



# ISOLATOR & RABS GLOVE

## INSTRUCTIONS FOR USE

Available in 32 languages  
v.2 2024-08



Please click on the box below to select your preferred language.

### Europe, Middle East and Africa Region

Ansell Healthcare Europe NV  
Boulevard International 55,  
Brussels, B-1070, Belgium  
T +32 2528 74 00

### Ansell Brazil Ltda.

Rua das Figueiras, 474 – Quarto Andar  
Bairro Jardim – Santo André,  
CEP 09080-300, SP, Brasil  
T +55 11 3356 3100

### UK Importer / Responsible Person:

Nitritex Ltd  
Ground Floor, 15 Kings Court,  
Willie Snaith Road, Newmarket,  
Suffolk, CB8 7SG, United Kingdom

[www.ansell.com](http://www.ansell.com)

Ansell, ® and ™ are trademarks owned by Ansell Limited or one of its affiliates. © 2024 Ansell Limited. All Rights Reserved.

# CONTENTS



Please click on the content below to navigate to your selected page.

# SYMBOLS & PICTOGRAMS

EN ISO 21420:2020



(01)

EN 388:2016  
+A1:2018



A B C D E

(02)

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

(03)

EN ISO 374-1 : 2016 + A1: 2018  
Type A, B or C



ABCDEFGHIJKLMNOPS

(04)

ISO 18889:2019



X

(05)

EN 421:2010



(06)



(07)



(08)



(09)



(10)



(11)



(12)



(13)



(14)



(15)



(16)



(17)



(18)



(19)



(20)



(21)



(22)



(23)



(24)

CA XX.XXX

(25)

**STERILE**

(26)

**LOT**

(27)

**BATCH**

(28)

**INT**

(29)

**REF**

(30)



(31)

**USE:** This Instruction for Use is to be used in combination with the specific information that appears on the first packaging. Gloves are designed as a single use two way barrier protection against cross contamination and also protect the hands mainly against chemical splash risks and comply with the standards shown by the relevant pictograms.

**EXPLANATION OF SYMBOLS & PICTOGRAMS THAT MAY APPEAR ON GLOVES/PACKAGING: (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Please read the Instructions for Use, prior to using the products, or contact Ansell for more information. If a level X is mentioned under any of the pictograms, this means this test is not applicable and glove is not designed and therefore not to be used for this specific hazard. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Protection from mechanical risks – A: Abrasion resistance (performance levels 0 to 4) – B: Blade cut resistance (performance levels 0 to 5) If level X is indicated for this property the TDM as per E is the reference performance result for cut resistance. – C: Tear resistance (performance levels 0 to 4) – D: Puncture resistance (performance levels 0 to 4) – E: TDM ISO EN 13997 cut resistance (performance levels A to F) **Warning!** The performances (A to E) claimed for the gloves are based on tests performed on the palm area of the gloves only. For gloves with two or more layers, these overall performance levels may not necessarily reflect the performance of the glove's outermost layer. For gloves where the palm and back and cuff are different, mechanical protection is only applicable to the palm of the glove. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Protection against bacteria, fungi and virus. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYPE A, B OR C** – Protection against chemical hazards: Type A = chemical breakthrough time > 30 minutes against at least 6 chemicals as per list defined in EN ISO 374-1: 2016 Type B = chemical breakthrough time > 30 minutes against at least three chemicals as per list defined in EN ISO 374-1: 2016 Type C = chemical breakthrough time > 10 minutes against at least one test chemical as per list defined in EN ISO 374-1: 2016 (no code underneath the pictogram) A = methanol, B = acetone, C = acetonitrile, D = dichloromethane, E = carbon disulfide, F = toluene, G = diethylamine, H = tetrahydrofuran, I = ethyl acetate, J = n-heptane, K = sodium hydroxide, 40%, L = sulphuric acid, 96 %, M = nitric acid, 65%, N = acetic acid, 99%, O = ammonia, 25%, P = hydrogen peroxide, 30%, S = hydrofluoric acid, 40%, T = formaldehyde, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Protection against pesticides – Glove suitable when the potential risk is relatively low. These gloves are not suitable for use with concentrated pesticide formulations and/or for scenarios where mechanical risks exist. The pesticide shall not have the possibility to penetrate between the garment sleeve and the glove. If the overlap is less than approximately 50 mm between the glove and the sleeve, a glove with a longer length should be used. For pesticide resistance data, the duration of the test is not based on actual use time since the permeation test is an accelerated test in which the surface of the specimen is in constant contact with the test chemical. Although the duration of the exposure may be for a longer period during field application with a dilute formulation, the entire surface is not in constant contact with the test chemical. **Warning!** Chemical resistance data has been assessed under laboratory conditions and relates only to the chemical tested. It can be different if used in a mixture. For gloves equal or longer than 400 mm, the chemical resistance data is based on samples taken 80 mm from the end of the cuff. The data may not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals. Check that the gloves are suitable for the intended use. 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 chemical due to changes in physical properties. Degradation results indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemical. 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. Chemical permeation data, tested per EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, and degradation data, tested per EN ISO 374-4: 2019, are available upon request and/or via [ansell.com](http://ansell.com), through the Ansell product page/downloads criteria/CE-certified Chemical Permeation test data. **(06) EN 421: 2010** – Protection against radioactive contamination. **(07) CE** – Product is compliant and certified to the requirements of the European Regulation on Personal Protective Equipment 2016/425. Type examination certificate (Module B) and, where applicable, Supervised product checks (Module C2) or Conformity to type based on quality assurance of the production process (Module D) by Centexbel Belgium (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. When the CE mark is followed by a four digits code this refers to the identification number of the Notified Body that is in charge of the category III conformity assessment (Module C2 or D), for products to protect against serious risks. When MD is mentioned with the CE mark, this is also a Class I product under the Medical Device Regulation 2017/745. **(08) UKCA** – Product is compliant to the requirements of the Regulation 2016/425 on personal protective equipment, as amended to apply in GB. For Great Britain: Type-examination certificate (Module B) and conformity to type certificates based on quality assurance of the production process (Module D) for CE marking are used as the basis for applying a UKCA. **(09) FOOD PICTOGRAM** – Suitable for contact with foodstuffs. Products carrying this pictogram are in conformity with the European Regulations 1935/2004 and 2023/2006 as well as with all applicable National Regulations for Food-contact materials. **(10) KOHSA** – Product is compliant and certified to the requirements of the Korean Occupational Health & Safety Act legislation for PPE. **(11) UKRSEPRO** – Certified in Ukraine **(12) NON-STERILE (13) NOT MADE WITH NATURAL RUBBER LATEX (14) MADE WITH NATURAL RUBBER LATEX (15) SINGLE USE ONLY (16) KEEP AWAY FROM SUNLIGHT (17) KEEP DRY (18) AVOID OZONE (19) MAXIMUM STORAGE TEMPERATURE, 40°C (20) KEEP AWAY FROM HEAT AND RADIOACTIVE SOURCES (21) DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED (22) EXPIRY DATE (23) MANUFACTURED DATE (24) MANUFACTURER (25) CA XX.XXX** – Certificate of Approval, as certified to the requirements of the Brazilian Regulation (whereas xx.xxxx refers to the certificate number). **(26) STERILIZED USING IRRADIATION (27) LOT NUMBER (28) BATCH NUMBER (29) ANSELL INTERNAL NUMBER (30) CATALOG NUMBER** For more detailed information on the product's performance, please consult Ansell. **(31) SIRIM CERTIFICATION MARK** – Product is compliant and certified to the requirements of the Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**PRECAUTIONS FOR USE:** 1. Before usage, inspect the gloves for any defects or imperfections such as holes, pinholes and tears. If the gloves are ripped or punctured during use, dispose of them immediately. If in doubt, do not use the gloves, get a new pair. 2. It is essential to keep all chemicals from contact with the skin, even if they are thought to be harmless. Ensure the chemicals cannot enter via the cuff. Remove the glove immediately if contaminated by a concentrated spill of pesticides. 3. Contaminated gloves should be cleaned or washed or wiped dry before removal. Avoid touching contaminated surfaces with bare hands. 4. Gloves should not come in contact with a naked flame nor used for protection against heat. 5. Gloves shall not be used for protection against ionising radiation. 6. Gloves

suitable for contact with foodstuffs may show some migration against specific foodstuffs. Please obtain advice from Ansell or consult the Ansell Food Conformity declaration to know if specific restrictions apply and for which specific foodstuffs the gloves can be used. 7. If gloves are being used in explosive environments, please ensure they meet the EN 16350 requirements. Persons wearing these gloves should be properly earthed, e.g. by wearing adequate footwear & clothing. **Warning!** The gloves shall not be unpacked, opened, adjusted or removed whilst in flammable or explosive atmospheres. The electrostatic properties of the gloves might be adversely affected by ageing, wear, contamination and damage and might not be sufficient for oxygen enriched flammable atmospheres where additional assessments are necessary 8. For Sterile Products – Contents of the pouch are sterile unless the pouch is opened or damaged. Do not use if the pouch is opened or damaged. 9. For Medical Use – Lifetime of the Glove – For normal use, following routine inspection, Ansell recommends Examination gloves to be changed every 15 minutes or during patient care if moving from a contaminated body site to another body site and after caring for a patient.

**INGREDIENTS / HAZARDOUS INGREDIENTS:** Some gloves might contain ingredients which are known to be a possible cause of allergies in sensitised persons, who may develop irritant and/or allergic contact reactions. If allergic reactions should occur, obtain medical advice immediately. **Warning!** If gloves contain natural latex, this would be mentioned on the packaging. In that case, **THIS PRODUCT MAY CAUSE ALLERGIC REACTIONS, INCLUDING ANAPHYLACTIC RESPONSES** to sensitised people. For more information, please contact Ansell.

**PROPER DONNING & DOFFING: How to don gloves:** 1. Remove one glove from the package and inspect it to be sure no defects/imperfections like pinholes or tears are present. 2. If gloves are ambidextrous, they can be worn on either hand. If not, align the glove's fingers and thumb with the proper hand before donning. 3. Insert five fingers into the cuff and pull the cuff over the wrist. Ensure that the gloves fit well. **How to doff gloves:** 1. Wash the gloves before doffing to reduce the risk of skin contamination. 2. Pull the fingertips of one of the gloves. 3. Crumple the loosened fingertips into a ball. Free hand partially from the glove. 4. Using the cuff of the partially removed glove, grip the other cuff and pull down until the second glove is inside out and over the top of the first glove. Discard.

**CARE INSTRUCTIONS: STORAGE:** Keep away from direct sunlight; store in a dry place and keep in the original packaging. Keep away from ozone sources. If products are properly stored, as indicated, they won't lose their performances or change characteristics significantly. If products could be affected by ageing or storage, the expiry date is mentioned on the packaging materials. **CLEANING:** The gloves are single-use only and not designed to be laundered nor to be reused. Re-use of the glove could cause post contamination and postoperative complication. Cleaning and re-sterilization has not been validated for this product by the manufacturer. Product integrity may be compromised by any cleaning or re-sterilization process used. **DISPOSAL:** Used products which have been in contact with chemicals or contaminated with infectious or other hazardous materials such as residual pesticides should be disposed after each working shift and not reused. They should also be disposed once they show any signs of degradation during usage, such as tearing, holes, discoloration and weakening of the gloves. Dispose of according to Local Authority Regulations. Landfill or incinerate under controlled conditions. If product has been used in a clinical setting after use, the product should be incinerated or disposed as per the clinical waste disposal protocol.

**GEBRAUCH:** Diese Gebrauchsanleitung muss in Kombination mit den auf der Erstverpackung angegebenen spezifischen Informationen verwendet werden. Diese Einmalhandschuhe sind als Zweifweg-Schutzbarriere vor einer Kreuzkontamination sowie den Schutz der Hände vorwiegend vor Chemikalienspritzern bestimmt. Sie erfüllen die geltenden harmonisierten Normen gemäß den abgebildeten Piktogrammen.

## ERLÄUTERUNG DER EVENTUELL AUF DEN HANDSCHUHEN/DER VERPACKUNG ANGEGEBENEN KENNZEICHNUNGEN UND PIKTOGRAMME:

**(01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Bitte lesen Sie vor der Verwendung der Produkte sorgfältig die Gebrauchsanleitung oder wenden Sie sich für weitere Informationen an Ansell. Eine unter einem der Piktogramme angegebene X-Stufe zeigt an, dass diese Prüfung nicht vorgeschrieben und der Handschuh für den Schutz vor diesem spezifischen Risiko weder konstruiert noch geeignet ist. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Schutz vor Mechanikrisiken – A: Abriebfestigkeit (Leistungsstufen 0 bis 4) – B: Klingenschnittfestigkeit (Leistungsstufen 0 bis 5). Ist für diese Eigenschaft eine X-Stufe angegeben, ist die TDM-Leistungsstufe E die Leistungsreferenz für die Schnittfestigkeit. – C: Weiterreißfestigkeit (Leistungsstufen 0 bis 4) – D: Durchstichfestigkeit (Leistungsstufen 0 bis 4) – E: TDM-Prüfung gemäß EN ISO 13997: Schnittfestigkeit (Leistungsstufen A bis F) **Warnhinweis!** Die für die Handschuhe deklarierten Leistungsstufen (A bis E) basieren auf Ergebnissen, die in einem Prüfverfahren mit ausschließlich aus der Innenhand der Handschuhe entnommenen Prüfmustern erzielt wurden. Bei Handschuhen mit zwei oder mehr Lagen entsprechen diese allgemeinen Leistungsstufen eventuell nicht der Leistungsfähigkeit der äußersten Lage. Bei Handschuhen mit unterschiedlichen Innenhand-, Handrücken- und Stulpenbereichen gilt der Mechanikschutz nur für die Innenhand des Handschuhs. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Schutz vor Bakterien, Pilzen und Viren **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYP A, B ODER C** – Chemikalienschutz: Typ A = Chemikaliendurchbruchzeit > 30 Minuten bei mindestens 6 der in der EN ISO 374-1: 2016 aufgelisteten Prüfchemikalien. Typ B = Chemikaliendurchbruchzeit > 30 Minuten bei mindestens 3 der in der EN ISO 374-1: 2016 aufgelisteten Prüfchemikalien. Typ C = Chemikaliendurchbruchzeit > 10 Minuten bei mindestens 1 der in der EN ISO 374-1: 2016 aufgelisteten Prüfchemikalien (kein Code unter dem Piktogramm). A = Methanol, B = Aceton, C = Acetonitril, D = Dichlormethan, E = Kohlenstoffdisulfid, F = Toluol, G = Diethylamin, H = Tetrahydrofuran, I = Ethylacetat, J = n-Heptan, K = Natriumhydroxid (40 %), L = Schwefelsäure (96 %), M = Salpeaufgelisteten Prüfchemikaliensäure (65 %), N = Essigsäure (99 %), O = Ammoniak (25 %), P = Wasserstoffperoxid (30 %), S = Fluorwasserstoffsäure (40 %), T = Formaldehyd (37 %). **(05) ISO 18889: 2019** – Schutz vor Pestiziden – Der Handschuh eignet sich für einen Schutz vor Pestiziden, wenn das potenzielle Risiko relativ gering ist. Diese Handschuhe eignen sich nicht in Verbindung mit konzentrierten Pestizidprodukten und/oder bei einer Präsenz mechanischer Gefahren. Das Pestizidprodukt darf nicht zwischen den Ärmel des Kleidungsstücks und den Handschuh eindringen können. Beträgt die Überlappung zwischen Handschuh und Ärmel weniger als rund 50 mm, muss ein längerer Handschuh verwendet werden. Bezüglich der Pestizidbeständigkeit basiert die Prüfdauer nicht auf tatsächlichen Tragezeiten, da die Penetrationsprüfung ein beschleunigter Test ist, bei dem sich die Oberfläche des Prüfmusters in einem ständigen Kontakt mit der Prüfchemikalie befindet. Obwohl in der praktischen Anwendung die Expositionsdauer in Verbindung mit einem verdünnten Pestizidprodukt über einen längeren Zeitraum bestehen kann, befindet sich nicht die gesamte Fläche des Handschuhs in einem ständigen Kontakt mit der Prüfchemikalie. **Warnhinweis!** Die Prüfergebnisse der Chemikalienfestigkeit wurden unter Laborbedingungen ermittelt und beziehen sich ausschließlich auf die jeweilige Prüfchemikalie. Die Ergebnisse können bei einer Verwendung dieser Prüfchemikalie in einer Mischung anders ausfallen. Bei Handschuhen ab einer Länge von 400 mm basieren die Daten der Chemikalienfestigkeit auf Prüfmustern, die in einem Abstand von 80 mm von der Stulpenkante entnommen wurden. Die Daten entsprechen nicht unbedingt der tatsächlichen Schutzdauer am Arbeitsplatz und der Differenzierung zwischen gemischten und reinen Chemikalien. Überprüfen Sie die Eignung der Handschuhe für die vorgesehene Verwendung. Die Bedingungen am Arbeitsplatz können sich, abhängig von Temperatur, Abriebintensität und Degradation, von denen der Baumusterprüfung unterscheiden. Veränderungen der physikalischen Eigenschaften von Schutzhandschuhen durch ihren Gebrauch können ihre Chemikalienfestigkeit verringern. Die Degradationsergebnisse zeigen die Veränderung der Durchstichfestigkeit von Handschuhen nach einem Kontakt mit der Prüfchemikalie an. Durch einen Kontakt mit Chemikalien verursachte Verformungen, Einrisse, Abriebe oder Degradationen können die tatsächliche Lebensdauer von Handschuhen erheblich verkürzen. Bei korrosiven Chemikalien kann Degradation der wichtigste Faktor sein, der bei der Auswahl eines Chemikalienschutzhandschuhs zu berücksichtigen ist. Chemikalienpermeationsdaten, ermittelt gemäß EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, und Degradationsdaten, ermittelt gemäß EN ISO 374-4: 2019, Prüfmethode kann angefordert werden unter [ansell.com](http://ansell.com), oder über die Ansell-Produktseite ([product page/downloads/criteria/CE-certified Chemical Permeation test data](http://product.page/downloads/criteria/CE-certified-Chemical-Permeation-test-data)). **(06) EN 421:2010** – Schutz vor radioaktiver Kontamination. **10. (07) CE** – Das Produkt erfüllt die Anforderungen der Verordnung (EU) 2016/425 für persönliche Schutzausrüstung und ist entsprechend zertifiziert. Die Baumusterprüfbescheinigung (Modul B) und überwachten Produktprüfungen (Modul C2) oder Typenkonformität basieren auf der Qualitätssicherung des Produktionsverfahrens (Modul D). Für die EU: Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Ist der CE-Kennzeichnung ein vierstelliger Code nachgestellt, entspricht dieser der I.D.-Nummer der jeweiligen Benannten Stelle, die mit der Bewertung der Konformität von Produkten der Kategorie III (Modul C2 oder D) zum Schutz vor ernsthaften Risiken beauftragt wurde. Ist die CE-Kennzeichnung in Verbindung mit MP angegeben, handelt es sich hier gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 auch um ein Medizinprodukt der Klasse I. **(08) UKCA** – Das Produkt erfüllt die Anforderungen der Verordnung (EU) 2016/425 für persönliche Schutzausrüstung in ihrer abgeänderten, für Großbritannien geltenden Fassung und ist entsprechend zertifiziert. Für Großbritannien: Die Baumusterprüfbescheinigung (Modul B) und überwachten Produktprüfungen (Modul C2) oder Typenkonformität basieren auf der Qualitätssicherung des Produktionsverfahrens (Modul D) für die CE-Kennzeichnung bilden die Grundlage für die Anwendung der UKCA-Kennzeichnung. **(09) LEBENSMITTEL-PIKTOGRAMM** – Zulassung für den Kontakt mit Lebensmitteln. Produkte mit einem Piktogramm als Angabe ihrer Eignung für den Kontakt mit Lebensmitteln erfüllen die Verordnungen (EU) 1935/2004 und 2023/2006 sowie alle geltenden nationalen Vorschriften für Materialien, die für einen Lebensmittelkontakt bestimmt sind. **(10) KOHSA** – Das Produkt erfüllt die Anforderungen der für PSA geltenden koreanischen Arbeits- und Gesundheitsschutzgesetze und ist entsprechend zertifiziert. **(11) UKRSEPRO** – Zertifizierung in der Ukraine **(12) UNSTERIL** **(13) HERGESTELLT OHNE NATURGUMMILATEX** **(14) HERGESTELLT MIT NATURGUMMILATEX** **(15) NUR EINMALGEBRAUCH** **(16) VOR DIREKTEM SONNENLICHT SCHÜTZEN** **(17) AN EINEM TROCKENEN ORT LAGERN** **(18) NICHT IN DER NÄHE VON OZONQUELLEN LAGERN** **(19) MAXIMALE LAGERTEMPERATUR, 40°C** **(20) NICHT IN DER NÄHE VON HITZEQUELLEN ODER RADIOAKTIVER STRAHLUNG LAGERN** **(21) PRODUKT BEI BESCHÄDIGTER**

**VERPACKUNG NICHT VERWENDEN (22) HALTBARKEITSDATUM (23) HERSTELLUNGSDATUM (24) HERSTELLER (25) CA XX.XXX** – Zulassungszertifikat der Erfüllung der Anforderungen der brasilianischen Gesetzgebung (xx.xxxx steht für die Zertifikatsnummer). **(26) STERILISIERT DURCH BESTRAHLUNG (27) LOSNUMMER (28) CHARGENUMMER (29) INTERNE ANSELL-NUMMER (30) KATALOGNUMMER**  
Wenden Sie sich für ausführliche Informationen über die Leistung des Produkts an Ansell. **(31) SIRIM-KENNZEICHNUNG** – Das Produkt erfüllt die Anforderungen der Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd. und ist entsprechend zertifiziert.

**VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DEN GEBRAUCH:** 1. Prüfen Sie vor dem Gebrauch die Handschuhe auf eventuelle Mängel oder Fehler, wie Löcher, Mikrolöcher und Risse. Handschuhe, die während des Gebrauchs reißen oder durchstochen werden, müssen umgehend entsorgt werden. Verwenden Sie im Zweifelsfall ein neues Paar. 2. Vermeiden Sie unbedingt einen Hautkontakt mit allen, auch als harmlos geltenden Chemikalien. Stellen Sie sicher, dass keine Chemikalien über die Stulpe eindringen können. Ziehen Sie einen mit einer Verschüttung eines konzentrierten Pestizids verunreinigten Handschuh umgehend aus. 3. Verunreinigte Handschuhe müssen vor dem Ausziehen gereinigt, gewaschen oder trocken gerieben werden. Berühren Sie kontaminierte Flächen niemals mit bloßen Händen. 4. Halten Sie die Handschuhe von offenen Flammen fern. Die Handschuhe eignen sich nicht für einen Hitzeschutz. 5. Die Handschuhe eignen sich nicht zum Schutz vor ionisierender Strahlung. 6. Für den Kontakt mit Lebensmitteln geeignete Handschuhe können Migrationsspuren bei spezifischen Lebensmitteln aufweisen. Ansell oder die Konformitätserklärung für Lebensmittel informieren über Einschränkungen und die spezifischen Lebensmittel, für die diese Handschuhe verwendet werden können. 7. Werden die Handschuhe in Bereichen mit Explosionsgefahr verwendet, stellen Sie sicher, dass sie die Anforderungen gemäß EN 13635 erfüllen. Träger dieser Handschuhe müssen durch das Tragen entsprechender Schuhe und Kleidung ordnungsgemäß geerdet sein. **Warnhinweis!** Die Handschuhe dürfen nicht in Umfeldern mit einer Feuer- oder Explosionsgefahr ausgepackt, geöffnet, angepasst oder ausgezogen werden. Die elektrostatischen Eigenschaften der Handschuhe können durch Alterung, Verschleiß, Verunreinigung und Beschädigung beeinträchtigt werden und schützen eventuell nicht ausreichend in mit Sauerstoff angereicherten, feuergefährdeten Umfeldern, für die zusätzliche Bewertungen erforderlich sind. 8. Für sterile Produkte – Der Inhalt des Beutels ist ausschließlich steril, wenn der Beutel verschlossen und unbeschädigt ist. Produkt nicht verwenden, wenn der Beutel geöffnet oder beschädigt ist. 9. Für eine medizinische Verwendung – Lebensdauer des Handschuhs – Für eine normale Verwendung, im Anschluss an eine Routineprüfung, empfiehlt Ansell, die Untersuchungshandschuhe in regelmäßigen Abständen von 15 Minuten oder wenn bei der Patientenversorgung ein neuer Körperabschnitt untersucht wird sowie nach Abschluss einer jeden Patientenversorgung zu wechseln.

