il vous plaît de lire la déclaration du Procurator de conformité CE pour des informations plus détaillées.

Le gant est classé dans la catégorie I pour les risques minimaux et sont conformes aux dispositions de la Reg (EU) 2016/425 relative aux équipements de protection individuelle. Le gant sont conformes à la norme EN 420:2003+A1:2009. Exigences générales pour les gants. Le gant sont conçus pour la manipulation de denrées alimentaires, le nettoyage et pour protéger les gants de la saleté, faible risque et/ou protéger un produit/ une personne de l'utilisateur. Avant utilisation, il convient de vérifier si les gants sont appropriés à la tâche prévue. Conserver les gants non utilisés dans leur emballage d'origine. À conserver dans un endroit frais et à l'abri de la lumière. Si la conservation est adéquate, les propriétés de résistance du produit sont maintenues jusqu'à la date de péremption imprimée sur l'emballage. Les gants neufs doivent être soigneusement contrôlés avant utilisation afin de s'assurer qu'ils ne sont pas endommagés. Si le produit est endommagé, le jeter immédiatement. Gant non réutilisable doit être jeté après utilisation. Les gants usagés doivent être traités en décharge industrielle contrôlée, conformément aux directives nationales ou locales en vigueur. Les produits en latex peuvent dans certains cas entraîner des allergies. En cas d'irritation cutanée, nettoyez la zone affectée avec du savon doux et de l'eau. Si l'irritation persiste, veuillez consulter un médecin. Les informations relatives à la sécurité, contenues dans la présente fiche d'informations en matière de protection, reposent sur nos connaissances actuelles en la matière. Tout complément d'information peut impliquer des modifications de la fiche, entièrement ou en partie.

ES

EN455-1:2001 Guantes médicos para un solo uso. Parte 1: Requisitos y pruebas para determinar la ausencia de agujeros.

*** AQL = nivel de calidad aceptable que indica el porcentaje (o la cantidad) de guantes con fugas por cada cadena de producción.

EN455-2:2009+A1:2011 Guantes médicos para un solo uso. Parte 2: Requisitos y pruebas para determinar las propiedades físicas.

EN455-3:2006: Guantes médicos para un solo uso. Parte 3: Requisitos y pruebas para la evaluación biológica.

EN455-4:2009: Guantes médicos para un solo uso. Parte 4: Requisitos y pruebas para determinar la vida útil.

 El guante cumple con las normas CE1935/2004. *Estos guantes están aprobados para su uso con alimentos. La autorización para alimentos no garantiza una manipulación segura de todo tipo de alimentos, ya que en ciertos casos puede existir riesgo de migración entre el material y el alimento. Por favor, leer Procurator declaración CE para obtener información más detallada acerca.

El guante pertenece a la categoría I, de riesgos mínimos y cumplen la normativa europea de la Reg (EU) 2016/425 sobre equipos de protección individual. El guante cumplen la normativa EN 420:2003+A1:2009. Requisitos generales para guantes. El guante están diseñados para la manipulación de alimentos y trabajos de limpieza y para proteger las manos de la suciedad, riesgo leve y/o los productos o a las personas del usuario. Compruebe que los guantes son adecuados para el trabajo previsto antes de utilizarlos. Guarde los guantes no utilizados en el paquete original. Guarde los guantes en un lugar fresco y oscuro. Los guantes conservarán sus características intactas, si se guardan de un modo adecuado, hasta la fecha de caducidad indicada en el embalaje. Antes de utilizar guantes nuevos, verifique detenidamente que no presentan daños. Si se detectan signos de daños en el producto, debe desecharse inmediatamente. Guante desechables deben descartarse tras su uso. Los guantes usados deben desecharse de acuerdo con las normativas nacionales o regionales sobre residuos industriales. En algunos casos, los productos de latex pueden provocar alergias. En caso de irritación de la piel, lave la zona afectada con agua y jabón suave. Si la irritación persiste, consulte a un médico. La información de seguridad que aparece en este folleto se basa en nuestro conocimiento actual. Cualquier información adicional puede comportar cambios en partes de la hoja de datos o en su totalidad.