



Medline International Germany GmbH  
 Medline-Straße 1 - 3  
 47533 Kleve, Deutschland  
 Tel: +49 (0)2821-7510-0  
 Fax: +49 (0)2821 7510-7802  
[www.medline.eu/de](http://www.medline.eu/de)



## Technisches Datenblatt

# Restore® Sense

Puderfreier Untersuchungshandschuh aus Nitril - mit kolloidalem Hafermehl

Artikelnummer(n)

OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
XS	S	M	L	XL

Beschreibung

Puderfreier Untersuchungshandschuh aus Nitril - mit kolloidalem Hafermehl

Basismaterialien

Latexfrei  
 puderfreies Nitril  
 Enthält kolloidales Hafermehl - Feuchtigkeitsspender für die Haut

Farbe

Mintgrün

Oberfläche

Fingerspitze strukturiert

Stulpen-Design

Mit Rollrand

Chemische Zusätze (Akzeleratoren)

Carbamate

Pudergehalt:  
 (Gemäß EN 455-3)

Pudergehalt: 0,20 mg/Handschuhe

Dicke (basierend auf einem Durchschnitt)

Fingerspitze	0,05 mm
Handfläche	0,05 mm
Stulpe	0,045 mm

Packfaktor

250 Handschuhe/Box, 10 Boxen/Karton  
 Box-Abmessungen: 240 mm L x 125 mm W x 77 mm H  
 Karton-Abmessungen 397 mm L x 262 mm W x 253 mm H

Eigenschaften

- MicroStop Folie
- Flat-layer Packaging:
- Farbkodierte Größenkennzeichnung

Länge und Breite gemäß EN 455-2

OATN32XS	OATN32S	OATN32M	OATN32L	OATN32XL
242 mm	244 mm	244 mm	243 mm	247 mm

Revision: 6

Dokument Titel: FINI-441 - Technical sheet

Dokumentnummer: EU1-00004-F-

75 mm	87 mm	98 mm	106 mm	113 mm
-------	-------	-------	--------	--------

<b>Reißkraft vor künstlicher Alterung</b> (gemäß EN 455-2 ≥ 6 N)	6.8N
<b>Reißkraft nach künstlicher Alterung</b> (gemäß EN 455-2 ≥ 6 N, 7 Tage bei 70 ± 2 °C im Ofen)	6.7N
<b>Qualität</b> (Gemäß EN 455-1)	1,0 AQL (Die Dichtigkeit übertrifft den per EN 455-1 vorgeschriebenen Mindestwert von AQL 1,5. Je niedriger der Wert ist, umso mehr Sicherheit und Schutz bietet der Handschuh)
<b>Virale Durchdringung</b>	Getestet und bestanden gemäß EN 374-5
<b>Widerstand gegen Chemikalien</b>	Die Beständigkeit gegenüber Chemikalien wurde gemäß EN 16523-1 und gegenüber Zytostatika unter ASTM D 6978 getestet. Ergebnisse und Empfehlungen zur Nutzung mit Chemikalien und Zytostatika können auf Anfrage zur Verfügung gestellt werden.
<b>Haltbarkeit</b>	35 Monate ab Herstellungsdatum Herstell- und Haltbarkeitsdatum sind auf der Verpackung aufgedruckt (im JJJJ-MM-Format).
<b>Vorschriften und Qualitätsstandards</b>	Nicht steriles Medizinprodukt der Klasse 1 gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 und UK Medizinprodukteverordnung Das Produkt erfüllt die europäischen Normen EN 455-1, 2, 3 und 4. Die Herstellungsstätten von Medline sind gemäß EN ISO 13485 zertifiziert.
<b>PSA-Zertifizierung</b>	Erfüllt die Anforderungen der EU-Verordnung zur persönlichen Schutzausrüstung (EU)2016/425. PSA: Kategorie III die in UK Recht umgesetzt und geändert wurde. Erfüllt die Normen EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 and ISO 16604
<b>Lebensmittelkontakt</b>	Getestet gemäß EU-Verordnung (EU) Nr. 10/2011
<b>Lagerungsempfehlung</b>	Vor Frost schützen Vor starker Hitze schützen Trocken lagern Das Produkt sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, fluoreszierendem Licht, Röntgenstrahlen und Feuchtigkeit abgeschirmt werden.
<b>Herstellungsland</b>	Malaysia
<b>Hersteller</b>	Medline International France SAS 5 Rue Charles Lindbergh 44110 Châteaubriant, Frankreich

Distributed by



**ENFISO**  
ENGINEERED FILTRATION SOLUTIONS

ENFISO GmbH | Weinbergstrasse 4 | 8447 Dachsen | +41 76 405 50 82 | info@enfiso.ch | www.enfiso.ch



2797 – 0086

Seite 2 von 2

© 2022 Medline Industries LP oder eine ihrer Niederlassungen. Alle Rechte vorbehalten.  
TDS\_OATN32x-RestoreSense-DE03

Aufbewahrungsfrist: Endet mit Auslauf des Produktes und seines Supports

Revision: 6

Dokument Titel: FINT.441 - Technical sheet

Dokumentnummer: EU1-00004-F-00025