**INHALTSSTOFFE/GEFÄHRLICHE INHALTSSTOFFE:** Einige Handschuhe können Bestandteile enthalten, die bei entsprechend sensibilisierten Personen als mögliche Ursache von Allergien bekannt sind und folglich zu Hautreizungen und/oder allergischen Reaktionen führen können. Konsultieren Sie im Fall einer allergischen Reaktion umgehend einen Arzt. **Warnhinweis!** Bei Handschuhen, die Naturgummilatex enthalten, findet sich ein entsprechender Hinweis auf der Verpackung. In diesem Fall **KANN DIESES PRODUKT BEI ENTSPRECHEND SENSIBILISIERTEN PERSONEN ALLERGISCHE REAKTIONEN, EINSCHLIESSLICH EINER ANAPHYLAXIE, AUSLÖSEN.** Weitere Informationen können bei Ansell angefordert werden.

**RICHTIGES AN-/AUSZIEHEN: Handschuh-Anziehanleitung:** 1. Nehmen Sie einen Handschuh aus dem Spender. Überprüfen Sie ihn auf eventuelle Mikrolöcher oder Risse. 2. Handelt es sich um ambidextre Handschuhe, können diese beidhändig getragen werden. Falls nicht, richten Sie die Finger und den Daumen des Handschuhs vor dem Anziehen an der jeweils passenden Hand aus. 3. Schieben Sie fünf Finger in die Stulpe. Ziehen Sie die Stulpe über das Handgelenk. Stellen Sie einen festen Sitz der Handschuhe sicher. **Handschuh-Ausziehanleitung:** 1. Waschen Sie zur Vermeidung einer Hautverunreinigung die Handschuhe vor dem Ausziehen. 2. Ziehen Sie an den Fingerspitzen eines Handschuhs. 3. Zerdrücken Sie die leeren Fingerspitzen zu einer Kugel. Ziehen Sie die Hand ein Stück aus dem Handschuh. 4. Greifen Sie mit der Stulpe des teilweise ausgezogenen Handschuhs die Stulpe des anderen Handschuhs. Ziehen Sie diesen, bis der zweite Handschuh auf links gewendet den ersten Handschuh umschließt. Entsorgen Sie den Handschuh.

**PFLEGEANLEITUNGEN: LAGERUNG:** Vor direktem Sonnenlicht schützen, trocken in der Originalverpackung lagern. Nicht in der Nähe von Ozonquellen lagern. Produkte, die gemäß der Beschreibung gelagert werden, verlieren nicht ihre Leistungsfähigkeit; ihre Leistungsmerkmale verändern sich nur geringfügig. Bei Handschuhen, deren Merkmale durch Alterung oder Lagerung beeinträchtigt werden können, ist das Haltbarkeitsdatum auf seinen Verpackungsmaterialien angegeben. **REINIGUNG:** Die Handschuhe dürfen weder gewaschen noch wiederverwendet werden. Die Wiederverwendung dieses Handschuhs kann zu einer Nachkontaminierung und postoperativen Komplikation führen. Ein Reinigungs- und Wiedersterilisierungszyklus wurde vom Hersteller für dieses Produkt nicht bestätigt. Die Unversehrtheit des Produkts kann durch eine Reinigung oder Wiedersterilisierung beeinträchtigt werden. **ENTSORGUNG:** Gebrauchte Produkte, die in Kontakt mit Chemikalien gekommen oder mit Infektionserregern oder anderen Gefahrstoffen, wie Pestizidrückständen, kontaminiert sind, dürfen nicht wiederverwendet, sondern müssen nach jeder Arbeitsschicht entsorgt werden. Getragene Handschuhe müssen bei Anzeichen einer Degradation während des Gebrauchs (z.B. Risse, Löcher, Verfärbung oder Materialschwächung) entsorgt werden. Entsorgen Sie die Produkte gemäß den Vorschriften Ihrer örtlichen Behörde. Entsorgung in Deponien oder Müllverbrennungsanlagen nur unter kontrollierten Bedingungen. Wurde das Produkt als Medizinprodukt verwendet, muss es gemäß den geltenden Vorschriften für Klinikabfall in einer Müllverbrennungsanlage oder Mülldeponie entsorgt werden.

**UTILISATION :** Le présent mode d'emploi complète les informations spécifiques mentionnées sur l'emballage primaire. Ces gants à usage unique sont conçus pour prévenir le risque de contamination croisée et protéger les mains essentiellement contre les risques de projections chimiques, et répondent aux normes illustrées par les pictogrammes pertinents.

**EXPLICATION DES SYMBOLES ET PICTOGRAMMES APPARAISSANT SUR LES GANTS/EMBALLAGES :** (01) **EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Veuillez à lire ce mode d'emploi avant d'utiliser les produits, ou contactez Ansell pour obtenir de plus amples informations. Si le niveau X est mentionné sous l'un des pictogrammes, cela signifie que l'essai concerné ne s'applique pas, et que le gant n'est pas conçu pour ce risque spécifique, et par conséquent ne doit pas être utilisé dans cet environnement. (02) **EN 388:2016+A1: 2018 – A B C D E** = Protection contre les risques mécaniques – A : Résistance à l'abrasion (niveaux de performance 0 à 4) ; B : Résistance à la coupure par lame (niveaux de performance 0 à 5) ; si le niveau X est mentionné pour cette propriété, le niveau de résistance obtenu aux essais TDM (point E) est le résultat de référence pour la résistance à la coupure ; C : Résistance à la déchirure (niveaux de performance 0 à 4) ; D : Résistance à la perforation (niveaux de performance 0 à 4) ; E : Résistance à la coupure en vertu des essais TDM de la norme EN ISO 13997 (niveaux de performance A à F). **Avertissement !** Les niveaux de performance (A à E) revendiqués pour ces gants reposent sur des essais réalisés sur la paume du gant uniquement. Pour les gants composés de deux couches ou plus, ces niveaux de performance globaux ne reflètent pas nécessairement la performance de la couche extérieure du gant. Pour les gants présentant une structure différente sur la paume, le dos de la main et la manchette, la protection mécanique se limite uniquement à la paume du gant. (03) **EN ISO 374-5: 2016** – Protection contre les bactéries, les champignons et les virus. (04) **EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYPE A, B OU C** – Protection contre les produits chimiques : Type A = temps de passage > 30 minutes pour au moins 6 substances chimiques répertoriées dans la liste définie dans la norme EN ISO 374-1: 2016 / Type B = temps de passage > 30 minutes pour au moins 3 substances chimiques répertoriées dans la liste définie dans la norme EN ISO 374-1: 2016 / Type C = temps de passage > 10 minutes pour au moins 1 substance chimie répertoriée dans la liste définie dans la norme EN ISO 374-1: 2016 (aucun code sous le pictogramme) A = méthanol – B = acétone – C = acétonitrile – D = dichlorométhane – E = sulfure de carbone – F = toluène – G = diéthylamine – H = tétrahydrofurane – I = acétate d'éthyle – J = n-heptane – K = soude caustique, 40 % – L = acide sulfurique, 96 % – M = acide nitrique, 65 % – N = acide acétique, 99 % – O = ammoniac, 25 % – P = peroxyde d'hydrogène, 30 % – S = acide fluorhydrique, 40 % – T = formaldéhyde, 37 %. (05) **ISO 18889:2019** – Protection contre les pesticides – Gant convenant aux environnements à faible risque potentiel. Ces gants ne conviennent pas à un usage avec des pesticides sous forme concentrée ni dans des situations présentant des risques mécaniques. Il convient d'empêcher toute pénétration du pesticide entre la manche du vêtement et le gant. Si le gant chevauche la manche sur moins de 50 mm environ, l'utilisation d'un gant plus long s'impose. Concernant la résistance aux pesticides, la durée du test n'est pas fondée sur la durée d'utilisation réelle ; l'essai de perméation s'effectuant de manière accélérée en laissant la surface de l'échantillon en contact permanent avec la substance chimique testée. Bien que la durée d'exposition puisse être supérieure en application sur le terrain avec un produit sous forme diluée, la surface entière n'est pas en contact permanent avec la substance chimique testée. **Avertissement !** Les données de résistance chimique sont le fruit d'évaluations réalisées en conditions de laboratoire et se rapportent exclusivement aux substances chimiques testées. Les résultats peuvent varier sous l'effet de mélanges chimiques. Pour les gants mesurant au moins 400 mm de long, les données de résistance chimique portent sur des échantillons prélevés à une distance de 80 mm par rapport à l'extrémité de la manchette. Les données sont susceptibles de ne pas refléter la durée de protection réelle sur le lieu de travail, ni la différenciation entre les mélanges et les substances chimiques pures. Assurez-vous que les gants sont adaptés à l'usage prévu. Les conditions sur le lieu de travail (température, abrasion et dégradation) peuvent différer par rapport au test type. En conditions d'utilisation, les gants de protection sont susceptibles de fournir une résistance moindre à la substance chimique en raison d'une altération de leurs propriétés physiques. Les résultats de la dégradation révèlent la modification de la résistance à la perforation des gants après exposition au produit chimique de référence. Les mouvements, les accrocs, les frottements et la dégradation causée par l'exposition à la substance chimique peuvent réduire de manière significative la durée d'utilisation réelle. En cas d'utilisation de substances chimiques corrosives, la dégradation s'avère le facteur prioritaire dans le choix des gants résistants aux produits chimiques. Les données de perméation chimique, obtenues selon la méthode d'essai de la norme EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, et les données de dégradation, obtenues selon la méthode d'essai de la norme EN ISO 374-4: 2019, sont disponibles sur demande et/ou via le site [ansell.com](http://ansell.com), depuis la page des produits Ansell, section relative aux téléchargements, données des tests de perméation chimique certifiés CE. (06) **EN 421:2010** – Protection contre la contamination radioactive. (07) **CE** – Produit certifié conforme aux dispositions du règlement européen 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle. Attention d'examen de type (module B) et, le cas échéant, conformité au type sur la base de contrôles supervisés des produits (module C) ou conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du procédé de fabrication (module D) délivrées par Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde (Belgique). Si le marquage CE est suivi d'un code à quatre chiffres, cela correspond au numéro d'identification de l'organisme notifié en charge de l'évaluation de conformité des EPI de catégorie III (module C2 ou D), pour les produits destinés à protéger contre des risques sérieux. La mention du marquage MD après le sigle CE indique qu'il s'agit également d'un produit de classe I en vertu du règlement sur les dispositifs médicaux 2017/745. (08) **UKCA** – Le produit est conforme aux dispositions du règlement 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle, tel qu'amendé pour application en Grande-Bretagne. Pour la Grande-Bretagne : l'attestation d'examen de type (module B) et les attestations de conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du procédé de fabrication (module D) pour le marquage CE servent de références pour l'application du marquage UKCA. (09) **PICTOGRAMME ALIMENTAIRE** – Aptitude au contact alimentaire. Les produits porteurs de ce pictogramme sont en conformité avec les règlements européens 1935/2004 et 2023/2006, ainsi qu'avec l'ensemble des réglementations nationales en vigueur relatives aux matériaux destinés à entrer en contact avec des denrées alimentaires. (10) **KOHS A** – Produit certifié conforme aux dispositions en matière d'EPI de la législation coréenne sur la santé et la sécurité au travail. (11) **UKRSEPRO** – Produit certifié en Ukraine (12) **NON STÉRILE** (13) **NON COMPOSÉ DE LATEX DE CAOUTCHOUC NATUREL** (14) **COMPOSÉ DE LATEX DE CAOUTCHOUC NATUREL** (15) **EXCLUSIVEMENT À USAGE UNIQUE** (16) **CONSERVER À L'ABRI DES RAYONS DU SOLEIL** (17) **MANTENIR AU SEC** (18) **ÉVITER LES SOURCES D'OZONE** (19) **TEMPÉRATURE DE CONSERVATION MAXIMALE, 40°C** (20) **MANTENIR À L'ABRI DE SOURCES DE CHALEUR ET RADIOACTIVES** (21) **NE PAS UTILISER SI L'EMBALLAGE EST ENDOMMAGÉ** (22) **DATE D'EXPIRATION** (23) **DATE DE FABRICATION** (24) **FABRICANT** (25) **CA XX.XXXX** – Certificat d'approbation, conformément aux dispositions de la réglementation brésilienne (où XX.XXXX correspond au numéro du certificat). (26) **STÉRILISATION PAR RAYONNEMENT** (27) **NUMÉRO DE LOT**



**(28) NUMÉRO DE BATCH (29) NUMÉRO INTERNE ANSELL (30) RÉFÉRENCE** Pour obtenir de plus amples informations sur les performances du produit, contactez Ansell. **(31) CERTIFICATION SIRIM** – Produit certifié conforme aux dispositions de l'organisme malaisien SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :** 1. Avant toute utilisation, examinez les gants pour déceler tout défaut ou toute imperfection (perforation, micro-trou, déchirure). Si les gants se déchirent ou se perforent en cours d'utilisation, jetez-les sur-le-champ. En cas de doute, ne les utilisez pas et prenez une nouvelle paire. 2. Il est essentiel d'empêcher tout contact entre la peau et les produits chimiques, même ceux qui sont réputés inoffensifs. Veillez à ce que les produits chimiques ne s'infiltrent pas au niveau de la manchette. Ôtez immédiatement les gants s'ils ont été contaminés par le déversement d'un pesticide sous forme concentrée. 3. Il est impératif de nettoyer, de laver ou d'essuyer les gants contaminés avant de les ôter. Évitez de toucher des surfaces contaminées à mains nues. 4. Les gants ne doivent pas être exposés à une flamme nue ou être utilisés pour se protéger de la chaleur. 5. Les gants ne protègent pas contre les rayonnements ionisants. 6. Les gants aptes au contact avec des denrées alimentaires peuvent être associés à une migration avec certaines denrées spécifiques. Pour connaître les éventuelles restrictions spécifiques applicables et savoir avec quels aliments les gants peuvent être utilisés, renseignez-vous auprès d'Ansell ou consultez la Déclaration de conformité alimentaire d'Ansell. 7. Assurez-vous que les gants utilisés dans des environnements explosifs sont conformes à la norme EN 16350. Les utilisateurs portant ces gants doivent être équipés de chaussures et de vêtements assurant une mise à la terre adéquate. **Avertissement !** Il est impératif de ne pas déballer, ouvrir, ajuster ou ôter les gants en présence d'une atmosphère inflammable ou explosive. Les effets du vieillissement, l'usure, la contamination et l'endommagement peuvent détériorer les propriétés électrostatiques des gants, lesquelles risquent de ne pas être suffisantes dans les environnements inflammables enrichis en oxygène qui requièrent la réalisation d'évaluations supplémentaires. 8. Pour les produits stériles – Le contenu de la pochette est stérile sauf si la pochette a été ouverte ou endommagée. N'utilisez pas le contenu d'une pochette si cette dernière a été ouverte ou endommagée. 9. Pour usage médical – Durée de vie des gants – En utilisation normale, après inspection de routine, Ansell recommande de remplacer les gants d'examen toutes les 15 minutes ou pendant les soins du patient en cas d'interventions au niveau de plusieurs régions du corps, dont une région contaminée, et une fois les soins individuels terminés.

**CONSTITUANTS/MATIÈRES PREMIÈRES DANGEREUSES :** Certains gants sont susceptibles de contenir des constituants dont on sait qu'ils représentent une cause potentielle d'allergies chez les personnes sensibles, lesquelles peuvent développer une irritation et/ou une allergie de contact. En présence d'une réaction allergique, il est impératif de consulter un médecin dans les plus brefs délais. **Avertissement !** Si les gants contiennent du latex naturel, ce sera mentionné sur l'emballage. **LES PRODUITS CONTENANT DU LATEX NATUREL PEUVENT PROVOQUER DES RÉACTIONS ALLERGIQUES, DONT DES RÉACTIONS ANAPHYLACTIQUES,** auprès des personnes sensibles. Pour de plus amples informations, n'hésitez pas à contacter Ansell.

**BONNES PRATIQUES D'ENFILAGE ET DE RETRAIT : Comment enfiler les gants :** 1. Retirez un gant de son emballage et examinez-le de façon à vous assurer qu'il ne présente ni défaut ni imperfection, comme des micro-trous ou des déchirures. 2. S'il s'agit de gants ambidextres, ils peuvent être portés aussi bien à la main droite qu'à la main gauche. Dans le cas contraire, alignez les doigts et le pouce du gant avec la main appropriée avant l'enfilage. 3. Insérez les cinq doigts dans la manchette et déroulez la manchette sur le poignet. Veillez à ce que les gants soient bien ajustés. **Comment retirer les gants :** 1. Lavez les gants avant de les enlever afin de limiter le risque de contamination cutanée. 2. Commencez par retirer un gant en tirant les extrémités des doigts. 3. Formez une boule avec les parties retirées. Libérez partiellement la main du gant. 4. À l'aide de la manchette du gant partiellement retiré, saisissez l'autre manchette et tirez jusqu'à ce que le deuxième gant soit retourné et englobe le premier gant. Jetez les gants.

**INSTRUCTIONS D'ENTRETIEN : ENTREPOSAGE :** Conserver à l'abri des rayons du soleil, dans un endroit sec et dans l'emballage d'origine. Tenir à l'écart des sources d'ozone. Si les gants sont correctement entreposés, dans les conditions indiquées, leurs performances resteront intactes et leurs caractéristiques ne subiront pas de variation importante. Si certains effets liés au vieillissement ou à l'entreposage sont à prévoir, la date d'expiration des gants est mentionnée sur l'emballage. **NETTOYAGE :** Les gants sont à usage unique et ne sont pas conçus pour être lessivés ou réutilisés. Toute réutilisation risque d'occasionner une post-contamination et des complications post-opératoires. Le fabricant n'a pas validé le nettoyage et la restérilisation de ce produit. Tout procédé de nettoyage ou de restérilisation est susceptible de compromettre l'intégrité du produit. **ÉLIMINATION :** Les produits utilisés ayant été exposés à des produits chimiques ou contaminés par des matières infectieuses ou d'autres substances dangereuses, comme des résidus de pesticides, doivent être mis au rebut après chaque changement de poste et ne doivent pas être réutilisés. Il convient également de les jeter dès l'apparition du moindre signe de dégradation lors de l'utilisation (déchirure, trou, décoloration ou fragilisation, par exemple). Il vous est instamment demandé d'éliminer les gants en vertu de la réglementation locale. Pas de décharge ou d'incinération sans contrôle. Si le produit est utilisé en milieu médical, il doit être incinéré ou mis au rebut conformément au protocole d'élimination des déchets médicaux, après usage.

# ES INSTRUCCIONES DE USO

**USO:** Estas instrucciones de uso deben utilizarse en combinación con la información específica mencionada en el primer embalaje. Los guantes están diseñados como una barrera de protección de doble sentido contra la contaminación cruzada y para proteger las manos principalmente contra los riesgos de salpicaduras químicas, y cumplen con las normas indicadas por los correspondientes pictogramas.

## EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS Y PICTOGRAMAS QUE PUEDEN APARECER EN LOS GUANTES Y/O EN SU EMBALAJE: (01) EN ISO

