

Link do produktu: <https://sterylni.com/zarys-rekawiczki-nitrylowe-berry-m-100-szt50-par-p-146.html>



Zarys Rękawiczki Nitrylowe Berry M 100 szt/50 par

Cena brutto	18,00 zł
Cena netto	16,67 zł
Dostępność	Aktualnie niedostępny
Numer katalogowy	155093268
Kod producenta	_16817148150
Kod EAN	5907996886753

Opis produktu

easyCAREnitrile BERRY - ZARYS

RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE, JEDNORAZOWE, NITRYLOWE, MALINOWE - ROZMIAR M

- KOLOR: malinowe
- ROZMIAR: M
- OPAKOWANIE: 100 szt.

Bezpudrowe rękawiczki DIAGNOSTYCZNE nitrylowe easyCare - niezbędne do stosowania podczas zabiegów diagnostycznych czy terapeutycznych. Pozwalają na komfortowe i bezpieczne wykonywanie obowiązków, skutecznie chronią przed niepożądanymi i niebezpiecznymi substancjami. Pasują na obie dłonie. Polecane do używania podczas procedur o niskim stopniu ryzyka zakażenia.

Przeznaczone są do jednorazowego użytku w branży beauty, ochronie zdrowia, w przetwórstwie spożywczym. Idealne do codziennych czynności. Pasują na prawą i lewą dłoń.

PRODUCENT: ZARYS

Dostępne w rozmiarach:

- XS
- S
- **M**
- L

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU:

- wyrób medyczny - klasa I
- środek ochrony indywidualnej - kategoria III,
- typ B bezpudrowe, pozwalające wyeliminować podrażnienia skóry wywołane przez puder
- chlorowane od strony wewnętrznej
- test przepuszczalności wody - AQL 1.0
- rolowany mankiet ułatwiający zakładanie
- uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń
- kolor **MALINOWE**
- opakowanie jednostkowe 100 sztuk
- Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych;
- Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony
- Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 10/2011 z dnia 14 stycznia 2011 r. w sprawie materiałów i wyrobów z tworzyw sztucznych przeznaczonych do kontaktu z żywnością
- Rozporządzeniem (WE) nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 2004 r. w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu.

Wyżej wymieniony wyrób medyczny spełnia wszystkie stosowalne wymagania załącznika I Rozporządzenia PE i Rady (UE) 2017/745.

Procedura oceny zgodności została przeprowadzona zgodnie z Artykułem 52 ust. 7.

Dla środka ochrony indywidualnej jednostka notyfikowana SATRA Technology Europe Limited (2777) przeprowadziła badanie typu UE

(Moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE:

Wykorzystywane i polecane przez profesjonalistów:

- Branże ogólnomedyczne i diagnostyczne
- Branża fryzjerska
- Branża beauty
- Medycyna estetyczna
- Stomatologia

przydatne również w pracach domowych i przydomowych.

WYRÓB MEDYCZNY: klasa I, reguła I

ŚRODEK OCHRONY INDYWIDUALNEJ: kategoria III