

Sistema di guanti/manicotto isolante RABS in nitrile sterile convalidato per la manipolazione di farmaci chemioterapici

- **Sistema integrato:** Il sistema BioClean™ Nitrile RABS/Isolator Sleeve/Glove System GSG10NIT80 è costituito da un manicotto in nitrile collegato a un guanto PCP specifico per le mani (BioClean™ BPZS) di taglia 8.0 mediante un anello di canalizzazione e un O ring.
- **Protezione specializzata:** Il sistema di guanti GSG10NIT80 è testato secondo la norma ASTM D6978-05 per garantire una protezione ottimale ai lavoratori che manipolano farmaci chemioterapici.
- **Riduzione del rischio di contaminazione:** Il sistema BioClean™ Nitrile RABS/Isolator Sleeve/Glove System GSG10NIT80 è ispezionato visivamente al 100%, riducendo al minimo il rischio di contaminazione e garantendo un'efficace protezione delle mani e delle braccia.
- **Caratteristiche avanzate:** Questo sistema di guanti/manicotto RABS/isolatore bianco si adatta a porte da 8" (203 mm) ed è compatibile con l'autoclave (solo il manicotto).



VANTAGGI E CARATTERISTICHE CHIAVE

- **Testato ASTM D6978-05:** Certificato per la manipolazione sicura di farmaci citotossici
- **Lavorazione in camera bianca ISO 4:** livelli di pulizia eccezionali
- **Livello di garanzia di sterilità (SAL) pari a 10⁻⁶:** prodotto sterile per la protezione delle mani.

Industrie

- Produzione farmaceutica
- Laboratorio Ricerca e Sviluppo
- Materie prime e preparazione
- Manifatturiero in biotecnologia

- Dipartimento processi sterili
- Produzione di semiconduttori



GSG10NIT80

Sistema RABS sterili in nitrile /
manicotto isolatore/guanto
convalidato

SCHEMA TECNICA

Modello del prodotto	GSG10NIT80
Materiale	Nitrile, Neoprene (Policloroprene)
Colore	Bianco
Forma	Per mano destra e mano sinistra
Superficie esterna del guanto	Liscia
Modello di polso	Bordino salvagoccia
Standard di audit	ISO 14001, Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D, NEBB Certified Cleanrooms
Quadro generale confezionamento	Un sistema - composto da manicotto, guanto di taglia 8.0 (contrassegnato con L) e gruppo anello canale/O-ring confezionato in un sacchetto interno in PE; Un sistema - composto da manicotto, guanto taglia 8.0 (contrassegnato con R) e gruppo anello/anello confezionato in un sacchetto interno in PE; due sacchetti interni (due sistemi - uno L e uno R) confezionati per sacchetto esterno in PE; 10 sacchetti esterni (20 sistemi) per cartone ondulato bianco foderato.
Istruzioni per la conservazione	Tenere lontano dalla luce diretta del sole; conservare in un luogo asciutto e nella confezione originale. Tenere lontano da fonti di ozono. Se i prodotti sono conservati correttamente, come indicato, non perderanno le loro prestazioni o cambieranno le loro caratteristiche in modo significativo. Se i prodotti possono risentire dell'invecchiamento o del periodo di conservazione, la data di scadenza viene riportata sui materiali di imballaggio.
Paese di origine	Malesia
Taglie disponibili	8.0
Gamma esercizio temperatura	Da -10°C a 120°C
Metodo di sterilizzazione	Raggi GAMMA (25 kGy)
Durata	Tre (3) anni dalla data di produzione.
Testati per uso con farmaci chemioterapici	Sì, in conformità alla norma ASTM D6978 (non in elenco in US FDA 510k)
Livello di proteine	N/A: non contiene lattice di gomma naturale
Standard	ASTM D6978, CE 0493, EN ISO 21420:2020, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, UKCA



GSG10NIT80

Sistema RABS sterili in nitrile /
manicotto isolatore/guanto
convalidato

PROPRIETÀ FISICHE

	Valori medi	Metodo di prova
Taglie	8	
Ampiezza del palmo (mm/in)	102 mm	EN ISO 21420
Dimensioni porta	8"	
Spessore minimo del palmo parete singola (mm/mil)	0.15 / 5.91	EN 455-2
Spessore minimo del dito parete singola (mm/mil)	0.18 / 7.09	EN 455-2
Spessore minimo del polsino parete singola (mm/mil)	0.50/20	EN 455-2

INFORMAZIONI PER GLI ORDINI

	PORT SIZE	8"/203mm
	TAGLIA	8
GSG10NIT80	RIORDINE N.	GSG10NIT80

Per maggiori informazioni, visitate il nostro sito www.ansell.com, oppure chiamateci al numero

Europa, Medio Oriente ed Africa

Ansell Healthcare Europe NV
T: +32 (0) 2 528 74 00
F: +32 (0) 2 528 74 01

Regioni dell'Asia Pacifico

Ansell Global Trading Center
T: +603 8310 6688
F: +603 8310 6699

North America Region

Ansell Healthcare Products LLC
US T: +1 800 800 0444
US F: +1 800 800 0445
CA T: +1-800-363-8340

America Latina & Caraibi

Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
T: +52 442 248 1544 / 248 3133

Australia

Ansell Limited
T: +61 1800 337 041
F: +61 1800 803 578

Regno Unito

Ansell Nitritex
T: +44 1638 663338
F: +44 1638 668890

Tecnologia



NO RUBBER LATEX

Standard delle prestazioni e conformità normativa

CE 0493



Ansell, ® e ™ sono marchi commerciali di proprietà di Ansell Limited o di una delle società affiliate. Brevettati negli USA e in attesa di brevetti negli USA e fuori dagli USA: www.ansell.com/patentmarking © 2025 Ansell Limited. Tutti i diritti riservati.

Né il presente documento, né eventuali altre dichiarazioni formulate da o per conto di Ansell devono essere interpretati come garanzia di commerciabilità o idoneità per un determinato utilizzo dei prodotti Ansell. Ansell non assume alcuna responsabilità riguardo a idoneità o adeguatezza nella scelta dei guanti per un uso specifico da parte dell'utente finale.