**21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Por favor, lea las instrucciones de uso antes de utilizar los productos, o contacte con Ansell si desea más información. Si se menciona un nivel X con cualquiera de los pictogramas, significa que esta prueba no es aplicable y que el guante no está diseñado para este riesgo específico, y por tanto, no debe utilizarse en este entorno. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Protección contra riesgos mecánicos – A : Resistencia a la abrasión (niveles de rendimiento de 0 a 4) – B: Resistencia al corte por cuchilla (niveles de rendimiento de 0 a 5) Si se indica el nivel X para esta propiedad, el nivel de resistencia obtenido de las pruebas TDM de valor E es el resultado de referencia para la resistencia al corte. – C: Resistencia al desgarro (niveles de rendimiento de 0 a 4) – D: Resistencia a la perforación (niveles de rendimiento de 0 a 4) – E: Resistencia al corte según las pruebas TDM de la norma EN ISO 13997 (niveles de rendimiento de A a F) **¡Advertencia!** Los niveles de rendimiento (A a E) declarados para los guantes se basan en pruebas realizadas únicamente en la zona de la palma. En el caso de los guantes con dos o más capas, estos niveles generales de rendimiento pueden no reflejar necesariamente el rendimiento de la capa exterior del guante. Para guantes con palma, dorso y puño diferentes, la protección mecánica solo se aplica a la palma del guante. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Protección contra bacterias, hongos y virus. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIPO A, B O C** – Protección contra riesgos químicos: Tipo A = tiempo de paso > 30 minutos para al menos 6 productos químicos de la lista definida en EN ISO 374-1: 2016 Tipo B = tiempo de paso > 30 minutos para al menos tres productos químicos de la lista definida en EN ISO 374-1: 2016 Tipo C = tiempo de paso de > 10 minutos para al menos una sustancia química de prueba de la lista definida en la norma EN ISO 374-1: 2016 (sin código bajo el pictograma) A = metanol, B = acetona, C = acetonitrilo, D = diclorometano, E = disulfuro de carbono, F = tolueno, G = dietilamina, H = tetrahidrofurano, I = acetato de etilo, J = n-heptano, K = hidróxido sódico, 40%, L = ácido sulfúrico, 96 %, M = ácido nítrico, 65%, N = ácido acético, 99%, O = amoníaco, 25%, P = peróxido de hidrógeno, 30%, S = ácido fluorhídrico, 40%, T = formaldehído, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Protección contra pesticidas – Guante adecuado cuando el riesgo potencial es relativamente bajo. Estos guantes no son adecuados para su uso con formulaciones de pesticidas concentrados y/o para situaciones en las que existan riesgos mecánicos. El pesticida no debe poder penetrar entre la manga de la prenda y el guante. Si el solapamiento es inferior a unos 50 mm entre el guante y la manga, se utilizará un guante de mayor longitud. Para los datos de resistencia a pesticidas, la duración del test no se basa en el tiempo de uso real porque la prueba de permeabilidad es un test acelerado donde la superficie de la muestra está con contacto continuo con la sustancia química de prueba. Aunque puede darse una duración de la exposición mayor durante la aplicación de campo con una formulación diluida, no toda la superficie estará en contacto con la sustancia química testada. **¡Advertencia!** Los datos de resistencia química han sido evaluados en condiciones de laboratorio a partir de muestras tomadas sólo de la palma, y atañen únicamente al producto químico probado. Pueden resultar diferentes si se utilizan en una mezcla. En el caso de los guantes de un mínimo de 400 mm de largo, los datos de resistencia química se basan en muestras tomadas a 80 mm del extremo del puño. Los datos pueden no reflejar la duración real de la protección en el lugar de trabajo, ni la diferenciación entre sustancias químicas puras y mezclas de las mismas. Compruebe que los guantes sean adecuados para el uso previsto. Las condiciones en el lugar de trabajo pueden diferir de la prueba de tipo dependiendo de la temperatura, la abrasión y la degradación. Durante el uso, los guantes protectores pueden demostrar una menor resistencia a los productos químicos debido a cambios en las propiedades físicas. Los resultados de degradación indican la variación de resistencia a la perforación de los guantes tras la exposición al agente químico de prueba. Los movimientos, los enganchones, el frotamiento y la degradación causada por el contacto con el producto químico, etc. pueden reducir considerablemente el tiempo real de uso. En el caso de productos químicos corrosivos, la degradación puede ser el factor más importante a tener en cuenta durante la selección de guantes resistentes a sustancias químicas. Requiere medir la permeación química según EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, y datos de degradación, probados según EN ISO 374-4: 2019, están disponibles previa solicitud y/o en [ansell.com](#), en la página de productos Ansell/descargas criterios/Datos de pruebas de permeabilidad química certificados por la CE. **(06) EN 421: 2010** – Protección contra la contaminación radiactiva. **(07) CE** – El producto cumple y está certificado para los requisitos del Reglamento Europeo 2016/425 relativo a los equipos de protección individual. Certificado de examen de tipo (Módulo B) y, en su caso, controles supervisados del producto (Módulo C2) o Conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (Módulo D) por Centexbel Belgium (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. La marca CE va seguida de un código de cuatro dígitos que hace referencia al número de identificación del Organismo Notificado que se encarga de la valoración de la conformidad como Categoría III (Módulo C2 o D), para los productos de protección contra riesgos graves. Cuando se menciona MD con la marca CE, se trata también de un producto de Clase I bajo el reglamento europeo 2017/745 sobre dispositivos médicos. **(08) UKCA** – El producto cumple con los requisitos del Reglamento Europeo 2016/425 relativo a los equipos de protección individual, adaptado a la legislación de Reino Unido. Para Reino Unido: El certificado de examen de tipo (Módulo B) y los certificados de conformidad con el tipo basados en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (Módulo D) para el marcado CE sirven de referencia para para solicitar el marcado UKCA **(09) PICTOGRAMA DE CONTACTO ALIMENTARIO** – Adecuados para contacto alimentario. Los productos portadores de este pictograma cumplen también con los Reglamentos europeos 1935/2004 y 2023/2006 y con toda la normativa nacional en vigor relativa a los materiales destinados al contacto con alimentos. **(10) KOHSA** – El producto cumple y está certificado para los requisitos de la Ley Coreana de Seguridad y Salud Profesional para EPI. **(11) UKRSEPRO** – Certificado en Ucrania **(12) NO ESTÉRILES (13) FABRICADOS SIN LÁTEX DE CAUCHO NATURAL (14) FABRICADOS CON LÁTEX DE CAUCHO NATURAL (15) UN SOLO USO (16) MANTENER ALEJADOS DE LA LUZ SOLAR DIRECTA (17) MANTENER SECOS (18) EVITAR EL CONTACTO CON OZONO (19) TEMPERATURA DE ALMACENAMIENTO MÁXIMA, 40°C (20) MANTENER ALEJADOS DE FUENTES DE CALOR Y RADIOACTIVIDAD (21) NO USAR SI EL EMBALAJE ESTÁ DAÑADO (22) FECHA DE CADUCIDAD (23) FECHA DE FABRICACIÓN (24) FABRICANTE (25) CA XXXXX** – Certificado de Aprobación, según certificado para los requisitos de la Normativa Brasileña (xx.xxxx hace referencia al número de certificado). **(26) ESTERILIZADOS POR IRRADIACIÓN (27) NÚMERO DE LOTE (28) NÚMERO DE REMESA (29) NÚMERO INTERNO ANSELL (30) NÚMERO DE CATÁLOGO** Para una información más detallada sobre el rendimiento de los productos, consulte con Ansell. **(31) MARCA DE CERTIFICACIÓN SIRIM** – El producto cumple y está certificado según los requisitos de la Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**PRECAUCIONES DURANTE SU USO:** 1. Antes de ponerse los guantes, cerciéndose de que no tienen defectos ni imperfecciones como orificios, pinchazos o desgarros. Elimine el guante inmediatamente si se pincha o se perfora durante el trabajo. Reemplace los guantes si no está seguro de su buen estado. 2. Es muy importante evitar el contacto de la piel con cualquier producto químico, aunque se piense que son inocuos. Asegúrese de que no penetren productos químicos por el puño. Retire inmediatamente el guante si se ha contaminado con una salpicadura de pesticida concentrado. 3. Limpie o lave y seque los guantes contaminados antes de quitárselos. Evite tocar superficies contaminadas con las manos desnudas. 4. Los guantes no deben entrar en contacto con una llama ni deben servir de protección contra el calor. 5. Los guantes no deben utilizarse como protección contra la radiación ionizante. 6. Los guantes aptos para el contacto con alimentos pueden presentar cierta migración frente a determinados productos alimenticios. Pida asesoramiento a Ansell o consulte la Declaración de Conformidad Alimentaria de Ansell para saber si se aplican restricciones específicas y para qué alimentos concretos pueden utilizarse los guantes. 7. Si los guantes se utilizan en entornos explosivos, asegúrese de que cumplen con los requisitos de la norma EN 16350. Las personas que usen estos guantes deben usar un calzado y una ropa adecuados que permitan una correcta puesta a tierra. **¡Advertencia!** No debe desembalar, abrir, ponerse o quitarse los guantes cuando se encuentre en atmósferas explosivas o inflamables. Las propiedades electrostáticas de los guantes pueden verse negativamente afectadas por el envejecimiento, el desgaste, la contaminación y los daños, y pueden no ser suficientes para atmósferas inflamables enriquecidas con oxígeno, donde son necesarias evaluaciones adicionales. 8. Para productos estériles – El contenido de la bolsa es estéril a menos que haya sido abierta o esté dañada. No usar si la bolsa está abierta o dañada. 9. Para uso médico – Vida útil del guante – Para un uso normal, tras una inspección rutinaria, Ansell recomienda que los guantes de examen se cambien cada 15 minutos o durante la atención al paciente si se pasa de un lugar del cuerpo contaminado a otro y después de atender a un paciente.

**COMPONENTES/COMPONENTES PELIGROSOS:** Los componentes de algunos guantes son considerados como posibles causas de alergias en personas sensibilizadas, que podrían sufrir irritaciones y/o reacciones alérgicas por contacto. Consulte inmediatamente con un médico en caso de reacción alérgica. **¡Advertencia!** Si los guantes contienen látex natural, se debe mencionar en el embalaje. En ese caso, **ESTE PRODUCTO PUEDE PROVOCAR REACCIONES ALÉRGICAS, INCLUYENDO RESPUESTAS ANAFILÁCTICAS**, a personas con problemas de sensibilización. Contacte con Ansell para obtener más información.

**CÓMO PONERSE Y QUITARSE CORRECTAMENTE LOS GUANTES:** **Cómo ponerse los guantes:** 1. Extraiga un guante del embalaje y revíselo para ver si está pinchado o rasgado. 2. Si los guantes son ambidiestros, pueden usarse indistintamente en ambas manos. Si no lo son, alinee los dedos y el pulgar del guante con la mano correcta antes de ponérselo. 3. Inserte la mano por el puño y tire hasta la muñeca. Asegúrese de que el guante se ajusta bien. **Cómo quitarse los guantes:** 1. Lave los guantes antes de quitárselos para reducir el riesgo de contaminación cutánea. 2. Tire de los dedos de uno de los guantes. 3. Junte las puntas de los otros dedos. Saque parcialmente la mano del guante. 4. Con ayuda del puño del guante parcialmente quitado, sujete el otro puño y tire hasta que el segundo guante quede del revés y sobre el primer guante. Deséchelos.

**INSTRUCCIONES PARA SU CUIDADO:** **ALMACENAMIENTO:** Mantener alejados de la luz solar directa y conservar en un lugar seco en su embalaje original. Mantener alejados de fuentes de ozono. Si los productos están correctamente almacenados, como se indicó, no perderán sus prestaciones y no cambiarán significativamente sus características. Si los guantes pueden verse afectados por el envejecimiento o el almacenamiento, se mencionará la fecha de caducidad en los materiales de embalaje. **LIMPIEZA:** Los guantes son de un solo uso y no están diseñados para ser lavados ni reutilizados. La reutilización del guante puede originar contaminación y complicaciones postoperatorias. El ciclo de limpieza y reesterilización no ha sido validado para este producto por el fabricante. La integridad del producto puede verse comprometida por cualquier proceso de limpieza o reesterilización utilizado. **ELIMINACIÓN:** Los productos usados que hayan estado en contacto con agentes químicos o contaminados con materiales infecciosos u otros materiales peligrosos, como pesticidas residuales, deben eliminarse después de cada turno de trabajo y no reutilizarse. También deben desecharse al menor signo de degradación durante el uso, como desgarros, agujeros, decoloración y debilitamiento. Deberán eliminarse en conformidad con los reglamentos locales. Eliminar en vertedero o incinerar bajo condiciones controladas. Si el producto ha sido utilizado en un entorno clínico, debe ser incinerado o eliminado después de su uso de conformidad con el protocolo de eliminación de residuos clínicos.

**使用:** 本取扱説明書は、最初のパッケージに記載されている具体的な情報と併せて使用してください。本手袋は、使い捨ての手袋として二次感染に対して双方向バリア保護を行い、主に化学薬品の飛沫のリスクから手を保護するよう設計されており、ピクトグラムで示される整合規格に準拠しています。

**手袋 / パッケージに記載されるマーキングおよびピクトグラムの説明:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 - 製品を使用する前に取扱説明書をお読みいただき、詳細についてはアンセルまでお問い合わせください。ピクトグラムの欄にレベル X と記されている場合、この試験は手袋の使用目的に該当しません。したがって手袋はその用途を意図して設計されており、この特定の有害物質に本製品を使用すべきではないことを意味します。(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 - A B C D E - 機械的リスクからの保護 - A: 耐摩耗性 (性能レベル 0 ~ 4) - B: 切断抵抗 (性能レベル 0 ~ 5) - この特性にレベル X と記されている場合、E:TDM は切断抵抗の参考性能結果として使用されます - C: 耐裂性 (性能レベル 0 ~ 4) - D: 耐突刺性 (性能レベル 0 ~ 4) - E: TDM ISO EN 13997 耐切削性 (性能レベル A ~ F) **警告!** 手袋に表示されている性能 (A ~ E) は、手袋の掌部のみで行われた試験に基づいています。2 層またはそれ以上の層を持つ手袋については、これらの全体的な性能水準が必ずしも手袋の最外層の性能を反映するものではありません。掌部と甲部が異なる手袋の場合、機械的リスクからの保護は手袋の掌部のみに該当します。(03) EN ISO 374-5: 2016 - 細菌、真菌、ウイルスからの保護。(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 **タイプ A, B または C** - 薬品からの保護: タイプ A = EN ISO 374-1:2016 で定義されているリストに従い、少なくとも 6 種類の化学物質に対する化学物質の破過時間が 30 分を超えるもの タイプ B = EN ISO 374-1:2016 で定義されているリストに従い、少なくとも 3 種類の化学物質に対する化学物質の破過時間が 30 分を超えるもの タイプ C = EN ISO 374-1:2016 で定義されているリストに従い、少なくとも 1 種類の試験用化学物質に対する化学物質の破過時間が 10 分を超えるもの (ピクトグラムの下にコードが表示されます) A = メタノール、B = アセトン、C = アセトニトリル、D = ジクロロメタン、E = 二酸化炭素、F = トルエン、G = ジエチルアミン、H = テトラヒドロフラン、I = 酢酸エチル、J = n-ヘプタン、K = 水酸化ナトリウム 40%、L = 硫酸 96%、M = 硝酸 65%、N = 酢酸 40%、T = ホルムアルデヒド 37%。(05) ISO 18889: 2019 - 農業に対する保護 - 本手袋は、潜在的なリスクが比較的低い条件下での使用に適しています。当該手袋は、濃縮農業を扱う場合や機械的リスクが存在する状況での使用には適していません。農薬が防護衣のスリーブと手袋の間に入る可能性を排除する必要があります。手袋とスリーブ間の重なっている部分が約 50mm 未満の場合は、長さの長い手袋を使用してください。透過性に関する試験は、試料の表面を常に試験用化学薬品と接触させて実施する加速試験のため、耐農業に関するデータについては、試験時間が実際の使用時間に基づいていません。曝露時間は、希釈農薬の野外散布時間よりも長時間である可能性があります。試験用化学薬品は表面全体に常時接触することはありません。**警告!** 耐薬品性に関するデータは、実験室条件下で評価され、試験が行われた化学物質のみに関連があります。混合物中で使用する場合、データとは異なる可能性があります。長さ 400 mm 以上の手袋の耐薬品性に関するデータは、カフ端部から 80 mm の部位で採取されたサンプルに基づいています。データには、職場における実際の保護持続時間や、混合物と純粋な化学物質間の相違が反映されていない場合があります。本手袋が意図する用途に適していることを確認してください。実際の使用条件は、温度、摩擦、劣化の度合いにより、型式試験とは異なる可能性があります。保護手袋は、使用時に、物理的特性の変化に伴い、化学物質に対する耐性が低下する可能性があります。劣化したということは、危険な化学物質に曝露した後手袋の穿孔抵抗性が変化したことが示唆されます。動作や、引っかかり、こすり合わせたり、化学物質への接触によって生じた劣化などにより、実際の使用可能な時間が大幅に短縮される可能性があります。腐食性のある化学物質については、劣化が耐薬品手袋を選択する際に考慮すべき最も重要な要因となる可能性があります。化学物質の透過性に関するデータは EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 に準じて試験されており、劣化に関するデータは EN ISO 374-4: 2019 に従って試験されています。これらのデータはご要望に応じてご提供いたします。あるいは、ansell.com のアンセル製品ページ / ダウンロード条件 / CE 認定の薬品透過性テストデータでも確認いただけます。(06) EN 421: 2010 - 放射能汚染に対する保護。(07) CE - 製品は、個人用保護具に関する欧州規制 2016/425 の要件に準拠し、当該要件を満たすことが証明されています。Certexbel Belgium (I.D. 0493、所在地: Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde) による型式審査証明 (モジュール B) および監督下の製品チェック (モジュール C2) または製造プロセスの品質保証に基づく型式への適合性 (モジュール D)。CE マークの末尾 4 桁のコードは、重大なリスクに対する保護性能を持つ製品を対象として、カテゴリ III の適合性評価 (モジュール C2 または D) の責任を負う認証機関の識別番号です。CE マーキングと MD が表記されている場合、当該製品は、医療機器規制 2017/745 に基づくクラス I の製品でもあることを意味しています。(08) UKCA - 製品は、イギリスで適用されるために改訂された個人用保護具に関する規制 2016/425 の要件に準拠しています。英国の場合、CE マーキングには、型式試験証明書 (モジュール B) または製造工程の品質管理に基づく型式への適合性 (モジュール D) が UKCA の申請の基本として使用されます。(09) **食品ピクトグラム** - 食品と化学物質が皮膚に接触しないようにすることが重要です。このピクトグラムが記載された製品は、欧州規制 1935/2004 および 2023/2006 に加え、食品接触材に適用される各国の規制に準拠しています。(10) **KOHSА** - 製品は、韓国の個人用保護具に関する労働安全衛生法に準拠し、その要件を満たしています。(11) **UKRSEPRO** - ウクライナで認証 (12) **非滅菌** (13) **天然ゴムラテックス製ではありません** (14) **天然ゴムラテックス製です** (15) **使い捨てのみ** (16) **直射日光にあてないでください** (17) **乾燥させてください** (18) **オゾン** を避けてください (19) **最高保管温度 40°C** (20) **熱源や放射線源の近くに置かないでください** (21) **パッケージ材に破損のある場合、使用しないでください** (22) **使用期限** (23) **製造年月日** (24) **製造者** (25) **CA XX.XXX** - ブラジルの規制要件を満たすことが証明された承認証明書 (xx.xxxx は証明書番号を指しています)。(26) **照射殺菌済み** (27) **ロット番号** (28) **パッチ番号** (29) **アンセル社内番号** (30) **カタログ番号** 製品の性能に関する詳細は、アンセルまでお問い合わせください。(31) **SIRIM 認証マーク** - 製品はマレーシアの SIRIM QAS International Sdn. Bhd の要件に準拠し、認証されています。

**使用上の注意事項:** 1. 使用前に、穴やピンホール、破れなどの不具合や欠陥がないか手袋を点検してください。使用中に手袋が避けたり、穴が開いたりした場合には直ちに手袋を処分してください。疑わしい場合にはその手袋は使用せず、新しい手袋を使用してください。2. 無害であると考えられているものであっても、あらゆる化学物質が皮膚に接触しないようにすることが重要です。カフ部分から化学物質が流入しないようにしてください。濃縮農薬の飛沫で汚染された場合、直ちに手袋を外してください。3. 汚染された手袋は、必ず前にきれいに

するか、洗浄するか、拭いて乾かす必要があります。汚染された表面を素手で触れないようにしてください。4. 手袋を裸火に接触させたり、熱に対する保護を目的として使用しないでください。5. 電離放射線に対する保護を目的として、手袋を使用しないでください。6. 食品との接触に適している手袋の場合でも、必ずしもあらゆる食品の取り扱いに使用できるわけではありません。適用される制限と特定の食品に使用できる手袋の詳細については、アンセルに助言を求め、アンセルの食品適合宣言書を参照してください。7. 爆発性環境下で手袋を使用する場合は、必ず手袋が EN 16350 の要件を満たしていることを確認してください。本手袋を着用する方は、適切な靴や作業着を着用し、適切に接地されなければなりません。警告！可燃性または爆発性雰囲気下で、手袋をパッケージから取り出したり、開封、調整、取り外したりしないでください。劣化、摩耗、汚染、破損によって本手袋の静電的性質に悪影響が及ぶ可能性があります。また、追加の評価が必要となる酸素富化可燃性雰囲気には、十分でない可能性があります。8. 滅菌製品の場合 - パウチの内容物の滅菌状態は、パウチが開封または破損されていない限り保証されます。パウチが開封されている場合や破損している場合は、使用しないでください。9. 医療用 - 手袋の製品寿命 - 通常条件下での使用の場合は、定期点検に続いて、アンセルでは試験用手袋に関して、汚染された部位から別の体の部位に手を動かす場合、患者さんの治療行為中は 15 分に一度、患者さんの治療行為後に再度交換することを推奨しています。

**成分 / 有害成分:** 一部の手袋には感作された状態の人にはアレルギーの原因となる可能性があることで知られる成分が含まれている場合があります。これらの人は、刺激性またはアレルギー性の接触反応を起こす場合があります。アレルギー反応が見られた場合には、直ちに医師の診断を受けてください。警告！手袋が天然ラテックスを含有する場合は、パッケージに警告が記載されています。その場合、感作された人に対して、本製品はアナフィラキシー反応を含むアレルギー反応を引き起こす可能性があります。詳細についてはアンセルまでお問い合わせください。

**正しい手袋の着脱の仕方: 手袋のはめ方:** 1. パッケージから手袋を 1 つ取り出し、穴または破れなどが無いことを確認します。2. 手袋が左右兼用の場合、左右の手どちらにもはめることができます。左右兼用でない場合、着用する方の手に手袋の指と親指が合うことを確認してから着用します。3. 5本の指をカフに挿入し、手首の上を覆うようにスリーブを引っ張ります。手袋が手にフィットしていることを確認してください。**手袋の脱ぎ方:** 1. 手袋を脱ぐ前に手袋を洗い、皮膚汚染のリスクを低減します。2. 一方の手袋の指先を引っ張ります。3. 緩んだ指先をくしゃくしゃに丸めます。手を手袋から少し抜きます。4. 一部手が外れた手袋のカフ部分を使ってもう片方の手袋のカフを掴み、裏返しにして、掴んでいる手袋に被さるまで引っ張ります。手袋を廃棄します。

**お手入れ方法: 保管:** 直射日光を避けてください。梱包されていたパッケージに入れ、乾燥した場所で保管してください。オゾン発生源から離れた場所に保管してください。上記に従って製品を適切に保管している限り、製品の性能は損なわれず、その特性が著しく変わることはありません。手袋が劣化や保管による影響を受ける場合は、製品やパッケージ材に使用期限が記載されています。**洗浄:** 本手袋は使い捨てタイプであり、洗濯や再利用を意図したものではありません。手袋を再利用すると、事後汚染および術後合併症の原因となることがあります。本製品の再利用のための清掃および再滅菌の効果はメーカーによって実証されていません。製品の完全性は、洗浄あるいは再滅菌を行った場合、損なわれる場合があります。**廃棄:** 化学薬品に触れた使用済み製品、あるいは感染性または残留殺虫剤などその他の有害物質で汚染された使用済み製品は、各作業時間後に廃棄し、再利用しないでください。手袋の裂け目、穴、変色、弱体化など、使用中に劣化の兆候が認められた場合も、手袋を廃棄してください。地方自治体の規制に従って廃棄してください。埋め立てまたは焼却は管理された条件下で行ってください。本製品を医療行為の作業環境下で使用された場合、医療廃棄物処分要領に従って焼却または廃棄処分してください。

**USO:** Le presenti istruzioni per l'uso devono essere utilizzate in abbinamento alle informazioni specifiche riportate sul primo imballaggio. I guanti, progettati come barriera protettiva bidirezionale monouso contro la contaminazione incrociata, oltre che come protezione delle mani, soprattutto contro il rischio di spruzzi chimici, sono conformi alle norme mostrate dai pittogrammi specifici.

**SPIEGAZIONE DI SIMBOLI E PITTGRAMMI CHE POSSONO APPARIRE SU GUANTI/IMBALLAGGIO: (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** - Leggere le istruzioni prima di usare i prodotti, oppure contattare Ansell per ulteriori informazioni. Il livello X riportato sotto uno dei pittogrammi indica che il test non è applicabile e il guanto non è progettato, e quindi non deve essere utilizzato, per il rischio specifico. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 - A B C D E** - Protezione contro i rischi meccanici - A: Resistenza all'abrasione (livelli di prestazione da 0 a 4) - B: Resistenza al taglio da lama (livelli di prestazione da 0 a 5). Se viene riportato il livello X per questa proprietà, il valore TDM E è il risultato di riferimento riguardo alla resistenza C Resistenza allo strappo (livelli di prestazione da 0 a 4) - D: Resistenza alla perforazione (livelli di prestazione da 0 a 4) - E: Resistenza al taglio TDM ISO EN 13997 (livelli di prestazione da A a F) **Avvertenza!** Le prestazioni (da A a E) dichiarate per i guanti si basano sui test eseguiti solo sull'area del palmo dei guanti stessi. Per i guanti con due o più strati, i livelli di prestazione complessivi potrebbero non riflettere necessariamente le prestazioni dello strato più esterno del guanto. Nei guanti in cui palmo, dorso e polsino sono diversi, la protezione meccanica è applicabile solo al palmo del guanto. **(03) EN ISO 374-5: 2016** - Protezione contro batteri, funghi e virus. **(04) EN ISO 374-1:2016 + A1: 2018 TIPO A, B O C** - Protezione contro i rischi chimici: Tipo A = tempo di permeazione chimica >30 minuti con almeno 6 delle sostanze chimiche riportate nell'elenco definito nella norma EN ISO 374-1: 2016 Tipo B = tempo di permeazione chimica >30 minuti con almeno 3 delle sostanze chimiche riportate nell'elenco definito nella norma EN ISO 374-1: 2016 Tipo C = tempo di permeazione chimica >10 minuti con almeno una delle sostanze chimiche riportate nell'elenco definito nella norma EN ISO 374-1: 2016 (nessun codice sotto il pittogramma). A = metanolo, B=acetone, C=acetonitrile, D = diclorometano, E = solfuro di carbonio, F = toluene, G = dietilammina, H = tetraidrofuro, I = acetato di etile, J = n-eptano, K = idrossido di sodio, 40%, L = acido solforico, 96 %, M = acido nitrico, 65%, N = acido acetico, 99%, O = ammoniaca, 25%, P = perossido di idrogeno, 30%, S = acido fluoridrico, 40%, T = formaldeide, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** - Protezione contro i pesticidi - Guanto idoneo quando il rischio potenziale è relativamente basso. Questi guanti non sono idonei per essere utilizzati con formulazioni concentrate di pesticidi e/o in situazioni in cui esistono rischi meccanici. Il pesticida non deve avere la possibilità di penetrare fra la manica dell'indumento e il guanto. Se la sovrapposizione è inferiore a circa 50 mm fra guanto e manica, occorre utilizzare un guanto più lungo. Riguardo alla resistenza ai pesticidi, la durata del test non si basa sul tempo effettivo di utilizzo, dato che il test di permeazione è un test accelerato in cui la superficie del campione è in contatto costante con la sostanza chimica selezionata per il test. Benché, sul campo, l'esposizione possa durare più a lungo con una formulazione diluita, l'intera superficie non è in contatto costante con la sostanza chimica selezionata per il test. **Avvertenza!** I dati forniti sulla resistenza chimica sono stati valutati in condizioni di laboratorio e si riferiscono solo alla sostanza chimica sottoposta a test. Possono essere diversi se usati in una miscela. Per guanti di lunghezza pari o superiore a 400 mm i dati sulla resistenza chimica si basano sui campioni prelevati a 80 mm dall'estremità del polsino. I dati potrebbero non riflettere l'effettiva durata della protezione nel posto di lavoro né la differenziazione fra miscele e sostanze chimiche pure. Verificare che i guanti siano adatti all'uso previsto. Le condizioni sul posto di lavoro possono differire dal test del tipo in funzione della temperatura, dell'abrasione e della degradazione. Durante l'utilizzo, i guanti protettivi potrebbero garantire una resistenza inferiore alla sostanza chimica a seguito delle mutate proprietà fisiche. I risultati di degradazione indicano la variazione di resistenza alla perforazione del guanto dopo essere stato esposto alla sostanza chimica problematica. Movimenti, strofinii, sfregamenti e degradazioni causate da contatto chimico possono ridurre in modo rilevante l'effettiva durata di utilizzo. Per le sostanze chimiche corrosive, la degradazione può essere il fattore più importante da considerare nella selezione dei guanti resistenti alle sostanze chimiche. I dati di permeazione chimica, in base al test della norma EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, e i dati di degradazione, in base al test della norma EN ISO 374-4: 2019, sono disponibili su richiesta e/o su [ansell.com](http://ansell.com), alla sezione [ansell.com/product-page/downloads/criteria/CE-certified-Chemical-Permeation-test-data](http://ansell.com/product-page/downloads/criteria/CE-certified-Chemical-Permeation-test-data). **(06) EN 421: 2010** - Protezione contro la contaminazione radioattiva. **(07) CE** - Il prodotto è conforme e certificato in base ai requisiti del regolamento europeo 2016/425 in materia di dispositivi di protezione individuale. Certificato di esame del tipo (Modulo B) e, se applicabile, prove sul prodotto sotto controllo ufficiale (Modulo C2) o Conformità al tipo sulla base della garanzia di qualità del processo di produzione (Modulo D), rilasciati da Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. L'eventuale codice a quattro cifre che segue il marchio CE si riferisce al numero di identificazione dell'organismo notificato, responsabile di valutare la conformità alla categoria III (Modulo C2 o D), per i prodotti destinati a proteggere da rischi gravi. Se è presente la sigla DM con il marchio CE, il prodotto è anche di classe I ai sensi del regolamento europeo 2017/745 sui dispositivi medici. **(08) UKCA** - Il prodotto è conforme ai requisiti del regolamento 2016/425 in materia di dispositivi di protezione individuale, come modificato per essere applicato in Gran Bretagna. Per la Gran Bretagna: Il certificato di esame del tipo (modulo B) e i certificati di conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione (Modulo D) per la marcatura CE sono usati come base per l'applicazione del marchio UKCA. **(09) PITTGRAMMA RELATIVO AGLI ALIMENTI** - Idoneo al contatto con i prodotti alimentari. I prodotti che recano questo pittogramma sono conformi ai regolamenti europei 1935/2004 e 2023/2006, nonché a tutti i regolamenti nazionali applicabili riguardanti i materiali per il contatto con gli alimenti. **(10) KOHSA** - Il prodotto è conforme e certificato in base ai requisiti della legislazione coreana per i DPI in materia di salute e sicurezza sul posto di lavoro. **(11) UKRSEPRO** - Certificato in Ucraina **(12) NON-STERILE (13) NON PRODOTTO CON LATTICE DI GOMMA NATURALE (14) PRODOTTO CON LATTICE DI GOMMA NATURALE (15) SOLO MONOUSO (16) TENERE AL RIPARO DELLA LUCE DEL SOLE (17) CONSERVARE IN LUOGO ASCIUTTO (18) EVITARE LE FONTI DI OZONO (19) TEMPERATURA MASSIMA DI CONSERVAZIONE, 40°C (20) TENERE LONTANO DA FONTI RADIOATTIVE E DI CALORE (21) NON UTILIZZARE SE LA CONFEZIONE È DANNEGGIATA (22) DATA DI SCADENZA (23) DATA DI PRODUZIONE (24) FABBRICANTE (25) CA XX.XXX** - Certificato di approvazione, attestato in base ai requisiti del regolamento brasiliano (dove xx.xxxx si riferisce al numero di certificato). **(26) STERILIZZATO PER IRRADIAZIONE (27) NUMERO DI LOTTO (28) NUMERO DI PARTITA (29) NUMERO INTERNO ANSELL (30) NUMERO DEL CATALOGO** Per informazioni più dettagliate sulle prestazioni del prodotto, consultare Ansell. **(31) MARCHIO DI CERTIFICAZIONE SIRIM** - Il prodotto è conforme e certificato in base ai requisiti malesi SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**PRECAUZIONI PER L'USO:** 1. Prima dell'uso, controllare attentamente i guanti per accertare l'assenza di difetti o imperfezioni come fori, microforature e strappi. Se i guanti si strappano o si forano durante l'uso, toglierli e smaltirli immediatamente. In caso di dubbio, non

utilizzare i guanti e prenderne un nuovo paio. 2. È essenziale evitare qualsiasi contatto fra sostanza chimica e pelle, anche se la sostanza è considerata innocua. Accertarsi che i prodotti chimici non possano infiltrarsi nel guanto dal polsino. Togliere immediatamente il guanto se contaminato da una fuoriuscita concentrata di pesticidi. 3. I guanti contaminati vanno puliti, lavati o asciugati prima di essere tolti. Evitare di toccare a mani nude le superfici contaminate. 4. I guanti non devono entrare in contatto con fiamme libere, né devono essere utilizzati come protezione contro il calore. 5. I guanti non devono essere utilizzati per proteggersi contro le radiazioni ionizzanti. 6. I guanti idonei al contatto con gli alimenti possono evidenziare una migrazione rispetto ad alimenti specifici. Per conoscere le restrizioni specifiche che si applicano e per quali specifici alimenti è possibile utilizzare i guanti, richiedere informazioni ad Ansell o consultare la dichiarazione di conformità alimentare Ansell. 7. Se i guanti vengono utilizzati in ambienti esplosivi, accertarsi che soddisfino i requisiti della norma EN 16350. Le persone che portano questi guanti devono avere un apposito collegamento di messa a terra, per es. indossando calzature e abbigliamento adeguati. **Avvertenza!** I guanti non devono essere disimballati, aperti, aggiustati o tolti durante la permanenza in atmosfere infiammabili o esplosive. Le proprietà elettrostatiche dei guanti possono risentire negativamente di invecchiamento, usura, contaminazione e danno e potrebbero non essere sufficientemente protettivi in atmosfere infiammabili arricchite di ossigeno, per le quali si rendono necessarie ulteriori valutazioni. 8. Per prodotti sterili – I contenuti della busta sono sterili, tranne in caso di busta aperta o danneggiata. Non utilizzare se la busta risulta aperta o danneggiata. 9. Per uso medicale – Durata del guanto – Per un uso normale, per le ispezioni di routine, Ansell consiglia di cambiare i guanti da esplorazione ogni 15 minuti, oppure durante le cure prestate al paziente passando da un sito contaminato del corpo a un altro sito, e dopo aver prestato le cure al paziente.

**COMPONENTI/INGREDIENTI PERICOLOSI:** Alcuni guanti possono contenere componenti noti come causa potenziale di allergia in soggetti sensibilizzati, che potrebbero sviluppare irritazioni e/o reazioni allergiche da contatto. Qualora si verificasse una manifestazione allergica, consultare immediatamente il medico. **Avvertenza!** La confezione deve indicare se i guanti contengono lattice naturale. In tal caso, **QUESTO PRODOTTO PUÒ CAUSARE REAZIONI ALLERGICHE, TRA CUI ANCHE CHOC ANAFILATTICI**, nei soggetti sensibilizzati. Per maggiori informazioni, contattare Ansell.

**CALZARE E SFILARE CORRETTAMENTE I GUANTI: Come calzare i guanti:** 1. Estrarre un guanto dalla confezione e controllare con cura per accertare l'assenza di difetti o imperfezioni come strappi o microforature. 2. Se i guanti sono ambidestri, possono essere calzati su una mano o sull'altra. Se non lo sono, allineare il pollice e le dita del guanto con la mano corrispondente prima di calzarlo. 3. Infilare le cinque dita nel polsino, quindi tirare il polsino stesso sopra il polso della mano. Controllare che la vestibilità dei guanti sia corretta. **Come sfilare i guanti:** 1. Lavare i guanti prima di sfilarli, in modo da ridurre il rischio di contaminazione della pelle. 2. Tirare i polpastrelli di uno dei guanti. 3. Appallottolare i polpastrelli del guanto ormai liberi. Liberare parzialmente la mano dal guanto. 4. Usando il polsino del guanto parzialmente tolto, prendere l'altro polsino; tirarlo fino a quando il secondo guanto è rigirato e sopra la parte superiore del primo guanto. Smaltire i guanti.

**ISTRUZIONI PER LA CURA DEI GUANTI: CONSERVAZIONE:** Non esporre alla luce diretta del sole; conservare in un locale asciutto, all'interno dell'imballaggio originale. Tenere lontano da fonti di ozono. Se conservati in modo corretto, come indicato, i prodotti non subiranno un peggioramento delle prestazioni né modifiche di rilievo delle loro caratteristiche. Se i prodotti possono risentire di invecchiamento o conservazione, la data di scadenza è indicata sui materiali di imballaggio. **PULIZIA:** I guanti sono solo monouso e non sono progettati per essere lavati industrialmente, né per essere riutilizzati. Il riutilizzo del guanto potrebbe causare contaminazioni successive e complicanze post-operatorie. La pulizia e la risterilizzazione non sono state convalidate dal fabbricante per questo prodotto. L'integrità del prodotto potrebbe risultare compromessa da qualsiasi processo di pulizia o di risterilizzazione utilizzato. **SMALTIMENTO:** I prodotti usati che sono stati a contatto con sostanze chimiche o contaminati da materiali infettivi o da altri materiali pericolosi, come i pesticidi residui, devono essere smaltiti dopo ogni turno di lavoro e non riutilizzati. Devono essere smaltiti quando mostrano segni di degradazione durante l'uso, come strappi, fori, scolorimenti e indebolimenti. Procedere allo smaltimento in conformità alle normative locali vigenti in materia. Smaltire in discarica o incenerire in condizioni controllate. Se è stato utilizzato in ambito ospedaliero, dopo l'uso il prodotto deve essere incenerito o smaltito come un rifiuto ospedaliero.

**GEBRUIK:** Deze gebruiksaanwijzing dient te worden gebruikt in combinatie met de specifieke informatie die op elke verpakking vermeld staat. Deze handschoenen zijn ontworpen als een barrièrebescherming voor eenmalig gebruik tegen contaminatie in twee richtingen om de handen tegen chemische spatten te beschermen. Ze voldoen aan de normen aangeduid door de pictogrammen.

## **UITLEG VAN DE SYMBOLEN & PICTOGRAMMEN DIE OP DE HANDSCHOENEN/VERPAKKING KUNNEN VOORKOMEN: (01) EN ISO 21420:**

**2020/ISO 15523-1: 2016** – Lees de gebruiksaanwijzing voor u de producten gebruikt of neem contact op met Ansell voor meer informatie. Als onder een van de pictogrammen een X staat, betekent dit dat deze test niet van toepassing is en dat de handschoen niet is ontworpen voor dit specifieke gevaar en daar dus niet voor mag worden gebruikt. **(02) EN 388:2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Bescherming tegen mechanische risico's – A: Schuurweerstand (prestatieniveau 0 tot 4) – B: Slijweerstand (prestatieniveau 0 tot 5) Als niveau X voor deze eigenschap is gemarkeerd, geldt de TDM volgens E als het referentieprestatieresultaat voor slijweerstand. – C: Scheurweerstand (prestatieniveau 0 tot 4) – D: Perforatieweerstand (prestatieniveau 0 tot 4) – E: TDM ISO EN 13997 slijweerstand (prestatieniveau A tot F) **Waarschuwing!** De prestatieniveaus (A tot en met E) van de handschoenen zijn uitsluitend gebaseerd op tests in de palmzone van de handschoenen. Bij handschoenen met twee of meer lagen weerspiegelen deze algemene prestatieniveaus niet noodzakelijk de prestaties van de buitenste laag van de handschoen. Bij handschoenen waarvan de palm, rug en manchet verschillend zijn, geldt de mechanische bescherming enkel voor de palm van de handschoen. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Bescherming tegen bacteriën, schimmels en virussen. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYPE A, B OF C** – Bescherming tegen chemische risico's: Type A = permeatiedoorbraaktijd > 30 minuten voor minstens 6 chemische stoffen uit de lijst bepaald in EN ISO 374-1: 2016 Type B = permeatiedoorbraaktijd > 30 minuten voor minstens 3 chemische stoffen uit de lijst bepaald in EN ISO 374-1: 2016 Type C = permeatiedoorbraaktijd > 10 minuten voor minstens 1 chemische stof uit de lijst bepaald in EN ISO 374-1: 2016 (geen code onder het pictogram). A = methanol, B = aceton, C = acetonitril– D = dichloromethaan, E = koolstofdioxide, F = toluen, G = diethylamine, H = tetrahydrofuraan– I = ethylacetaat, J = n-heptaan, K = natriumhydroxide, 40%, L = zwavelzuur, 96 %, M = salpeterzuur, 65%, N = azijnzuur, 99%, O = ammoniak, 25%, P = waterstofperoxide, 30%, S = waterstoffluoride, 40%, T = formaldehyde, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Bescherming tegen pesticiden – X – Handschoen is geschikt wanneer het potentiële risico betrekkelijk laag is. Deze handschoenen zijn niet geschikt voor gebruik met geconcentreerde pesticiden en/of situaties met een mechanisch risico. De pesticiden mogen niet de kans krijgen via de opening tussen de mouw en de handschoen binnen te dringen. Gebruik een langere handschoen als de overlap tussen de handschoen en de mouw minder dan ongeveer 50 mm bedraagt. De weerstandsdur tegen pesticiden is niet getest tegen de werkelijke gebruiksduur aangezien de permeatietest een versnelde test is waarbij het oppervlak van het monstervoordeurend in contact staat met de geteste chemische stof. Hoewel de handschoenen in de praktijk mogelijk langer worden blootgesteld aan een verdunde formule, staat het oppervlak niet voortdurend in contact met de geteste chemische stof. **Waarschuwing!** Gegevens over de chemische weerstand zijn verkregen in laboratoriumomstandigheden en hebben enkel betrekking op de geteste chemische stof. Bij gebruik in een mengsel kunnen de gegevens afwijken. Bij handschoenen van 400 mm of langer hebben de gegevens over de chemische weerstand betrekking op monsters die op 80 mm van het einde van de manchet zijn genomen. Het is mogelijk dat de gegevens niet de werkelijke duur van de bescherming op de werkplek weergeven en er wordt geen onderscheid gemaakt tussen mengsels en zuivere chemische stoffen. Controleer of de handschoenen geschikt zijn voor het beoogde gebruik. De omstandigheden op de werkplek kunnen afhankelijk van de temperatuur, slijtage en degradatie verschillen van de typetest. Door gebruik zijn beschermende handschoenen mogelijk minder goed bestand tegen chemische stoffen als gevolg van veranderingen in de fysieke eigenschappen. Degradatieresultaten geven de verandering in de perforatieweerstand van de handschoenen aan na contact met de geteste stof. Bewegingen, scheuren, wrijving of degradatie door contact met chemische stoffen enz. kunnen de werkelijke gebruiksduur aanzienlijk verkorten. Voor bittende chemische stoffen kan degradatie de belangrijkste factor zijn waarmee rekening moet worden gehouden bij de selectie van handschoenen met chemische weerstand. Gegevens chemische permeatie, getest volgens de EN 16523-1: 2015 + A1: 2018-testmethode en degradatie, getest volgens de EN ISO 374-4: 2019-testmethode, zijn op aanvraag beschikbaar. Of ga via [ansell.com](http://ansell.com) naar de [productpagina/downloads/criteria/CE-gecertificeerd-testgegevens-chemische-permeatie](http://productpagina/downloads/criteria/CE-gecertificeerd-testgegevens-chemische-permeatie). **(06) EN 421:2010** – Bescherming tegen radioactieve besmetting. **(07) CE** – Het product voldoet aan de vereisten van de Europese Verordeningen inzake persoonlijke beschermingsmiddelen 2016/425 en is hiervoor gecertificeerd. Certificaat voor typeonderzoek (module B) en, waar van toepassing, gecontroleerde productcontroles (module C2) of typeovereenstemming op basis van kwaliteitsborging van het productieproces (module D) door Centexbel Belgium (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde, België. Wanneer de CE-markeringen wordt gevolgd door een code van vier cijfers, verwijst deze naar het identificatienummer van de aangemelde instantie die belast is met de categorie III-overeenstemmingsbeoordeling (module C of D) voor producten ter bescherming tegen ernstige risico's. Wanneer er MD bij de CE-markering wordt vermeld, is dit product ook een klasse I medisch hulpmiddel volgens Verordening 2017/745. **(08) UKCA** – Product voldoet aan de vereisten van de Verordening inzake persoonlijke beschermingsmiddelen 2016/425, gewijzigd voor geldigheid in GB. Voor Groot-Brittannië: Het certificaat voor typeonderzoek (module B) en overeenstemming voor typecertificering op basis van kwaliteitsborging van het productieproces (module D) voor de CE-markering dienen als basis voor het aanvragen van een UKCA. **(09) VOEDSELPICTOGRAM** – Geschikt voor contact met voedingsmiddelen. Producten die voorzien zijn van dit pictogram voldoen aan de Europese Verordeningen 1935/2005 en 2023/2006 alsook aan alle geldende nationale voorschriften voor materialen die in contact komen met voedingsmiddelen. **(10) KOHSA** – Het product voldoet aan de vereisten van de Koreaanse wetgeving voor Arbeidsgezondheid & -veiligheid voor PBM en is hiervoor gecertificeerd. **(11) UKRSEPRO** – Gecertificeerd in Oekraïne **(12) NIET-STERIEL** **(13) NIET GEMAAKT VAN NATUURLIJK RUBBERLATEX** **(14) GEMAAKT VAN NATUURLIJK RUBBERLATEX** **(15) UITSLUITEND VOOR EENMALIG GEBRUIK** **(16) BUITEN BEREIK VAN ZONLICHT HOUDEN** **(17) DROOG BEWAREN** **(18) OZON VERMIJDEN** **(19) MAXIMALE OPSLAGTEMPERATUUR 40°C** **(20) BUITEN BEREIK VAN WARMTE EN RADIOACTIEVE BRONNEN HOUDEN** **(21) NIET GEBRUIKEN ALS DE VERPAKKING BESCHADIGD IS** **(22) VERVALDATUM** **(23) PRODUCTIEDATUM** **(24) FABRIKANT** **(25) CA XX.XXX** – Goedgekeuringscertificaat, volgens de vereisten van de Braziliaanse voorschriften (waarbij XX.XXXX naar het certificaatnummer verwijst). **(26) GESTERILISEERD MET BEHULP VAN STRALING** **(27) LOTNUMMER** **(28) PARTIJNUMMER** **(29) ANSELLS EIGEN NUMMER** **(30) CATALOGUSNUMMER** voor meer gedetailleerde informatie over de productprestaties kunt u contact opnemen met Ansell. **(31) SIRIM CERTIFICATION MARK** – Het product voldoet aan de vereisten van de Malaysia SIRIM QAS Sdn. Bhd. en is hiervoor gecertificeerd.



**VOORZORGSMAATREGELEN BIJ HET GEBRUIK:** 1. Controleer vóór gebruik de handschoenen op eventuele fouten of onvolkomenheden, zoals gaatjes, perforaties en scheuren. Indien de handschoenen tijdens het gebruik scheuren of een gaatje krijgen, gooi ze dan onmiddellijk weg. Bij twijfel de handschoenen niet gebruiken en een nieuw paar nemen. 2. Het is van het grootste belang om elk contact tussen de huid en chemische producten te vermijden, zelfs als die producten verondersteld worden onschadelijk te zijn. Zorg ervoor dat de chemicaliën niet via de manchet kunnen binnendringen. Verontreinigde handschoenen onmiddellijk uit doen als er geconcentreerde pesticiden op zijn gemorst. 3. Besmette handschoenen moeten gereinigd, gewassen of droggewreven worden voor het uitrekken. Vermijd contact met besmette oppervlakken met blote handen. 4. De handschoenen mogen niet in contact komen met open vuur en worden gebruikt voor bescherming tegen hitte. 5. Handschoenen mogen niet worden gebruikt als bescherming tegen ioniserende straling. 6. Handschoenen die geschikt zijn voor contact met voedingsmiddelen kunnen enige migratie tegen specifieke levensmiddelen vertonen. Om te achterhalen welke beperkingen van toepassing zijn en voor welke specifieke levensmiddelen de handschoenen gebruikt mogen worden, kunt u advies inwinnen bij Ansell of Ansell's conformiteitsverklaring voor voedingswaren raadplegen. 7. Als handschoenen worden gebruikt in een explosieve omgeving, controleer dan of ze aan de EN 16350-vereisten voldoen. Personen die deze handschoenen dragen, moeten voldoende geaard zijn, bijv. door aangepaste schoenen en kleding te dragen. **Waarschuwing!** De handschoenen mogen niet in een ontvlambare of explosieve omgeving worden uitgepakt, geopend, aangepast of uitgetrokken. De elektrostatische eigenschappen van de handschoenen kunnen nadelig worden aangetast door veroudering, slijtage, vervuiling en beschadiging. Mogelijk zijn ze niet geschikt voor met zuurstof verrijkte ontvlambare omstandigheden waarvoor extra maatregelen nodig zijn. 8. Voor steriele producten – de inhoud van het zakje is steriel, tenzij het zakje geopend of beschadigd is. Niet gebruiken als het zakje geopend of beschadigd is. 9. Voor medisch gebruik – Levensduur van de handschoen – Bij normaal gebruik en na routinecontroles beveelt Ansell aan om onderzoekshandschoenen om de 15 minuten te vervangen of zodra u tijdens de verzorging van de patiënt van de ene besmette plaats naar de andere gaat en na de verzorging van een patiënt.

**BESTANDDELEN/GEVAARLIJKE BESTANDDELEN:** Sommige handschoenen kunnen bestanddelen bevatten waarvan bekend is dat ze bij gevoelige personen allergieën kunnen veroorzaken, waardoor irritatie en/of allergische contactreacties kunnen ontstaan. Raadpleeg bij eventuele allergische reacties onmiddellijk een arts. **Waarschuwing!** Als handschoenen natuurlijk rubberlatex bevatten, wordt dit op de verpakking vermeld. In dat geval **KAN DIT PRODUCT ALLERGISCHE REACTIES VEROOZAKEN, INCLUSIEF EEN ANAFYLACTISCHE REACTIE** bij mensen met een overgevoeligheid. Neem voor meer informatie contact op met Ansell.

**HANDSCHOENEN OP DE JUISTE MANIER AAN – EN UITTREKKEN: Handschoenen aantrekken:** 1. Haal een handschoen uit de verpakking en controleer of er geen defecten/onvolkomenheden zoals gaatjes of scheuren in zitten. 2. Als er maar één model voor beide handen is, maakt het niet uit aan welke hand u ze aantrekt. Zo niet, controleer dan voor het aantrekken of de vingers en duim van de handschoen op juiste plaats zitten. 3. Steek alle vijf de vingers in de manchet en trek hem over de pols. Controleer of de handschoenen goed passen. **Handschoenen goed uittrekken:** 1. Was de handschoenen voordat u ze uittrekt om het risico op huidcontaminatie te verminderen. 2. Trek aan de vingertoppen van een van de handschoenen. 3. Verfrommel de losse vingertoppen tot een bal. Haal uw hand gedeeltelijk uit de handschoen. 4. Pak met de manchet van de gedeeltelijk verwijderde handschoen de manchet van de andere handschoen vast en trek hem binnenstebuiten over de eerste handschoen heen. Gooi ze weg.

**ONDERHOUDSINSTRUCTIES: OPSLAG:** Buiten bereik van direct zonlicht houden; droog en in de originele verpakking bewaren. Buiten bereik van ozonbronnen houden. Als de producten correct bewaard worden, zoals aangegeven, dan blijven ze presteren en veranderen hun eigenschappen niet significant. Indien producten door veroudering of opslag kunnen worden beïnvloed, wordt de houdbaarheidsdatum op de verpakking vermeld. **REINIGEN:** handschoenen voor eenmalig gebruik mogen niet gewassen of hergebruikt worden. Hergebruik van de handschoen kan tot besmetting en postoperatieve complicaties leiden. De fabrikant geeft geen goedkeuring voor reiniging en hersterilisatie van dit product. Het reinigings- of hersterilisatieproces kan het product aantasten. **VERWIJDERING:** gebruikte producten die met chemicaliën in contact zijn geweest of verontreinigd zijn met besmettelijke of andere gevaarlijke stoffen, zoals resten van pesticiden, moeten na elke werkdag worden weggegooid en mogen niet opnieuw worden gebruikt. Gebruikte handschoenen moeten worden weggegooid zodra ze tijdens het gebruik tekenen van degradatie vertonen, bijv. scheuren, gaten, verkleuring en verzwakking van de handschoenen. Werp ze weg in overeenstemming met de lokale voorschriften. Storten of verbranden mag alleen onder gecontroleerde omstandigheden. Na gebruik in een klinische setting dient het product te worden verbrand of te worden verwerkt volgens de geldende procedure voor de verwijdering van klinisch afval.

**ZASTOSOWANIE:** Niniejszej instrukcji użytkowania należy używać w powiązaniu ze szczegółowymi informacjami umieszczonymi na opakowaniu wewnętrznym. Rękawice zostały zaprojektowane jako jednorazowa, dwustronna ochrona barierowa przed zakażeniem krzyżowym, a także są przeznaczone do ochrony rąk przed rozpryskami chemicznymi i spełniają normy przedstawione na piktogramach.

**OBJAŚNIENIE OZNACZEŃ I PIKTOGRAMÓW, KTÓRE MOGA POJAWIĆ SIĘ NA RĘKAWICACH/OPAKOWANIACH: (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016** – Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania przed rozpoczęciem korzystania z produktu lub skontaktować się z firmą Ansell w celu uzyskania dodatkowych informacji. Jeśli pod dowolnym piktogramem oznaczono poziom X, oznacza to, że dany test nie dotyczy tego produktu, a rękawice nie zostały zaprojektowane pod kątem określonego zagrożenia i nie należy ich używać do ochrony przed nim. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018** – A B C D E – Ochrona przed zagrożeniami mechanicznymi – A: Odporność na ścieranie (poziomy ochrony od 0 do 4) – B: Odporność na przecięcie (poziomy ochrony od 0 do 5) Jeśli oznaczono poziom X dla tej właściwości, odporność na przecięcie z użyciem maszyny TDM dla właściwości E służy jako orientacyjny wynik badania odporności na przecięcie – C: Odporność na rozdarcie (poziomy ochrony od 0 do 4) – D: Odporność na przekłucie (poziomy ochrony od 0 do 4) – E: Odporność na przecięcie badana z użyciem maszyny TDM wg normy ISO EN 13997 (poziomy ochrony od A do F) **Ostrzeżenie!** Poziomy ochrony (od A do E) podane dla rękawic ustalono na podstawie testów przeprowadzonych na rękawicach w obszarze dłoni. W przypadku rękawic złożonych z dwóch lub większej liczby warstw podane ogólne poziomy ochrony niekoniecznie odzwierciedlają wydajność warstwy zewnętrznej. W przypadku rękawic o różnym wnętrzu i grzbiecie dłoni ochrona mechaniczna dotyczy wyłącznie wnętrza dłoni. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Ochrona przed bakteriami, grzybami i wirusami. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYP A, B LUB C** – Ochrona przed zagrożeniami chemicznymi: Typ A = czas przenikania substancji chemicznych > 30 minut w przypadku co najmniej 6 substancji z listy zdefiniowanej w normie EN ISO 374-1: 2016 Typ B = czas przenikania substancji chemicznych > 30 minut w przypadku co najmniej trzech substancji z listy zdefiniowanej w normie EN ISO 374-1: 2016 Typ C = czas przenikania substancji chemicznych > 10 minut w przypadku co najmniej jednej testowanej substancji z listy zdefiniowanej w normie EN ISO 374-1: 2016 (brak kodu pod piktogramem). A=metanol, B=aceton, C=acetonitryl, D = chlorek metylenu, E = dwusiarczek węgla, F = toluen, G = dietyloamina, H = tetrahydrofuran, I = octan etylu, J = n-heptan, K = wodorotlenek sodu, 40%, L = kwas siarkowy, 96 %, M = kwas azotowy, 65%, N = kwas octowy, 99%, O = amoniak, 25%, P = nadtlenek wodoru, 30%, S = kwas fluorowodorowy, 40%, T = formaldehyd, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Ochrona przed pestycydami – rękawice można stosować przy stosunkowo niskim poziomie zagrożenia. Rękawice nie nadają się do użycia w przypadku stężonych form użytkowych pestycydów lub w przypadku występowania zagrożeń mechanicznych. Pestycydy nie będą mieć możliwości przedostania się do środka między rękawem odzieży a rękawicą. Jeśli zakładka między rękawem a rękawicą jest krótsza niż ok. 50 mm, należy użyć rękawicy o większej długości. W kontekście odporności na pestycydy czas trwania testu nie jest oparty na rzeczywistym czasie stosowania rękawic, ponieważ testy na przenikalność są testami przyspieszonymi, w przypadku których powierzchnia rękawic pozostaje w stałym kontakcie z testowaną substancją chemiczną. Czas ekspozycji może być dłuższy w przypadku zastosowania w terenie rozcieńczonej formy użytkowej, cała powierzchnia nie pozostaje w stałym kontakcie z testowaną substancją chemiczną. **Ostrzeżenie!** Dane dotyczące odporności na czynniki chemiczne zostały sprawdzone w warunkach laboratoryjnych i dotyczą wyłącznie testowanych substancji chemicznych. Mogą się różnić w przypadku użycia mieszaniny substancji. W przypadku rękawic o długości od 400 mm wyżej dane dotyczące odporności chemicznej ustalono na podstawie próbek pobranych w odległości 80 mm od końca mankietu. Dane mogą nie odzwierciedlać rzeczywistego czasu działania ochrony w miejscu pracy oraz mogą nie obejmować rozróżnienia pomiędzy mieszaninami oraz czystymi substancjami chemicznymi. Należy sprawdzić, czy rękawice są odpowiednie do zamierzonego zastosowania. Warunki w miejscu pracy mogą różnić się od warunków badania typu w zależności od temperatury, ścierania i degradacji. Podczas użytkowania rękawice ochronne mogą wykazywać mniejszą odporność na czynniki chemiczne ze względu na zmiany właściwości fizycznych. Wyniki degradacji wskazują na zmiany w odporności na przebiecie rękawic po kontakcie z określoną substancją chemiczną. Wykonywanie ruchów, rozdarcia, tarcie, degradacja spowodowana kontaktem z substancjami chemicznymi itp. to czynniki mogące znacząco skrócić rzeczywisty czas eksploatacji. W przypadku żrących substancji chemicznych degradacja może być najważniejszym czynnikiem, który należy uwzględnić przy wyborze rękawic odpornych na działanie czynników chemicznych. Dane dotyczące przenikalności chemicznej uzyskane metodą testową zgodną z normą EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 oraz dane dotyczące degradacji uzyskane metodą testową zgodną z normą EN ISO 374-4: 2019 są dostępne na żądanie i (lub) w witrynie ansell.com, na stronie produktu firmy Ansell/ kryteria pobierania / dane testów przenikalności chemicznej z certyfikatem CE. **(06) EN 421: 2010** – Ochrona przed skażeniem radioaktywnym. **(07) CE** – Produkt jest zgodny i ma certyfikat zgodności z wymaganiami rozporządzenia UE w sprawie środków ochrony indywidualnej 2016/425. Certyfikat badania typu (moduł B) i nadzorowane kontrole produktu (moduł C2) lub określenie zgodności z typem na podstawie kontroli jakości procesu produkcji (moduł D) przyznane przez instytucję Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Oznakowaniu CE towarzyszy 4-cyfrowy kod, który odnosi się do numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej odpowiadającej za ocenę zgodności z kategorią III (moduł C2 lub D) dla produktów chroniących przed bardzo poważnymi zagrożeniami. Oznaczenie MD po symbolu CE oznacza wyrob medyczny klasy I zgodnie z rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych UE 2017/745. **(08) UKKA** – Produkt jest zgodny i ma certyfikat zgodności z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, ze zmianami mającymi zastosowanie do Wielkiej Brytanii. Wielka Brytania: Certyfikat badania typu (moduł B) oraz certyfikaty zgodności z typem na podstawie zapewnienia jakości procesu produkcji (moduł D) na potrzeby oznakowania CE są stosowane do uzyskania oznakowania UKKA. **(09) PIKTOGRAM ŻYWNOCI** – Nadaje się do kontaktu z żywnością. Produkty oznaczone tym piktogramem są zgodne z rozporządzeniami UE 1935/2004 i 2023/2006 oraz z właściwymi przepisami krajowymi dotyczącymi materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. **(10) KOHSA** – Produkt jest zgodny i ma certyfikat zgodności z wymaganiami koreańskiej ustawy dotyczącej BHP w zakresie środków ochrony indywidualnej. **(11) UKRSEPRO** – Produkt certyfikowany w Ukrainie **(12) PRODUKT NIEJALOWY (13) NIE WYKONANO Z NATURALNEJ GUMY LATEKSOWEJ (14) WYKONANO Z NATURALNEJ GUMY LATEKSOWEJ (15) PRODUKT WYŁĄCZNIE DO UŻYTKU JEDNORAZOWEGO (16) NIE WYSTAWIAĆ NA DZIAŁANIE PROMIENI SŁONECZNYCH (17) PRZECHOWYWAĆ W SUCHYM MIEJSCU (18) UNIKAĆ KONTAKTU Z OZONEM (19) PRZECHOWYWAĆ W MAKSYMALNEJ TEMPERATURZE 40°C (20) PRZECHOWYWAĆ Z DALĄ OD ŹRÓDEŁ CIEPŁA I PROMIENIOWANIA RADIOAKTYWNEGO (21) NIE UŻYWAĆ, JEŚLI OPAKOWANIE JEST USZKODZONE (22) DATA WAŻNOŚCI (23) DATA PRODUKCJI (24) PRODUCENT (25) CA XX.XXX** – Certificate of Approval (CA) poświadcza spełnienie wymogów przepisów prawa brazylijskiego (gdzie xx.xxxx jest numerem certyfikatu). **(26) WYSTERYLIZOWANO PRZEZ NAPROMIENIANIE**

(27) NUMER SERII (28) NUMER PARTII (29) NUMER WEWNĘTRZNY ANSELL (30) NUMER KATALOGOWY Szczegółowe informacje dotyczące charakterystyki produktu można uzyskać od firmy Ansell. (31) OZNAKOWANIE CERTYFIKACJI SIRIM – Produkt jest zgodny i ma certyfikat zgodności z wymogami Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA:** 1. Przed użyciem należy sprawdzić, czy rękawice nie mają wad ani niedoskonałości, takich jak otwory, nakłucia i rozdarcia. Jeśli podczas użytkowania rękawice uległy rozdarciu lub przedziurawieniu, należy je natychmiast wyrzucić. W razie wątpliwości nie zakładaj rękawic i użyj nowej pary. 2. Jest niezwykle istotne, by żadne środki chemiczne nie miały kontaktu ze skórą, nawet jeśli uważa się je za nieszkodliwe. Należy zadbać o to, by chemikalia nie przedostały się przez mankiety. Rękawicę należy natychmiast zdjąć, jeśli zostanie zanieczyszczona stężonym wyciekami pestycydu. 3. Zanieczyszczone rękawice należy przed wyrzuceniem wyczyścić, wyprać lub wytrzeć do sucha. Unikać dotykania zanieczyszczonych powierzchni gołymi rękami. 4. Nie wolno dopuszczać do kontaktu rękawic z otwartym ogniem ani używać ich do ochrony przed wysokimi temperaturami. 5. Nie używać rękawic do ochrony przed promieniowaniem jonizującym. 6. Rękawice przeznaczone do kontaktu z żywnością mogą wykazywać pewien stopień migracji w przypadku określonych typów pożywienia. Aby sprawdzić obowiązujące ograniczenia oraz określone rodzaje żywności, z którymi można używać rękawic, należy zasięgnąć porady w firmie Ansell lub zapoznać się z treścią Deklaracji zgodności produktów Ansell przeznaczonych do kontaktu z żywnością. 7. W przypadku używania rękawic w strefach zagrożonych wybuchem należy upewnić się, że są one zgodne z wymogami normy EN 16350. Osoby używające tych rękawic powinny być odpowiednio ubrane, np. poprzez noszenie właściwego obuwia i odzieży. **Ostrzeżenie!** Nie wolno rozpakowywać, otwierać, dopasowywać ani zdejmować rękawic podczas przebywania w atmosferze palnej lub wybuchowej. Starzenie się, zużycie, zanieczyszczenie i uszkodzenia rękawic mogą wpłynąć negatywnie na ich właściwości elektrostatyczne, w związku z czym mogą nie zapewniać one wystarczającej ochrony w środowiskach palnych o podwyższonej zawartości tlenu i wymaga to dodatkowej oceny. 8. Dotyczy produktów jałowych – Zawartość torebki jest jałowa, jeśli torebka nie została otwarta lub uszkodzona. Nie używać, jeśli torebka została otwarta lub uszkodzona. 9. Do użytku medycznego – Okres eksploatacji rękawic – Przy normalnym użytkowaniu, po przeprowadzeniu rutynowej kontroli, firma Ansell zaleca zmianę rękawic diagnostycznych co 15 minut lub podczas opieki nad pacjentem w przypadku przenoszenia się z obszaru zakażonego do innego fragmentu ciała oraz po zakończeniu opieki.

**SKŁADNIKI / SKŁADNIKI NIEBEZPIECZNE:** Niektóre rękawice mogą zawierać składniki, o których wiadomo, iż mogą być ewentualną przyczyną alergii u uczulonych na nie osób, u których może się rozwinąć kontaktowe podrażnienie lub reakcja alergiczna. W przypadku wystąpienia reakcji alergicznych należy natychmiast zasięgnąć pomocy medycznej. **Ostrzeżenie!** Jeśli rękawice zawierają lateks naturalny, fakt ten jest oznaczony na opakowaniu. W takim przypadku **PRODUKT MOŻE POWODOWAĆ REAKCJE ALERGICZNE, W TYM SZOK ANAFILAKTYCZNY**, u osób uczulonych. Więcej informacji można uzyskać, kontaktując się z firmą Ansell.

**PRAWIDŁOWE ZAKŁADANIE I ZDEJMOWANIE REKAWIC:** **Zakładanie rękawic:** 1. Wyjmij jedną rękawicę z opakowania i sprawdź ją pod kątem wad i niedoskonałości, takich jak otwory i rozdarcia. 2. Jeśli rękawice są oburęczne, można je nosić na dowolnej dłoni. W przeciwnym wypadku należy dopasować palce i kciuk do odpowiedniej dłoni przed założeniem rękawic. 3. Włóż pięć palców do mankietu i naciągnij mankiety na nadgarstek. Upewnij się, że rękawice są dobrze dopasowane. **Zdejmowanie rękawic:** 1. Umyj rękawice przed zdjęciem, aby zmniejszyć ryzyko zanieczyszczenia skóry. 2. Pociągnij jedną z rękawic za końcówki palców. 3. Ściągnij luźne końcówki palców rękawicy, zgniatając je w kulke. Częściowo wysuń dłoń z rękawicy. 4. Przez mankiety częściowo zdjętej rękawicy chwyć mankiety drugiej i pociągnij go w dół, aż druga rękawica zostanie wywinięta na lewą stronę, a jej mankiety znajdzie się nad pierwszą rękawicą. Wyrzucić rękawice.

**INSTRUKCJE DOTYCZĄCE KONSERWACJI; PRZECHOWYWANIE:** Nie wystawiać na bezpośrednie działanie promieni słonecznych, przechowywać w suchym miejscu oraz w oryginalnym opakowaniu. Nie wystawiać na działanie źródeł ozonu. Jeśli produkty są przechowywane w prawidłowy sposób zgodnie z zaleceniami, nie tracą właściwości, a ich charakterystyka nie ulega znaczącej zmianie. Jeśli starzenie się lub przechowywanie może wpłynąć na właściwości rękawic, na opakowaniu umieszczono datę ważności. **CZYSZCZENIE:** Rękawice nie są przeznaczone do prania i wielokrotnego użytku. Ponowne użycie rękawicy może spowodować wtórne skażenie oraz komplikacje pooperacyjne. Proces czyszczenia i ponownej sterylizacji tego produktu nie został zatwierdzony przez producenta. W przypadku przeprowadzenia procesu czyszczenia i ponownej sterylizacji może nastąpić utrata cech produktu. **UTYLIZACJA:** Używane produkty, które miały kontakt z substancjami chemicznymi lub zostały skażone substancjami zaraźliwymi lub innymi materiałami niebezpiecznymi, takimi jak resztki pestycydów, należy zutylizować po każdej zmianie roboczej i nie należy ich używać ponownie. Należy je także zutylizować, gdy pojawiają się na nich znaki zużycia podczas użytkowania (takie jak rozdarcia, otwory, zmiana koloru i osłabienie rękawic). Należy je zutylizować zgodnie z obowiązującymi lokalnymi przepisami. Składowanie i utylizacja odpadów muszą odbywać się w warunkach kontrolowanych. W przypadku zastosowania klinicznego po użyciu produkt należy spalić lub usunąć go wraz z innymi odpadami szpitalnymi zgodnie z zasadami utylizacji odpadów klinicznych.

**BRUG:** Denne brugsanvisning skal anvendes i kombination med den specifikke information, der er anført på den første emballage. Handskerne er designet som en engangshandske med tovejs barrierebeskyttelse mod krydstamning og beskytter desuden primært hænderne mod risiko for kemikaliestæk og overholder de standarder, der er vist i de relevante piktogrammer.

**FORKLARING PÅ SYMBOLER OG PIKTOGRAMMER, DER KAN FINDES PÅ HANDSKER/EMBALLAGE:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Læs brugsanvisningen, før produkterne tages i brug, eller kontakt Ansell for at få flere oplysninger. Hvis niveau X nævnes under et af piktogrammerne, betyder det, at denne prøvning ikke er gældende, og handsken er ikke udvirket og må derfor ikke bruges til dennes specifikke fare. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Beskyttelse mod mekaniske risici – A: Slidbestandighed (ydeevne 0 til 4) – B: Snitbestandighed (ydeevne 0 til 5). Hvis niveau X er angivet for denne egenskab, skal TDM iht. E bruges som reference ydeevne for snitbestandighed. – C: Rivstyrke (ydeevne 0 til 4) – D: Stikbestandighed (ydeevne 0 til 4) – E: TDM ISO EN 13997 snitbestandighed (ydeevne A til F) **Advarsel!** Den ydeevne (A til E), der er tildelt handskerne, er baseret på prøvninger, som udelukkende er udført på handskens håndflade. For handsker med to eller flere lag vil denne generelle ydeevne ikke nødvendigvis afspejle ydeevnen i handskens yderste lag. For handsker, hvor håndflade og håndryk er forskellige, gælder beskyttelsen mod mekaniske risici kun for handskens håndflade. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Beskyttelse mod bakterier, svamp og virus. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYPE A, B ELLER C – Beskyttelse mod kemiske farer: Type A = kemisk gennembrudstid > 30 minutter for mindst 6 kemikalier ifølge liste defineret i EN ISO 374-1: 2016 Type B = kemisk gennembrudstid > 30 minutter for mindst tre kemikalier ifølge liste defineret i EN ISO 374-1: 2016 Type C = kemisk gennembrudstid > 10 minutter for mindst ét prøvet kemikalie ifølge liste defineret i EN ISO 374-1: 2016 (ingen kode under piktogrammet). A = methanol, B = acetone, C = acetonitril, D = dichlormethan, E = carbondisulfid, F = toluen, G = diethylamin, H = tetrahydrofuran, I = ethylacetat, J = n-heptan, K = natriumhydroxid, 40 %, L = svovlsyre, 96 %, M = salpetersyre, 65 %, N = eddikesyre, 99 %, O = ammoniak, 25 %, P = hydrogenperoxid, 30 %, S = flussyre, 40 %, T = formaldehyd, 37%. (05) ISO 18889: 2019 – Beskyttelse mod pesticider – Handsken er velegnet, når den potentielle risiko er relativ lav. Disse handsker er ikke egnet til brug med koncentrerede pesticidformuleringer og/eller scenarier, der involverer mekaniske risici. Pesticiden må ikke kunne trænge igennem beklædnings ærme og handsken. Hvis der er et overlap på mindre end ca. 50 mm mellem handske og ærme, skal der bruges en længere handske. Vedrørende data om bestandighed over for pesticider er prøvningens varighed ikke baseret på faktisk brugstid, eftersom prøvning af permeation er en accelereret prøvning, hvor emnets overflade konstant er i kontakt med det prøvede kemikalie. Selv om varigheden af eksponeringen kan være et længere tidsrum ved anvendelse af en fortyndet formulering, er hele overfladen ikke konstant i kontakt med det prøvede kemikalie. **Advarsel!** De angivne data for kemisk bestandighed er vurderet under laboratorieforhold og er kun relateret til det prøvede kemikalie. Der kan være forskelle, hvis de bruges i en blanding. For handsker, der er 400 mm eller længere, er data for kemisk bestandighed baseret på prøver, som er taget 80 mm fra manchettens afslutning. Dataene vil muligvis ikke afspejle den faktiske varighed af beskyttelsen på arbejdspladsen og differentieringen mellem blandinger og rene kemikalier. Kontroller, at handskerne er egnet til anvendelsesformålet. Betingelserne på arbejdspladsen kan være forskellige fra betingelserne under typeprøvningen afhængigt af temperatur, slidbestandighed og nedbrydning. Beskyttelseshandsker kan under brug være mindre modstandsdygtige over for kemikalier på grund af ændringer i de fysiske egenskaber. Nedbrydning indikerer ændring i handskenes punkteringsstyrke, efter de har været eksponeret for kemikaliet. Bevægelser, fjernelse, gnidning, nedbrydning forårsaget af kemisk kontakt osv. kan reducere den faktiske brugstid markant. I forbindelse med ætsende kemikalier kan nedbrydning være den vigtigste faktor, der skal overvejes ved valg af kemisk bestandige handsker. Data for kemisk permeation, prøvet iht. EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 og data om nedbrydning prøvet iht. EN ISO 374-4: 2019 kan fås ved henvendelse og/eller via Ansell.com, via Ansell's produktside/downloadkriterier/CE-certificerede prøvningsdata om kemisk permeation. (06) EN 421: 2010 – Beskyttelse mod radioaktiv kontamination. (07) CE – Produktet overholder og er certificeret iht. kravene i den europæiske forordning om personlige værnemidler 2016/425. Typeafprøvningsattest (Modul B) og, hvor det er gældende, overvåget produktkontrol (Modul C2) eller typeoverensstemmelse baseret på kvalitetssikring af produktionsprocessen (Modul D) fra Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Når CE-mærket efterfølges af en firecifret kode, henviser dette til identifikationsnummeret på det bemyndede organ, som er ansvarlig for vurdering af overensstemmelse med kategori III (Modul C2 eller D), for produkter til beskyttelse mod alvorlige risici. Når MD nævnes sammen med CE-mærket, er dette også et klasse I-produkt iht. forordning om medicinsk udstyr 2017/745. (08) UKCA – Produktet overholder kravene i forordning 2016/425 om personlige værnemidler med ændringer for at gælde i Storbritannien. For Storbritannien: Typeafprøvningsattest (Modul B) og certifikater for typeoverensstemmelse baseret på kvalitetssikring af produktionsprocessen (Modul D) for CE-mærkning er brugt som grundlag for anvendelse af en UKCA. (09) FØDEVAREPIKTOGRAM – Eget til kontakt med fødevarer. Produkter, der er mærket med piktogrammet, opfylder EU-forordning 1935/2004 og 2023/2006 foruden al gældende national lovgivning om materialer bestemt til kontakt med fødevarer. (10) KOHSA – Produktet overholder og er certificeret iht. kravene i den koreanske lovgivning om sundhed og sikkerhed på arbejdspladsen for personlige værnemidler. (11) UKRSEPRO – Certificeret i Ukraine (12) IKKE-STERIL (13) IKKE FREMSTILLET MED NATURGUMMILATEX (14) FREMSTILLET MED NATURGUMMILATEX (15) KUN ENGANGSBRUG (16) MÅ IKKE UDSÆTTES FOR SOLLYS (17) OPBEVARES TØRT (18) UNDGÅ OZON (19) MAKS. OPBEVARINGSTEMPERATUR, 40°C (20) HOLDES VÆK FRA VARMEKILDER OG RADIOAKTIVE KILDER (21) BRUG IKKE PRODUKTET, HVIS EMBALLAGEN ER BESKADIGT (22) UDLØBSDATO (23) FREMSTILLINGSDATO (24) PRODUCENT (25) CA XX.XXX – Godkendelsescertifikat som certificeret iht. kravene i den brasilianske forordning (hvor xx.xxxx refererer til certifikatnummeret). (26) STERILISERET MED BRUG AF BESTRÅLING (27) PARTINUMMER (28) BATCHNUMMER (29) ANSELLS INTERNE NUMMER (30) KATALOGNUMMER Yderligere oplysninger om produktets ydeevne kan fås ved henvendelse til Ansell. (31) SIRIM-CERTIFICERINGSMÆRKE – Produktet overholder og er certificeret iht. kravene i Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**FORHOLDSREGLER VED BRUG:** 1. Handskerne bør eftersees for eventuelle fejl eller skader som f.eks. huller, pinholes og rifter for brug. Er handskerne revet i stykker, eller er der huller i dem, skal de straks kasseres. Er du i tvivl, bør du ikke anvende handskerne, men tage et nyt par. 2. Det er vigtigt at holde alle kemikalier væk fra huden, også selvom de anses for at være uskadelige. Sørg for, at der ikke kan komme kemikalier ind via manchetten. Tag straks handsken af, hvis den kontamineres af koncentreret spild af pesticider. 3. Kontaminerede handsker skal renses eller vaskes eller aftørres, før de tages af. Undgå at berøre kontaminerede overflader med bare hænder. 4. Handskerne må ikke komme i kontakt med åben ild eller benyttes til beskyttelse mod varme. 5. Handsker må ikke anvendes til beskyttelse mod ioniserende stråling. 6. Ved handsker, der er velegnede til kontakt med fødevarer, kan der forekomme

en vis migration ved kontakt med bestemte fødevarer. Få yderligere information, om der gælder specifikke begrænsninger, og hvilke specifikke fødevarer handskerne kan anvendes til, ved at kontakte Ansell eller læse Ansell's fødevareoverensstemmelseserklæring. 7. Hvis handsker anvendes i eksplosive miljøer, skal de overholde kravene i EN 16350. De personer, der bærer handskerne, skal være korrekt jordforbundet, dvs. ved at være iført passende fodtøj og beklædning. **Advarsel!** Handskerne må ikke udpakkes, åbnes, tilpasses eller tages af i brændbare eller eksplosive atmosfærer. Handskernes elektrostatiske egenskaber kan blive påvirket af ældning, brug, kontaminering og skade og vil muligvis ikke være tilstrækkelige til iltberigede, brandbare atmosfærer, hvor yderligere vurderinger er nødvendige. 8. For sterile produkter – Indholdet af posen er sterilt, medmindre posen er åbnet eller beskadiget. Brug ikke indholdet, hvis posen har været åbnet eller er beskadiget. 9. Til medicinsk brug – Handskens levetid – Til normal brug efter rutineinspektion. Ansell anbefaler, at undersøgelseshandsker udskiftes efter hver 15 minutter eller i forbindelse med patientpleje, hvis der skiftes fra et sted med en kontamineret patient til et andet patientsted og efter pleje af en patient.

**BESTANDDELE/FARLIGE BESTANDDELE:** Visse handsker kan indeholde bestanddele, som kan forårsage allergier hos følsomme individer, der kan udvikle irritation og/eller allergiske kontaktreaktioner. Hvis der skulle opstå allergiske reaktioner, skal der straks ske henvendelse til en læge. **Advarsel!** Hvis handskerne indeholder naturgummi, skal dette være angivet på emballagen. Er det tilfældet, **KAN DETTE PRODUKT FORÅRSAGE ALLERGISKE REAKTIONER, HERUNDER ANAFYLAKTISKE REAKTIONER**, hos følsomme individer. Kontakt Ansell for at få flere oplysninger.

**KORREKT PÅ- OG AFTAGNING: Sådan tager du handskerne på:** 1. Tag én handske ud af emballagen, og inspicer den for at sikre dig, at den ikke har fejl/skader som f.eks. pinholes eller rifter. 2. Hvis handsker kan benyttes til begge hænder, er det ligeegyldigt, hvilken hånd du tager dem på. Hvis de ikke kan det, skal du justere handskens fingre og tommelfinger efter hånden, før handskens tages på. 3. Indfør fem fingre i manchetten, og træk manchetten hen over håndleddet. Sørg for, at handskerne sidder godt. **Sådan tager du handskerne af:** 1. Vask handskerne, før de tages af, for at reducere risikoen for kontaminering af huden. 2. Træk i fingerspidserne af den ene af handskerne. 3. Krøl de løsnede fingerspidser sammen til en kugle. Frigør delvist hånden fra handskens. 4. Med brug af manchetten på den delvist aftagne handske tages fat i den anden manchete, og der trækkes nedad, indtil den anden handske har indersiden udad og dækker den øverste del af den første handske. Kassér.

**PLEJEANVISNINGER: OPBEVARING:** Må ikke udsættes for direkte sollys. Skal opbevares på et tørt sted og i den originale emballage. Må ikke udsættes for ozonkilder. Hvis produkterne opbevares korrekt som angivet, går det ikke ud over deres ydeevne, og der sker ingen markant ændring af deres egenskaber. Hvis handskerne skulle blive påvirket af ældning eller opbevaring, er udløbsdatoen angivet på emballagen. **RENGØRING:** Handskerne er engangshandsker og kan ikke vaskes eller genbruges. Genbrug af handskens kan medføre efterkontaminering og postoperative komplikationer. Rengøring og gensterilisering er endnu ikke valideret for produktet af producenten. Produktintegriteten kan blive kompromitteret ved enhver form for rengøring eller gensteriliseringsproces, der anvendes. **BORTSKAFFELSE:** Brugte produkter, som har været i kontakt med kemikalier eller er kontamineret med smitsomme eller andre farlige materialer som f.eks. restpesticider, skal kasseres efter hvert arbejds skift og må ikke bruges igen. De skal desuden kasseres, når de viser tegn på nedbrydning under brug f.eks. rifter, huller, misfarvning og svækkelse af handskerne. Bortskaffes i overensstemmelse med lokale regler. Deponeres eller forbrændes under kontrollerede forhold. Hvis produktet har været anvendt i et klinisk miljø, skal produktet efter brug forbrændes eller bortskaffes i overensstemmelse med protokollen for bortskaffelse af klinisk affald.

**ΧΡΗΣΗ:** Οι παρούσες οδηγίες χρήσης πρέπει να λαμβάνονται υπόψη σε συνδυασμό με τις ειδικές οδηγίες που αναγράφονται στην αρχική συσκευασία του προϊόντος. Τα γάντια αυτά είναι σχεδιασμένα ως προϊόν μίας χρήσης για την αμφίδρομη προστασία των χεριών τόσο από τον κίνδυνο διασταυρούμενης μόλυνσης όσο και εκτίναξης χημικών ουσιών, συμμορφώνονται δε προς τις απαιτήσεις των προτύπων, όπως απεικονίζεται στα αντίστοιχα εικονογράμματα.

**ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ ΣΥΜΒΟΛΩΝ ΚΑΙ ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΑ ΓΑΝΤΙΑ/ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ: (01) EN ISO 21420: 2020/**

**EN 15523-1: 2016** – Διαβάστε τις οδηγίες χρήσης πριν από τη χρήση των προϊόντων ή, για περισσότερες πληροφορίες, επικοινωνήστε με την Ansell. Εάν κάτω από το εικονογράμμα αναφέρεται ένα επίπεδο X, η εν λόγω δοκιμή δεν ισχύει και τα γάντια δεν είναι ειδικά σχεδιασμένα, συνεπώς, δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για τον συγκεκριμένο κίνδυνο. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Προστασία από μηχανικούς κινδύνους – A: Αντοχή στην τριβή (επίπεδα επιδόσεων 0 έως 4) – B: Αντοχή σε κοψίματα με λεπίδα (επίπεδα επιδόσεων 0 έως 5) Εάν το επίπεδο X υποδεικνύεται για την εν λόγω ιδιότητα, το TDM σύμφωνα με το E είναι το αποτέλεσμα επιδόσεων αναφοράς για αντοχή σε κοψίματα. – C: Αντοχή στη διάσχιση (επίπεδα επιδόσεων 0 έως 4) – D: Αντοχή στη διάρρηξη (επίπεδα επιδόσεων 0 έως 4) – E: Αντοχή σε κοψίματα κατά το πρότυπο TDM ISO EN 13997 (επίπεδα επιδόσεων A έως F) **Προειδοποίηση!** Τα υποδεικνυόμενα επίπεδα επιδόσεων (A έως E) των γαντιών βασίζονται σε δοκιμές που έγιναν επί της περιοχής της παλάμης των γαντιών αποκλειστικά. Όσον αφορά γάντια με δύο ή περισσότερες στρώσεις υλικού, τα συνολικά αυτά επίπεδα δεν αντικατοπτρίζουν κατ' ανάγκη τις επιδόσεις της εξωτερικής στρώσης. Για τα γάντια όπου η παλάμη και το πίσω μέρος του χεριού και η μανσέτα διαφέρουν, η μηχανική προστασία ισχύει μόνο για την παλάμη του γαντιού. **(03) EN ISO 374-1: 2016** – Προστασία από βακτήρια, μύκητες και ιούς. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 ΤΥΠΟΣ Α, Β ή C** – Προστασία από χημικούς κινδύνους: Τύπος Α = χρόνος διείσδυσης χημικού > 30 λεπτά για τουλάχιστον 6 από τα χημικά που απαριθμούνται στο πρότυπο EN ISO 374-1: 2016 Τύπος Β = χρόνος διείσδυσης χημικού > 30 λεπτά για τουλάχιστον 3 από τα χημικά που απαριθμούνται στο πρότυπο EN ISO 374-1: 2016 Τύπος C = χρόνος διείσδυσης χημικού > 10 λεπτά για τουλάχιστον ένα υπό δοκιμή χημικό που απαριθμείται στο πρότυπο EN ISO 374-1: 2016 (κανένα κωδικό κάτω από το εικονογράμμα) Α = μεθανόλη, Β = ακετόνη, C = ακετονιτρίλιο, D = διχλωρομεθάνιο– E = διθειάνθρακας – F = τολουόλιο– G = διαιβυλαμίνη– H = τετραδρόφορβανίο– I = οξικός αιθυλεστέρας– J = n-επτανίο – K = υδροξείδιο του νατρίου, 40% – L = θειικό οξύ, 96% – M = νιτρικό οξύ, 65% – N = οξικό οξύ, 99% – O = αμμωνία, 25% – P = υπεροξείδιο του υδρογόνου, 30% – S = υδροφθορικό οξύ, 40% – T = φορμαλδεύδη, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Προστασία από παρασιτοκτόνα – Το γάντι είναι κατάλληλο όταν ο πιθανός κίνδυνος είναι σχετικά χαμηλός. Τα γάντια αυτά δεν είναι κατάλληλα για χρήση με σκευάσματα συμπεκνυμένων παρασιτοκτόνων ή/και για εργασίες που ενέχουν μηχανικούς κινδύνους. Τα παρασιτοκτόνα δεν πρέπει να μπορούν να διεισδύσουν στην περιοχή μεταξύ του μαυικού του ενδύματος και του γαντιού. Αν η αλληλεπικάλυψη μεταξύ του γαντιού και του μαυικού είναι μικρότερη από περίπου 50 mm, πρέπει να χρησιμοποιούνται γάντια μεγαλύτερου μήκους. Όσον αφορά τα δεδομένα σχετικά με την αντοχή σε παρασιτοκτόνα, η διάρκεια της δοκιμής δεν βασίζεται στον πραγματικό χρόνο χρήσης, καθώς η δοκιμή διαπερατότητας είναι μια επιταχυνόμενη δοκιμή στην οποία η επιφάνεια του δείγματος βρίσκεται σε συνεχή επαφή με το υπό δοκιμή χημικό. Παρότι κατά την εφαρμογή αραιού σκευάσματος η διάρκεια της έκθεσης υπό πραγματικές συνθήκες μπορεί να είναι μεγαλύτερη, η συνολική επιφάνεια δεν βρίσκεται σε συνεχή επαφή με το υπό δοκιμή χημικό προϊόν. **Προειδοποίηση!** Η αντίσταση στη διείσδυση αξιολογήθηκε σε συνθήκες εργαστηρίου και αφορά αποκλειστικά τις χημικές ουσίες που έχουν υποβληθεί σε δοκιμή. Τα δεδομένα αυτά μπορεί να διαφέρουν εάν η ουσία χρησιμοποιείται ως μείγμα. Για γάντια με μήκος ίσο ή μεγαλύτερο από 400 mm, τα δεδομένα σχετικά με την αντοχή σε χημικές ουσίες βασίζονται σε δείγματα που ελήφθησαν 80 mm από το άκρο της μανσέτας. Τα δεδομένα ενδέχεται να μην αντικατοπτρίζουν την πραγματική διάρκεια προστασίας στον χώρο εργασίας, ούτε τις διαφορές μεταξύ μειγμάτων και χημικών ουσιών σε καθαρή μορφή. Ελέγξτε την καταλληλότητα των γαντιών για τη χρήση για την οποία προορίζονται. Οι συνθήκες στον χώρο εργασίας όσον αφορά τη θερμοκρασία, την τριβή και την υποβάθμιση του υλικού ενδέχεται να διαφέρουν από τις συνθήκες της δοκιμής τύπου. Η αντοχή των προστατευτικών γαντιών στις χημικές ουσίες ενδέχεται να είναι μικρότερη κατά τη χρήση, λόγω αλλαγών στις φυσικές τους ιδιότητες. Τα αποτελέσματα σχετικά με την υποβάθμιση του υλικού υποδεικνύουν τη μεταβολή της αντοχής των γαντιών στη διάρρηξη έπειτα από έκθεση στη χημική ουσία πρόκλησης. Η επαφή με χημικές ουσίες μπορεί να προκαλέσει κινήσεις, σχισίματα, τριβή, υποβάθμιση του υλικού κ.λπ. που μειώνουν σημαντικά τον πραγματικό χρόνο χρήσης. Όσον αφορά διαβρωτικές χημικές ουσίες, η υποβάθμιση του υλικού μπορεί να είναι ο σημαντικότερος παράγοντας που πρέπει να ληφθεί υπόψη κατά την επιλογή γαντιών αυτών ανθεκτικών σε χημικές ουσίες. Δεδομένα σχετικά με τη διαπερατότητα των χημικών ουσιών μέσω των γαντιών, όπως υποβλήθηκαν σε δοκιμή σύμφωνα με το πρότυπο EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, καθώς και δεδομένα σχετικά με την υποβάθμιση του υλικού τους, όπως αυτό υποβλήθηκε σε δοκιμή σύμφωνα με το πρότυπο EN ISO 374-4: 2019, διατίθενται κατόπι αιτήματος ή/και στον διαδικτυακό τόπο της [ansell.com](http://ansell.com), μέσω της σελίδας προϊόντων της Ansell, κάνοντας κλικ στο [product page/download criteria/CE-certified Chemical Permeation test data](#). **(06) EN 421: 2010** – Προστασία από ραδιενεργό μόλυνση. **(07) CE** – Το προϊόν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις του ευρωπαϊκού κανονισμού για τα μέσα ατομικής προστασίας 2016/425 και είναι πιστοποιημένο βάσει αυτού. Πιστοποιητικό εξέτασης (Ενότητα Β) και, κατά περίπτωση, δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία (Ενότητα Γ2) ή συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής (ενότητα Δ) από τον φορέα Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technolgiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Όταν η δήλωση CE ακολουθείται από έναν τετραψήφιο κωδικό, αυτός πρόκειται για τον κωδικό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού που έχει την ευθύνη αξιολόγησης της συμμόρφωσης του προϊόντος σύμφωνα με την κατηγορία III (Ενότητα Γ2 ή Δ), για προϊόντα προστασίας από σοβαρούς κινδύνους. Όταν αναφέρεται ο αριθμός MD με τη δήλωση CE, πρόκειται για ιατροτεχνολογικό προϊόν κατηγορίας I σύμφωνα με τον κανονισμό για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα 2017/745. **(08) UKCA** – Το προϊόν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις του κανονισμού 2016/425 για τα μέσα ατομικής προστασίας, όπως αυτός τροποποιήθηκε για εφαρμογή στο Ηνωμένο Βασίλειο. Για το Ηνωμένο Βασίλειο: Το πιστοποιητικό εξέτασης τύπου (Ενότητα Β) και η συμμόρφωση προς τα πιστοποιητικά τύπου με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής (ενότητα Δ) για τη δήλωση CE, χρησιμοποιούνται ως βάση για την εφαρμογή της δήλωσης UKCA. **(09) ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑ ΜΕ ΤΡΟΦΙΜΑ** – Κατάλληλο για επαφή με τρόφιμα. Τα προϊόντα που φέρουν αυτό το εικονογράμμα συμμορφώνονται προς τους ευρωπαϊκούς κανονισμούς 1935/2004 και 2023/2006, όπως και προς όλους τους ισχύοντες εθνικούς κανονισμούς αναφορικά με υλικά που έρχονται σε επαφή με τρόφιμα. **(10) KOHSA** – Το προϊόν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Δημοκρατίας της Κορέας για την επαγγελματική ασφάλεια και υγεία όσον αφορά τα μέσα ατομικής προστασίας και είναι πιστοποιημένο βάσει της εν λόγω νομοθεσίας. **(11) UKRSEPO** – Πιστοποιημένα στην Ουκρανία. **(12) MH AΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ (13) ΔΕΝ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΖΟΝΤΑΙ ΜΕ ΦΥΣΙΚΟ ΕΛΑΣΤΙΚΟ ΛΑΤΕΞ (14) ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΜΕΝΟ ΜΕ ΦΥΣΙΚΟ ΛΑΤΕΞ ΑΠΟ ΚΑΟΥΤΣΟΥΚ (15) ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ (16) ΔΙΑΤΗΡΕΙΤΑΙ ΤΑ ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΤΗΝ ΗΛΙΑΚΗ ΑΚΤΙΝΟΒΟΛΙΑ (17) ΔΙΑΤΗΡΕΙΤΑΙ ΤΑ ΣΤΕΓΝΑ (18) ΚΡΑΤΕΙΤΑΙ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΠΗΓΕΣ ΟΖΟΝΤΟΣ (19) ΜΕΠΙΣΤΗ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ, 40°C (20) ΚΡΑΤΕΙΤΑΙ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΠΗΓΕΣ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ ΚΑΙ ΡΑΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ (21) ΜΗΝ ΤΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΕΑΝ Η ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΕΙΝΑΙ ΦΘΑΡΜΕΝΗ (22) ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ (23) ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ**

(24) ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ (25) CA XX.XXXX – Πιστοποιητικό έγκρισης, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του κανονισμού της Βραζιλίας (οι χαρακτήρες xx.xxxx αναφέρονται στον αριθμό του πιστοποιητικού). (26) ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΜΕΣΩ ΑΚΤΙΝΟΒΟΛΗΣΗΣ (27) ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ (28) ΑΡΙΘΜΟΣ ΦΟΡΤΙΟΥ (29) ΕΣΩΤΕΡΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΣΤΗΝ ANSELL (30) ΑΡΙΘΜΟΣ ΚΑΤΑΛΟΓΟΥ Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις επιδόσεις του προϊόντος, μπορείτε να επικοινωνήσετε με την Ansell. (31) ΣΗΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ SIRIM – Το προϊόν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις του Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd. και είναι πιστοποιημένο βάσει αυτού.

**ΠΡΟΦΥΛΑΞΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:** 1. Πριν από τη χρήση, ελέγξτε τα γάντια για τυχόν ελαττώματα ή ατέλειες, όπως οπές, τρυπήματα και σχισίματα. Εάν τα γάντια σκιστούν ή τρυπηθούν κατά τη χρήση, απορρίψτε τα αμέσως. Εάν έχετε αμφιβολίες για την κατάσταση των γαντιών, μην τα χρησιμοποιείτε. Χρησιμοποιήστε καινούριο ζευγάρι. 2. Το δέρμα δεν πρέπει να έρχεται σε επαφή με καμία χημική ουσία, ακόμη και εάν αυτή θεωρείται ακίνδυνη. Βεβαιωθείτε ότι δεν μπορούν να εισέλθουν χημικές ουσίες μέσω της μανσέτας των γαντιών. Αν το γάντι μολυνθεί από εκτίναξη (πυρίσλαμα) συμπυκνωμένου παρασποκτόνου, αφαιρέστε αμέσως το γάντι. 3. Τα μολυσμένα γάντια πρέπει να καθαρίζονται, να πλένονται ή να στεγνώνονται με σκούπισμα πριν από την αφαίρεσή τους. Αποφεύγετε να αγγίζετε μολυσμένες επιφάνειες με γυμνά χέρια. 4. Τα γάντια δεν πρέπει να έρχονται σε επαφή με γυμνή φλόγα ή να χρησιμοποιούνται για προστασία από τη θερμότητα. 5. Τα γάντια δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για προστασία από ιοντίζουσα ακτινοβολία. 6. Τα γάντια που είναι κατάλληλα για επαφή με τρόφιμα ενδέχεται να παρουσιάσουν μερική μεταφορά της ύλης προς ορισμένα είδη τροφίμων. Για να μάθετε τους περιορισμούς και για ποια συγκεκριμένα τρόφιμα μπορούν να χρησιμοποιηθούν τα γάντια, συμβουλευθείτε την Ansell ή τη Δήλωση Συμμόρφωσης της Ansell αναφορικά με τα τρόφιμα. 7. Αν τα γάντια χρησιμοποιούνται σε εκρηκτικά περιβάλλοντα, βεβαιωθείτε ότι ικανοποιούν τις απαιτήσεις του προτύπου EN 16350. Τα άτομα τα οποία φορούν ή να λόγω γάντια πρέπει να προστατεύονται με χρήση επαρκούς γείωσης, π.χ. να φορούν κατάλληλα παπούτσια και ενδύματα. **Προειδοποίηση!** Τα γάντια δεν πρέπει να αποσκευάζονται, να ανοίγονται, να προσαρμόζονται ή να αφαιρούνται σε εύφλεκτες ή εκρηκτικές ατμόσφαιρες. Οι αντιστατικές ιδιότητες των γαντιών ενδέχεται να επηρεαστούν αρνητικά λόγω γήρανσης, φθοράς, μόλυνσης ή βλάβης και να μην είναι πλέον κατάλληλα για χρήση σε εύφλεκτες ατμόσφαιρες εμπλουτισμένες με οξυγόνο, μπορεί δε να απαιτούνται πρόσθετες αξιολογήσεις. 8. Για τα αποστειρωμένα προϊόντα – Το περιεχόμενο της θήκης είναι αποστειρωμένο, εκτός εάν η θήκη έχει ανοιχθεί ή είναι φθαρμένη. Μην τα χρησιμοποιείτε εάν η θήκη είναι ανοικτή ή φθαρμένη. 9. Για ιατρική χρήση – Διάρκεια ζωής του γαντιού – Για κανονική χρήση, μετά από έλεγχο ρουτίνας, η Ansell προτείνει η αλλαγή των εξεταστικών γαντιών να γίνεται είτε ανά 15 λεπτά είτε κατά τη διάρκεια της εξέτασης του ασθενούς σε περίπτωση που μετακινείται από ένα μολυσμένο σημείο του σώματος προς ένα άλλο, καθώς και μετά την εξέταση του κάθε ασθενή.

**ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ / ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ:** Ορισμένα γάντια ενδέχεται να περιέχουν συστατικά γνωστά για πιθανή αλλεργιογόνο δράση σε άτομα τα οποία έχουν αποκτηθεί ευαισθησία και μπορεί να παρουσιάσουν ερεθισμούς ή/και αλλεργικές αντιδράσεις ως αποτέλεσμα της επαφής τους με τα συστατικά αυτά. Σε περίπτωση αλλεργικών αντιδράσεων, ζητήστε άμεσα ιατρική βοήθεια. **Προειδοποίηση!** Εάν τα γάντια περιέχουν φυσικό λάτεξ, θα πρέπει να αναφερθεί στη συσκευασία τους. Σε αυτή την περίπτωση, **ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΑΛΛΕΡΓΙΚΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ, ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ ΑΝΑΦΥΛΑΚΤΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΩΝ** σε άτομα τα οποία έχουν αποκτηθεί ευαισθησία. Για περισσότερες πληροφορίες, επικοινωνήστε με την Ansell.

**ΣΩΣΤΗ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ & ΑΦΑΙΡΕΣΗ ΓΑΝΤΙΩΝ: Πώς πρέπει να φοράτε τα γάντια σας:** 1. Αφαιρέστε το ένα γάντι από τη συσκευασία και ελέγξτε το για να βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν τυχόν ελαττώματα/ατέλειες όπως μικρές οπές ή σχισίματα. 2. Αν τα γάντια είναι αμφιδέξια, μπορούν να φορεθούν σε οποιοδήποτε από τα δύο χέρια. Αν όχι, ευθυγραμμίστε τα δάκτυλα και τον αντίχειρα του γαντιού με το αντίστοιχο χέρι προτού φορέσετε το γάντι. 3. Περάστε και τα πέντε δάκτυλα μέσα από τη μανσέτα και τραβήξτε τη μανσέτα πάνω από τον καρπό. Βεβαιωθείτε ότι τα γάντια εφαρμόζονται σωστά. **Πώς πρέπει να αφαιρέτε τα γάντια σας:** 1. Πλύνετε τα γάντια πριν τα αφαιρέσετε για να μειώσετε τον κίνδυνο μόλυνσης του δέρματος. 2. Τραβήξτε τα ακροδάκτυλα του ενός γαντιού. 3. Τσαλακώστε τα γαλαρωμένα ακροδάκτυλα σχηματίζοντας μια μπάλα. Ελευθερώστε μερικώς το χέρι από το γάντι. 4. Χρησιμοποιώντας τη μανσέτα του γαντιού που αφαιρέσατε μερικώς, πιάστε την άλλη μανσέτα και τραβήξτε προς τα κάτω μέχρι το δεύτερο γάντι να είναι το μέσα-έξω και πάνω από το πάνω μέρος του πρώτου γαντιού. Απορρίψτε τα γάντια.

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ: ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ:** Φυλάσσετε μακριά από την ηλιακή ακτινοβολία. Αποθηκεύετε σε ξηρό μέρος. Να φυλάσσονται στην αρχική συσκευασία. Κρατάτε τα γάντια μακριά από πηγές όζοντος. Αν τα προϊόντα αποθηκεύονται σωστά, όπως υποδεικνύεται, δεν υποβαθμίζονται οι επιδόσεις τους ούτε μεταβάλλονται σημαντικά οι ιδιότητές τους. Σε περίπτωση αποθήκευσης των χρησιμοποιούμενων προϊόντων για μεγάλο χρονικό διάστημα, η ημερομηνία λήξης αναγράφεται στα γάντια ή/και στη συσκευασία τους. **ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ:** Τα γάντια είναι μίας χρήσης και δεν έχουν σχεδιαστεί για πλύσιμο στο πλυντήριο ούτε για πολλαπλές χρήσεις. Η επαναχρησιμοποίηση των γαντιών μπορεί να προκαλέσει επιμόλυνση και μετεγχειρητικές επιπλοκές. Ο καθαρισμός και η επαναστείρωση δεν έχουν επικυρωθεί από τον κατασκευαστή για το συγκεκριμένο προϊόν. Η ακεραιότητα του προϊόντος ενδέχεται να επηρεαστεί σε περίπτωση που το προϊόν υποβληθεί σε διαδικασία καθαρισμού ή επαναστείρωσης. **ΑΠΟΡΡΙΨΗ:** Τα χρησιμοποιηθέντα προϊόντα που έχουν έρθει σε επαφή με χημικά ή έχουν επιμολυνθεί με λοιμώδη ή άλλα επικίνδυνα υλικά όπως υπολείμματα παρασποκτόνου πρέπει να απορρίπτονται μετά από κάθε βάρδια εργασίας και να μην επαναχρησιμοποιούνται. Τα χρησιμοποιημένα γάντια πρέπει να απορρίπτονται αμέσως μόλις εμφανίσουν σημάδια υποβάθμισης του υλικού τους κατά τη χρήση, όπως φθορά, οπές, αποχρωματισμός και εξασθένηση των γαντιών. Απορρίπτετε τα προϊόντα σύμφωνα με τους κανονισμούς των αρμόδιων τοπικών αρχών. Η υγειονομική ταφή ή η καύση των προϊόντων πρέπει να γίνεται υπό ελεγχόμενες συνθήκες. Εάν το προϊόν έχει χρησιμοποιηθεί σε κλινικό περιβάλλον, μετά τη χρήση το προϊόν πρέπει να αποτεφρώνεται ή να απορρίπτεται σύμφωνα με το πρωτόκολλο απόρριψης κλινικών αποβλήτων.

**KÄYTTÖ:** Tämä käyttöohje on tarkoitettu käytettäväksi yhdessä pakkauksessa olevien erityisohjeiden kanssa. Käsiinnettu kertakäyttöiseksi kaaksoisuntaiseksi suojaksi suojaamaan riskitontaminaatioita ja suojaamaan käsiä pääasiassa kemikaalien roiskeita vastaan ja noudattamaan yhdenmukaistettuja kuvakkeissa kuvattuja standardeja.

**KÄSINEISSÄ/PAKKAUKSESSA NÄKYVIEN SYMBOLEIDEN JA KUVAKKEIDEN SELITYKSET:** (01) **EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Lue käyttöohjeet ennen tuotteiden käyttöä tai ota yhteyttä Anselliin, jos tarvitset lisätietoja. Jos taso X on mainittu kuvakkeen alla, tämä tarkoittaa, että testi ei sovellu ja käsinnettä ei ole suunniteltu nimenomaista vaaraa vastaan ja siksi käsinnettä ei tule käyttää suojaamaan vaaraa tälle vastaan. (02) **EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Suojaus mekaanisia riskejä vastaan – A: Hankauskestävyys (suorituskykytaso 0–4) – B: Terien viillonkestävyys (suorituskykytaso 0–5) Jos taso X on merkitty tälle ominaisuudelle, TDM:En mukaisesti on viitesuorituskykytuloksella viillonkestävyydelle – C: Repäisykestävyys (suorituskykytaso 0–4) – D: Pistokestävyys (suorituskykytaso 0–4) – E: TDM ISO EN 13997 viillonkestävyys (suorituskykytaso A–F) **Varoitus!** Käsiinnettä ei ole suunniteltu suorituskykytaso perustuvat käsiinnettä kämmenalueella tehtyihin testeihin. Käsiinnettä, joissa on kaksi tai useampi kerrosta, nämä yleiset suorituskykytaso eivät välttämättä kuvaa käsiinnettä uloimman kerroksen suorituskykyä. Käsiinnettä, joissa kämmen, kämmenselkä ja ranneke ovat erilaiset, mekaaninen suojaus koskee vain käsiinnettä kämmenistä. (03) **EN ISO 374-5: 2016** – Suojaus bakteereita, sieniä ja viruksia vastaan. (04) **EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYYPPI A, B TAI C** – Suojaus kemikaaliavaaroja vastaan: Typpi A = Kemialliset läpäisy suoja > 30 minuuttia vähintään 6 kemikaalia vastaan EN ISO 374-1:ssä olevan luettelon mukaisesti: 2016:ssa olevan luettelon mukaisesti Typpi B = Kemialliset läpäisy suoja > 30 minuuttia vähintään kolme kemikaalia vastaan EN ISO 374-1: 2016:ssa olevan luettelon mukaisesti. Typpi C = Kemialliset läpäisy suoja > 10 minuuttia vähintään yhtä testikemikaalia vastaan EN ISO 374-1: 2016 (ei koodia kuvakkeen alla). A = metanoli, B = asetonit, C = asetonitriili, D = dikloorimetani, E = hiilidisulfidi, F = tolueni, G = dietyyliamiini, H = tetrahydrofuraani, I = etyyliisetaatti, J = n-heptaani, K = natriumhydroksidi, 40 %, L = rikkihappo, 96 %, M = typpihappo, 65 %, N = etikkahappo, 99 %, O = ammoniakki, 25 %, P = vetyperoksidi, 30 %, S = vetyfluoridihappo, 40 %, T = formaldehydi, 37 %. (05) **ISO 18889: 2019** – Suojaus torjunta-aineita vastaan – Käsiinnettä, kun potentiaalinen riski on suhteellisen alhainen. Nämä käsiinnettä eivät sovi käytettäväksi väkevöityjen torjunta-ainevalmisteiden kanssa ja/tai tilanteissa, joissa on mekaanisia riskejä. Torjunta-aineilla ei ole mahdollisuutta tunkeutua vaatteen hihan ja käsiinnettä väliin. Jos käsiinnettä ja hihan väliin päällekkäisyys on alle 50 mm, tulee käyttää pidempää käsiinnettä. Torjunta-aineiden kestävyystiedoissa testin kesto ei perustu todelliseen käyttöaikaan, koska läpäisevyydestä on nopeutettu testi, jossa näytteen pinta on jatkuvassa kosketuksessa testikemikaalin kanssa. Vaikka altistumisaika voi olla pidempi aika kenttäsovelluksen aikana laimennetulla koostumuksella, koko pinta ei ole jatkuvassa kosketuksessa testikemikaalin kanssa. **Varoitus!** Ilmoitetut kemikaalien kestävyystiedot on arvioitu laboratorio-olosuhteissa ja ne liittyvät vain testattuun kemikaaliin. Se voi olla erilainen, jos sitä käytetään seoksessa. Käsiinnettä, jotka ovat yhtä pitkiä tai pidempiä kuin 400 mm, kemikaalien kestävyystiedot perustuvat näytteisiin, jotka on otettu 80 mm:n päästä rannekkeesta. Tiedot eivät ehkä kuvasta suojauksen todellista kestoa työpaikalla ja eroa seosten ja puhtaiden kemikaalien välillä. Tarkista, että käsiinnettä sopivat tarkoitettuun käyttöön. Olosuhteet työpaikalla voivat erota tyypitetistä lämpötilasta, hankauksesta ja hajoamisesta riippuen. Suojakäsiinnettä saattavat käytettäessä tarjota vähemmän kestävyyttä kemikaaleille fyysisten ominaisuuksien muutosten vuoksi. Hajoamistulokset osoittavat muutoksen käsiinnettä pistokestävyysnäytteenä niiden altistuttua vaarallisille kemikaaleille. Kemikaalien aiheuttamat liikkeet, repeytyminen, hankautuminen, hajoaminen jne. voivat vähentää todellista käyttöaika huomattavasti. Syövyttävien kemikaalien kohdalla hajoaminen voi olla tärkein huomioitava tekijä valittaessa kemikaaleja kestäviä käsiinnettä. Kemikaalien läpäisevyydet, testattu EN 16523-1: 2015 + A1: 2018:n mukaisesti ja hajoamistiedot, testattu EN ISO 374-4: 2019:n mukaisesti, ovat saatavissa pyydettäessä ja/tai osoitteesta ansell.com, Ansell-tuotesivulta/ladattavat kriteerit/CE-sertifioidut kemikaalien läpäisevyydestien tiedot. (06) **EN 421: 2010** – Suojaus radioaktiivista saastumista vastaan. (07) **CE** – Tuote on henkilönsuojaimia koskevan EU:n säädöksen 2016/425 vaatimusten mukainen. Tyypitarkastustodistus (moduuli B) ja soveltuvin osin valvottu tuotetarkastus (moduuli C2) tai vaatimustenmukaisuus tyypin mukaisesti perustuvat tuotantoprosessin laadunvarmistukseen (moduuli D), jonka on tehnyt Cextelbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. CE-merkinän jäljessä oleva nelinumeroinen koodi viittaa ilmoitetun laitoksen tunnustunnumeroon. Tämä ilmoitettu laitos on vastuussa kategorian III yhdenmukaisuusarvioinnista (moduuli C2 tai D) tuotteille, jotka suojaavat vakavilta riskeiltä. Kun MD on mainittu CE:n jäljessä, tämä on myös luokan I tuote lääkinnällisten laitteiden asetuksen 2017/745 mukaisesti. (08) **UKCA** – Tuote on asetuksen 2016/425 henkilönsuojaimia koskevien vaatimusten mukainen, muutettuna koskemaan yhdistynyttä kuningaskuntaa. Yhdistynyt kuningaskunta: Tyypitarkastustodistus (moduuli B) ja tyypinmukaisuutta tuotantoprosessin laadunvarmistuksen perusteella (moduuli D) CE-merkinälle käytetään perustana UKCA:n hakemistolla. (09) **ELINTARVIKKEKUVAKE** – Sopii kosketukseen elintarvikkeiden kanssa. Tuotteet, joissa on tämä kuvake, ovat EU:n asetusten 1935/2004 ja 2023/2006 sekä kaikkien soveltuvin kansallisten elintarvikkeiden kanssa kosketuksiin joutuvien materiaalien asetuksen mukaisia. (10) **KOHA** – Tuote on Korean työturvallisuuslain säädännön henkilönsuojaimia koskevien vaatimusten mukainen ja sertifioitu niiden mukaisesti. (11) **UKREPRO** – Sertifiointi Ukrainassa (12) **EI-SERILLI** (13) **EI VALMISTETTU LUONNONKUMULIATEKSIKSI** (14) **VALMISTETTU LUONNONKUMULIATEKSIKSI** (15) **VAIN KERTAKÄYTTÖ** (16) **PIDÄ POISSA AURINGOSTA** (17) **PIDÄ KUUVANA** (18) **VÄLTÄ OTSONIA** (19) **ENIMMÄISSÄILYTYSLÄMPÖTILA, 40°C** (20) **PIDÄ POISSA LÄMMÖN- JA RADIOAKTIIVISISTA LÄHTEISTÄ** (21) **ÄLÄ KÄYTÄ, JOS PAKKAUS ON VAHINGOITUNUT** (22) **VÄHENNEMISPÄIVÄMÄÄRÄ** (23) **VALMISTUSPÄIVÄMÄÄRÄ** (24) **VALMISTAJA** (25) **CA XX.LXXX** – Hyväksymistodistus sertifioituna Brasilian säädöksen vaatimusten mukaisesti (xx.xxxx viittaa sertifikaatin numeroon). (26) **STERILOITUNUT SÄTEILYTTÄMÄLLÄ** (27) **TUOTANTONUMERO** (28) **ERÄNUMERO** (29) **ANSELLIN SISÄINEN NUMERO** (30) **KUVASTONUMERO** Pyydä Ansellilta lisätietoja tuotteen suorituskykyästä. (31) **SIRIM-SERTIFIOINTIMERKKI** – Tuote on sertifioitu Malaysian SIRIM QAS International Sdn. Bhd. -standardin mukaisesti ja noudattaa sen vaatimuksia.

**VAROITUSMERKIT:** 1. Tutki ennen käyttöä, ettei käsiinnettä ole virheitä tai vikoja, kuten reikiä, mikroriekiä tai repeämiä. Jos käsiinnettä on repeytyneet tai niihin on tullut reikiä käytön aikana, hävitä ne välittömästi. Jos epäroit, älä käytä käsiinnettä, vaan ota uusi pari. 2. On välttämätöntä, etteivät kemikaalit kosketa ihoa, vaikka ne olisivat harmittomia. Varmista, etteivät kemikaalit valu hihansuun kautta. Poista käsiinnettä välittömästi, jos väkevöidyn torjunta-aineen roiske saastuttaa sen. 3. Saastuneet käsiinnettä tulee puhdistaa, pestä tai pyyhkiä kuiviksi ennen niiden käistä poistamista. Vältä saasteiden pintojen koskettamista paljalla käsillä. 4. Käsiinnettä ei saa joutua kosketukseen avotulen kanssa eikä niitä saa käyttää suojaukseen kuumuutta vastaan. 5. Käsiinnettä ei saa käyttää suojaksi ionisoivaa säteilyä vastaan. 6. Elintarvikkeiden käsittelyyn sopivissa käsiinnettä saattaa ilmetä kulkeutumista joidenkin elintarvikkeiden



yhteydessä. Jotta tiedät, mitkä rajoitukset ovat voimassa ja mille elintarvikkeille käsineitä voidaan käyttää, kysy neuvoja Ansellilta tai lue Ansellin elintarvikkeiden yhdenmukaisuusvakuutus. 7. Jos käsineitä käytetään räjähdysvaarallisissa ympäristöissä, varmista, että käsineet vastaavat EN 16350 -vaatimuksia. Näitä käsineitä käyttävien henkilöiden tulee olla oikein maadoitettu esim. käyttämällä riittäviä jalkineita ja vaatteita. **Varoitus!** Käsineitä ei tule purkaa pakkauksesta, avata, säätää tai ottaa pois kädestä syttyviä tai räjähtäviä aineita sisältävillä alueilla. Käsineiden ikääntyminen, kuluminen, saastuminen ja vauriot voivat vaikuttaa haitallisesti käsineiden sähköstaattisiin ominaisuuksiin ja ne eivät välttämättä ole riittävä suoja hapella rikastettuihin syttyviin ympäristöihin. Tällöin lisäarviointi on tarpeen. 8. Steriileille tuotteille – Pussia sisältö on steriili, jos pussia ei ole avattu tai jos se ei ole vahingoittunut. Älä käytä pussia, jos se on avattu tai vahingoittunut. 9. Lääkinnälliseen käyttöön – Käsineiden käyttöä – Normaalisissa käytössä rutiinitutkimuksen jälkeen Ansell suosittelee tutkimuskäsineiden vaihtoa 15 minuutin välein tai potilaan hoidon aikana, jos siirrytään kontaminoidulta kehon alueelta toiselle kehon alueelle, ja potilaan hoidon jälkeen.

**AINESOSAT / VAARALLISET AINESOSAT:** Jotkut käsineet saattavat sisältää ainesosia, joiden tiedetään aiheuttavan yliherkillä henkilöillä allergioita, ja tästä syystä ne voivat aikaansaada ärsyttävän ja/tai allergisen reaktion. Jos ilmenee allergisia reaktioita, ota yhteys lääkäriin. **Varoitus!** Jos käsineet sisältävät luonnonlakteksia, se tulee mainita pakkauksessa. Siinä tapauksessa **TÄMÄ TUOTE SAATTAA AIHEUTTAA HERKILLE IHMISILLE ALLERGISIA REAKTIOITA, MUKAAN LUKIEN ANAFYLAKTINEN REAKTIO**. Jos tarvitset lisätietoja, ota yhteyttä Ansellin.

**OIKEA PUKEMINEN JA RIISUMINEN: Käsineiden pukeminen:** 1. Ota yksi käsi pakkauksesta ja tarkista se varmistaaksesi, että vikoja/puutteita, kuten reikiä tai repeytymiä, ei ole. 2. Jos käsineet ovat "molempikäiset", käsineitä voi käyttää kummassa tahansa kädessä. Jos omat käsiensä eivät ole sellaisia, kohdistu käsineen sormet ja peukalo sopivaan käteen ennen pukemista. 3. Laita viisi rannekkeeseen ja vedä ranneke ranteen yli. Varmista käsineen hyvä istuvuus. **Käsineiden riisuminen:** 1. Pese käsi ennen riisumista ihon kontaminaation välttämiseksi. 2. Vedä käsineiden sormenpäistä yksi kerrallaan. 3. Rypistä irrotetut käsineen sormenpäät palloksi. Vedä käsi osittain pois käsineestä. 4. Käytä osittain riisutun käsineen ranneketta apuna, tartu toiseen rannekkeeseen ja vedä alas, kunnes toinen käsi on nurinpäin ja ensimmäisen käsineen päällä. Heitä pois.

**HOITO-OHJEET; SÄILYTYYS:** Pidä poissa suorasta auringonvalosta. Säilytä kuivassa paikassa alkuperäisessä pakkauksessa. Suojattava otsonilähteiltä. Jos tuotteet säilytetään oikein yllä olevien ohjeiden mukaan, ne eivät menetä suorituskykyään eivätkä niiden ominaisuudet muutu olennaisesti. Jos ikääntyminen tai säilytys voi vaikuttaa tuotteisiin, vanhenemispäivä on mainittu pakkausmateriaaleissa. **PUHDISTUS:** Käsiin on vain kertakäyttöisiä eikä niitä ole tarkoitettu konepestäviksi tai käytettäväksi uudelleen. Käsiin uudelleenkäyttö voi aiheuttaa jälkikontaminaation ja leikkauksen jälkeisen komplikaation. Valmistaja ei ole validoinut tämän tuotteen puhdistus- ja uudelleensterilointisykliä. Puhdistus tai uudelleensterilointiprosessi saattaa vaarantaa tuotteen kestävyden. **HÄVITTÄMINEN:** Käytetyt tuotteet, jotka ovat olleet kosketuksissa kemikaalien kanssa tai ovat taudinaiheuttajien tai muiden vaarallisten aineiden (kuten torjunta-ainejäämien) saastuttamia, tulee hävittää jokaisen työvuoron jälkeen eikä niitä saa käyttää uudelleen. Ne tulee myös hävittää, kun niissä näkyy kulumisen merkkejä käytön aikana, kuten käsineiden repeytyminen, reiät, värinmuutos ja heikkeneminen. Hävitä paikallisten viranomaisten sääntöjen mukaisesti. Toimita kaatopaikalle tai polttaa valvotuissa olosuhteissa. Jos tuotetta on käytetty kliinisissä tilanteissa, tuote tulee käytön jälkeen polttaa tai hävittää kliinisenä jätteenä saastuneen jätteen hävittämisprotokollan mukaan.

**ANVÄNDNING:** Denna bruksanvisning är avsedd att användas tillsammans med den specifika information som finns på förpackningen. Dessa engångshandskar är avsedda att utgöra ett dubbelriktat barriärskydd mot korskontaminering samt för att skydda händerna mot i huvudsak risker från kemikaliestänk. De uppfyller de standarder som anges med de relevanta piktogrammen.

**FÖRKLARING AV SYMBOLER OCH PIKTOGRAM SOM KAN FÖREKOMMA PÅ HANDSKAR/FÖRPACKNING: (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016** – Läs bruksanvisningen innan du använder produkterna eller kontakta Ansell för mer information. Om en nivå X nämns under något av piktogrammen betyder det att denna provning ej är relevant och att handsken inte ska användas för denna specifika risk då den inte är utformad för det. **(02) EN 388:2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Skydd mot mekaniska risker – A: Nötningsmotstånd (funktionsnivå 0–4) – B: Skärmotstånd (funktionsnivå 0–5); om nivå X anges för denna egenskap ska TDM-provning enligt E användas som referensresultat för skärmotstånd – C: Rivhållfasthet (funktionsnivå 0–4) – D: Punkteringsmotstånd (funktionsnivå 0–4) – E: Skärmotstånd enligt TDM ISO EN 13977 (funktionsnivå A–F). **Varning!** Handskarnas funktionsnivåer (A–E) är enbart baserade på provningar som har utförts i handskens innerhand. För handskar med två eller flera skikt återspeglar dessa övergripande funktionsnivåer inte nödvändigtvis funktionen hos handskens yttersta skikt. För handskar vars innerhand, handrygg och krage skiljer sig gäller det mekaniska skyddet endast innerhanden. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Skydd mot bakterier, svamp och virus. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYP A, B ELLER C** – Skydd mot kemiska risker: Typ A = genombrottsstid > 30 minuter för minst sex kemikalier enligt listan i EN ISO 374-1: 2016 Typ B = genombrottsstid > 30 minuter för tre kemikalier enligt listan i EN ISO 374-1: 2016 Typ C = genombrottsstid > 10 minuter för minst en av testkemikalierna enligt listan i EN ISO 374-1: 2016 (ingen kod under piktogrammet), A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = diklormetan, E = koldisulfid, F = toluen, G = dietylamin, H = tetrahydrofuran, I = etylacetat, J = n-heptan, K = natriumhydroxid 40 %, L = svavelsyra 96 %, M = salpetersyra 65 %, N = ättiksyra 99 %, O = ammoniak 25 %, P = väteperoxid 30 %, S = fluorvätesyra 40 %, T = formaldehyd 37 %. **(05) ISO 18889:2019** – Skydd mot pesticider – handsken är lämplig om risken är relativt låg. Dessa handskar är inte lämpliga att använda med koncentrerade pesticidblandningar och/eller i situationer med mekaniska risker. Pesticiden får inte kunna tränga in mellan plaggets ärm och handsken. Om handske och ärm överlappar varandra med mindre än cirka 50 mm bör en längre handske användas. För uppgifterna om beständighet mot pesticider är provningens varaktighet inte baserad på den faktiska användningstiden, eftersom permeationsprovningen är ett accelererat test då provets yta är i konstant kontakt med det kemiska ämnet i fråga. Även om exponeringstiden kan vara längre under fältanvändning med en utspädd sammansättning är inte hela ytan i ständig kontakt med det kemiska ämnet. **Varning!** Uppgifterna om kemikaliebeständighet har bedömts under laboratoriemässiga förhållanden och enbart avseende det kemiska ämne som använts vid provningen. Uppgifterna kan skilja sig om det kemiska ämnet används i en blandning. För handskar som är 400 mm eller längre är uppgifterna om kemikaliebeständighet baserade på prover tagna 80 mm från kragens ände. Uppgifterna kanske inte återspeglar den faktiska varaktigheten av skyddet på arbetsplatsen eller differentieringen mellan blandningar och rena kemikalier. Kontrollera att handskarna är lämpliga för den avsedda användningen. Förhållandena på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen när det gäller temperatur, nötning och degradation. Förändringar i skyddshandskarnas fysiska egenskaper kan försämra deras kemikaliebeständighet. Degradationsresultaten anger förändringen i handskarnas punkteringsmotstånd efter exponering för det aktuella kemiska ämnet. Rörelser, att handskarna fastnar, gnuggning och degradation på grund av kemikaliekontakten m.m. kan avsevärt förkorta den faktiska användningstiden. När det gäller frätande kemikalier kan degradation vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikaliebeständiga handskar. Uppgifter om permeation av kemikalier, provat enligt EN 15523-1: 2015 + A1: 2018, samt uppgifter om degradation, provat enligt EN ISO 374-4: 2019 finns att få på begäran och/eller via [ansell.com](http://ansell.com) från Ansell's productsidor (product page/downloads criteria/CE-certified Chemical Permeation test data). **(06) EN 421:2010** – Skydd mot radioaktiv kontaminering. **(07) CE** – Produkten uppfyller och är certifierad enligt kraven i den europeiska förordningen om personlig skyddsutrustning 2016/425. Typintyg (modul B) och (om relevant) övervakade produktkontroller (modul C2) eller intyg om överensstämmelse med typ baserat på kvalitetssäkring av tillverkningsprocessen (modul D) av Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde, Belgien. Om CE-märkningen följs av en fyrsiffrig kod refererar detta till identifikationsnumret för det anmälda organ som ansvarar för bedömningen av överensstämmelse med kategori III (modul C2 eller D) för produkter som skyddar mot allvarliga risker. Om MD anges tillsammans med CE-symbolen är detta en produkt av klass I enligt EU-förordning 2017/745 om medicintekniska produkter. **(08) UKCA** – Produkten uppfyller kraven i förordning 2016/425 om personlig skyddsutrustning, i dess ändrade lydelse för Storbritannien. För Storbritannien: Typintyg (modul B) och certifikat om överensstämmelse med typ baserat på kvalitetssäkring av tillverkningsprocessen (modul D) för CE-märkning utgör grund för tillämpningen av UKCA-märkning. **(09) LIVSMEDELSPIKTOGRAM** – Lämplig för kontakt med livsmedel. Produkter märkta med detta piktogram uppfyller kraven i de europeiska förordningarna 1935/2004 och 2023/2006 samt alla tillämpliga nationella bestämmelser för material som kommer i kontakt med livsmedel. **(10) KOHSA** – Produkten uppfyller och är certifierad enligt kraven i den koreanska arbetsskyddslagstiftningen för PPE. **(11) UKKREPRO** – Certifierad i Ukraina **(12) IKCE-STERIL (13) EJ TILLVERKAD AV NATURGUMMILATEX (14) TILLVERKAD AV NATURGUMMILATEX (15) ENDAST FÖR ENGÅNGSBRUK (16) SKYDDA MOT SOLLJUS (17) FÖRVARA TORRT (18) UNDVIK OZON (19) MAX. FÖRVARINGSTEMPERATUR 40°C (20) SKYDDA MOT VÄRME OCH RADIOAKTIVA KÄLLOR (21) ANVÄND INTE OM FÖRPACKNINGEN ÄR SKADAD (22) UTGÅNGSDATUM (23) TILLVERKNINGSDATUM (24) TILLVERKARE (25) CA XX.XXX** – Godkännandeintyg avseende certifiering enligt kraven i det brasilianska direktivet (där xx.xxx avser intygets nummer). **(26) STERILISERAD MED STRÅLNING (27) LOTNUMMER (28) BATCHNUMMER (29) ANSELLS INTERNA NUMMER (30) KATALOGNUMMER** Kontakta Ansell om du behöver mer information om produktens prestanda. **(31) SIRIM-MÄRKNING** – Produkten uppfyller och är certifierad enligt kraven i Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:** 1. Inspektera handskarna före användning med avseende på defekter och brister som hål, punkteringar eller rivskador. Om handskarna rivs sönder eller punkteras under användningen ska de omedelbart kasseras. I tveksamma fall ska du inte använda handskarna utan ta ett nytt par. 2. Det är mycket viktigt att skydda huden från kontakten med alla kemikalier, även om de anses vara ofarliga. Försäkra dig om att kemikalierna inte komma in i handsken via kragen. Ta omedelbart av handsken om den blir kontaminerad av koncentrerat pesticidspill. 3. Förorenade handskar ska rengöras, tvättas eller torkas torra innan de tas av. Undvik att vidröra kontaminerade ytor med bara händer. 4. Handskarna får inte komma i kontakt med öppen eld eller användas som skydd mot värme. 5. Handskarna får inte användas som skydd mot joniserande strålning. 6. Handskar som är lämpliga för kontakt

med livsmedel kan uppvisa viss migrering gällande specifika livsmedel. Kontakta Ansell eller konsultera Ansell Foods förklaring om överensstämmelse för att ta reda på om särskilda begränsningar gäller och för vilka specifika livsmedel handskarna kan användas. 7. Om handskarna ska användas i explosiva miljöer ska du säkerställa att de uppfyller kraven i EN 16350. Personer som använder dessa handskar ska vara adekvat jordade, till exempel genom lämpliga skor och kläder. **Varning!** Handskarna får inte packas upp, öppnas, justeras eller tas av i brandfarliga eller explosiva atmosfärer. Handskarnas elektrostatiske egenskaper kan påverkas negativt av åldrande, slitage, föroreningar och skador. Dessa egenskaper kanske inte är tillräckliga för en syreberikad brandfarlig atmosfär där ytterligare bedömningar måste göras. 8. Sterila produkter: Innehållet i förpackningen är sterilt såvida inte påsen är öppnad eller skadad. Använd inte produkten om påsen är öppnad eller skadad. 9. Handskens livslängd vid användning i sjukvården: Vid normal användning, efter rutinmässig inspektion, rekommenderar Ansell att undersökningshandskar byts var 15:e minut eller i vård situationer då händerna flyttas från ett kontaminerat ställe på kroppen till ett annat ställe på kroppen samt efter vård av en patient.

**INGREDIENSER/FARLIGA INGREDIENSER:** Vissa handskar kan innehålla ingredienser som kan orsaka allergi hos känsliga personer. Dessa kan utveckla irritation och/eller allergiska kontaktreaktioner. Vid allergiska reaktioner, sök omedelbart medicinsk rådgivning. **Varning!** Om handskarna innehåller naturgummilätex är detta angivet på förpackningen. Om så är fallet: **DENNA PRODUKT KAN ORSAKA ALLERGISKA REAKTIONER, INKLUSIVE ANAFYLAKTISK CHOCK** hos överkänsliga personer. Kontakta gärna Ansell för att få mer information.

**KORREKT PÅ- OCH AVTAGNING: Ta på handskarna så här:** 1. Ta ut en handske från förpackningen och inspektera den för att se att den inte har några defekter/skavanker som småhål eller rivskador. 2. Om handskarna är handneutrala kan de användas på valfri hand. Om inte, rikta in handskens fingrar och tumme med rätt hand innan du tar på handsken. 3. För in fem fingrar i kragen och dra kragen över handleden. Kontrollera att handskarna sitter bra. **Ta av handskarna så här:** 1. Skölj av handskarna innan du tar av dem för att minska risken för kontaminering av huden. 2. Dra ut fingertopparna på den ena handsken. 3. Tryck ihop de lossade fingertopparna till en boll. Dra ut handen till hälften ur handsken. 4. Använd kragen på den delvis avtagna handsken för att ta tag i den andra kragen och dra nedåt tills den andra handsken är ut och in och ovanpå den första handsken. Kassera.

**SKÖTSELRÅD: FÖRVARING:** Skydda mot direkt solljus, förvara torrt samt i originalförpackningen. Skydda mot ozonkällor. Om produkterna förvaras på lämpligt och angivet sätt kommer de inte att förlora sin funktion eller få väsentligen förändrade egenskaper. Om produkterna kan påverkas av åldrande eller långvarig förvaring anges utgångsdatumet på förpackningen. **RENGÖRING:** Handskarna är avsedda för engångsbruk och inte konstruerade för att kunna tvättas eller återanvändas. Om handsken används mer än en gång kan detta leda till efterföljande kontaminering och postoperativa komplikationer. Tillverkaren har inte validerat någon typ av rengöring eller omsterilisering av denna produkt. Produktens egenskaper kan försämrats vid rengöring och omsterilisering, oavsett metod. **KASSERING:** Använda produkter som varit i kontakt med kemikalier eller kontaminerats med smittämnen eller andra farliga material, till exempel pesticidrester, ska kasseras efter varje arbetspass och får inte återanvändas. De måste också kasseras om de uppvisar tecken på försämring under användningen (exempelvis rivskador, hål, missfärgning eller försvagning av materialet). Kassera dem i enlighet med lokala föreskrifter. Förbränning under kontrollerade förhållanden. Om produkten har använts i en klinisk miljö ska den förbrännas eller kasseras enligt protokollet för hantering av kliniskt avfall.

**POUŽITÍ:** Tento návod k použití se používá v kombinaci se specifickými informacemi, které jsou uvedeny na produktu a/nebo na jeho prvním obalu. Rukavice jsou navrženy jako jednorázová ochrana proti křížové kontaminaci a ochrana proti potřísnění chemikáliemi. Splňují normy uvedené na příslušných piktogramech.

**VYSVĚTLENÍ ZNAČENÍ A PIKTOGRAMŮ, KTERÉ SE MOHOU OBJEVIT NA RUKAVIČÍCH/OBALECH: (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Prosíme, přečtěte si Návod k použití před použitím produktu nebo případně kontaktujte společnost Ansell pro více informací. Pokud je pod některým z piktogramů uveden stupeň X, znamená to, že tato zkouška není použitelná a rukavice pro ni nejsou určeny, a proto se ani nesmí používat pro toto konkrétní nebezpečí. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Ochrana před mechanickými riziky – A: Odolnost proti oděru (úrovně výkonu 0 až 4) – B: Odolnost proti prořezání (úrovně výkonu 0 až 5) Pokud je pro tuto vlastnost uvedena úroveň X, je TDM podle E referenčním výsledkem pro odolnost proti prořezání. – C: Odolnost proti protržení (úrovně výkonu 0 až 4) – D: Odolnost proti propíchnutí (úrovně výkonu 0 až 4) – E: Odolnost proti prořezání dle TDM EN ISO 13997 (úrovně výkonu A až F) **Upozornění!** Úrovně výkonu (A až E) uvedené u rukavic jsou založeny na testech provedených pouze na dlaňové oblasti rukavic. V případě rukavic tvořených dvěma či více vrstvami tyto celkové úrovně výkonu nemusí nezbytně odpovídat výkonu vnější vrstvy rukavice. U rukavic, jejichž provedení dlaně, hřbetu ruky a manžety se liší, se ochrana proti mechanickým rizikům vztahuje pouze na dlaňovou část rukavic. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Ochrana proti bakteriím, plísním a virům. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYP A, B NEBO C** – Ochrana proti chemickým rizikům: Typ A = doba odolnosti proti pronikání chemikálií > 30 minut pro minimálně 6 chemikálií dle seznamu definovaného v EN ISO 374-1: 2016 Typ B = doba odolnosti proti pronikání chemikálií > 30 minut pro minimálně 3 chemikálie dle seznamu definovaného v EN ISO 374-1: 2016 Typ C = doba odolnosti proti pronikání chemikálií > 10 minut pro alespoň jednu chemikálii dle seznamu definovaného v EN ISO 374-1: 2016 (pod piktogramem není uveden žádný kód) A = methanol, B = aceton, C = acetonitril, D = dichlormethan, E = disulfid uhlíku, F = toluen, G = diethylamin, H = tetrahydrofuran, I = ethylacetát, J = n-heptan, K = hydroxid sodný, 40%, L = kyselina sírová, 96%, M = kyselina dusičná, 65%, N = kyselina octová, 99%, O = amoniak, 25%, P = peroxid vodíku, 30%, S = kyselina fluorovodíková, 40%, T = formaldehyd, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Ochrana proti pesticidům – rukavice vhodné při relativně nízkém potenciálním riziku. Tyto rukavice nejsou vhodné pro použití s koncentrovanými pesticidními prostředky a/nebo v situacích, kdy existují mechanická rizika. Pesticid nesmí proniknout mezi návlek a rukavici. Pokud je přesah mezi návleky a rukavicí méně než cca 50 mm, je třeba použít rukavici o větší délce. Pokud jde o data ohledně odolnosti vůči pesticidům, doba trvání zkoušky není založena na skutečné době použití, protože zkouškou průniku je zrychlená zkouška, při které je povrch vzorku v neustálém kontaktu s testovanou chemickou látkou. Ačkoli doba trvání expozice může být během aplikace v terénu se zředěným přípravkem delší, celý povrch není ve stálém kontaktu s testovanou chemickou látkou. **Upozornění!** Údaje o chemické odolnosti byly posouzeny v laboratorních podmínkách a týkají se pouze zkoušené chemické látky. Pokud je chemikálie použita ve směsi, údaje mohou být odlišné. V případě rukavic o délce 400 mm a delších jsou data o odolnosti proti chemikáliím založena na testech vzorků odebraných z oblasti vzdálené 80 mm od konce manžety. Data nemusí přesně odpovídat reálné době trvání ochrany na pracovišti a nemusí reflektovat rozdíly mezi směsí a čistými chemikáliemi. Proveďte, zda jsou rukavice vhodné pro konkrétní použití. Podmínky na pracovišti se mohou od zkušebních podmínek lišit v závislosti na konkrétní teplotě, míře možného oděru a opotřebení. Při používání mohou ochranné rukavice poskytovat menší odolnost proti chemikáliím v důsledku změn svých fyzických vlastností. Výsledky degradace ukazují změnu odolnosti rukavic proti propíchnutí po vystavení zkoušené chemické látce. Pohyby, zatížení, tření či opotřebení způsobené kontaktem s chemikálií apod. mohou výrazně zkrátit reálný čas možného používání. V případě žíravých chemikálií může být nejdůležitějším kritériem pro výběr protichemických rukavic jejich odolnost proti opotřebení. Údaje o permeaci chemikálií, testováno podle normy EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 a údaje o degradaci testované podle normy EN ISO 374-4: 2019, jsou k dispozici na vyžádání a/nebo na [ansell.com](http://ansell.com), na stránce výrobků Ansell (download criteria/CE-certified Chemical Permeation test data.) **(06) EN 421: 2010** – Ochrana proti radioaktivní kontaminaci. **(07) CE** – Produkt vyhovuje požadavkům a je certifikován v souladu s požadavky evropských předpisů týkajících se osobních ochranných prostředků 2016/425. Certifikát o přezkoušení typu (modul B) a dozорованá kontrola produktu (modul C2) nebo shoda s typem na základě zabezpečení kvality výrobního procesu (modul D): Pro EU: Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Za značkou CE následuje čtyřmístný kód, který odkazuje na identifikační číslo oznamovaného subjektu, který je odpovědný za posouzení shody kategorie III u produktů na ochranu proti závažným rizikům. Pokud je za CE zmíněno MD, jedná se o zdravotnický prostředek třídy I dle nařízení o zdravotnických prostředcích 2017/745. **(08) UKCA** – Výrobek je v souladu s požadavky nařízení 2016/425 o osobních ochranných prostředcích ve znění platném ve Velké Británii. Pro Velkou Británii: Certifikát o přezkoušení typu (modul B) a certifikáty shody s typem založené na zabezpečení kvality výrobního procesu (modul D) pro označení CE slouží jako základ pro podání žádosti o UKCA. **(09) PIKTOGRAM POTRAVINY** – Produkt je vhodný pro kontakt s potravinami. Výrobky označené tímto piktogramem jsou v souladu s evropskými nařízeními 1935/2004 a 2023/2006 a se všemi platnými vnitrostátními předpisy pro materiály přicházející do styku s potravinami. **(10) KOHSA** – Produkt splňuje a je certifikován v souladu s požadavky korejských zákonů o ochraně zdraví a bezpečnosti práce na osobní ochranné prostředky. **(11) UKRSEPRO** – Certifikováno na Ukrajině **(12) NESTERILNÍ (13) NEVYROBENO Z PŘÍRODNÍHO KAUKČUKOVÉHO LATEXU (14) VYROBENO Z PŘÍRODNÍHO KAUKČUKOVÉHO LATEXU (15) POUZE NA JEDNO POUŽITÍ (16) UCHOVÁVEJTE MIMO DOSAH SLUNEČNÍHO ŽÁŘENÍ (17) UCHOVÁVEJTE V SUCHU (18) VYHNĚTE SE OZÓNU (19) MAXIMÁLNÍ TEPLOTA SKLADOVÁNÍ, 40°C (20) UCHOVÁVEJTE MIMO DOSAH TEPLA A RADIOAKTIVNÍCH ZDROJŮ (21) NEPOUŽÍVEJTE, POKUD JE OBAL POŠKOZEN (22) DATUM POUŽITELNOSTI (23) DATUM VÝROBY (24) VÝROBCE (25) CA XX.XXXX** – Schvalovací certifikát – Certificate of Approval (CA) – znamená, že produkt je certifikován na požadavky brazilské normy (xx.xxxx je číslo certifikátu). **(26) STERILIZOVÁNO OZAŘOVÁNÍM (27) ČÍSLO ŠARŽE (28) ČÍSLO SÉRIE (29) INTERNÍ ČÍSLO ANSELL (30) KATALOGOVÉ ČÍSLO** Podrobnější informace o vlastnostech výrobku získáte u společnosti Ansell. **(31) CERTIFIKAČNÍ ZNAČKA SIRIM** – Výrobek je v souladu a certifikován podle požadavků malajsijské společnosti SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ:** 1. Před použitím zkontrolujte, zda rukavice nejsou poškozené nebo nemají kazy, jako jsou díry, malé díry nebo trhliny. Pokud budou rukavice při používání roztrženy nebo propíchnuty, okamžitě je vyřadte. Pokud máte pochybnosti, rukavice nepoužívejte a obstarajte si nové. 2. Je nezbytné vyhnout se jakémukoli kontaktu chemikálií s pokožkou, i když jsou tyto chemikálie považovány za neškodné. Zajistěte, aby se chemikálie nedostaly dovnitř rukavic skrz manžety. Pokud dojde ke kontaminaci rozlitím koncentrovaného pesticidu, okamžitě rukavice sejměte. 3. Znečištěné rukavice musejí být omyty nebo ošetřeny do sucha před

jejich sejmutím. Nedotýkejte se kontaminovaných povrchů holými rukama. 4. Rukavice by neměly přijít do kontaktu s otevřeným ohněm a neposkytují ochranu před teplem. 5. Rukavice nesmí být používány na ochranu proti ionizujícímu záření. 6. Rukavice vhodné pro styk s potravinami mohou vykazovat určitou migraci proti specifickým potravinám. Nechte si poradit od společnosti Ansell nebo nahlédněte do prohlášení společnosti Ansell o shodě pro potraviny, abyste věděli, zda se na ně vztahují zvláštní omezení a pro které konkrétní potraviny lze rukavice používat. 7. Používají-li se rukavice v oblastech s možností výbuchu, zajistěte, aby splňovaly požadavky normy EN 16350. Osoby používající tyto rukavice musí být řádně uzemněny, např. použitím vhodné obuvi a oděvu. **Upozornění!** Rukavice nesmějí být rozbalovány, otevírány, upravovány ani snímány v hořlavém ani ve výbušném prostředí. Elektrostatické vlastnosti rukavic mohou být nepříznivě ovlivněny dosažením hranice životnosti, obnošením, kontaminací či poškozením a nemusí být vhodné pro hořlavá prostředí obohacená kyslíkem, kde je nutné doplňující vyhodnocení vhodnosti. 8. Pro sterilní produkty – Obsah sáčku je sterilní, pokud nebyl otevřen nebo pokud není poškozený. Pokud je sáček otevřený nebo poškozený, produkt nepoužívejte. 9. Pro lékařské použití – životnost rukavic – Při běžném používání po běžné kontrole společnost Ansell doporučuje měnit vyšetřovací rukavice každých 15 minut nebo během péče o pacienta, pokud se přesouvá z kontaminovaného místa na jiné místo a po ošetření pacienta.

**PŘÍSADEY / RIZIKOVÉ PŘÍSADEY:** Některé rukavice mohou obsahovat přísady, o kterých je známo, že mohou zapříčinit alergické reakce u citlivých osob, u kterých může dojít k podráždění a/nebo k alergické dotykové reakci. Pokud dojde k alergické reakci, okamžitě se poraďte s lékařem. **Upozornění!** Pokud rukavice obsahují přírodní latex, je to uvedeno na obalu. V tomto případě **MŮŽE TENTO PRODUKT ZPŮSOBOVAT U CITLIVÝCH OSOB ALERGICKÉ REAKCE VČETNĚ ANAFYLAKTICKÝCH REAKCÍ**. Pro více informací, prosíme, kontaktujte společnost Ansell.

**SPRÁVNÉ NAVLÉKÁNÍ A SNÍMÁNÍ RUKAVIC:** **Jak navlékat rukavice:** 1. Vyjměte jednu rukavici z obalu a zkontrolujte, zda nejsou viditelné jakékoli díry nebo trhliny. 2. Pokud jsou rukavice pravolevé, lze je nosit na obou rukou. Pokud tomu tak není, před nasazením rukavice si přizpůsobte prsty a palec správné ruce. 3. Vložte všech pět prstů do manžety rukavice a manžetu přetáhněte přes zápěstí. Ujistěte se, že rukavice dobře sedí. **Jak snímat rukavice:** 1. Před nasazením rukavice umyjte, abyste snížili riziko kontaminace pokožky. 2. Vytáhněte koncečky prstů z jedné rukavice. 3. Prsty sbalte do pěsti. Částečně uvolněte ruku z rukavice. 4. Pomocí manžety z částečně sejmuté rukavice uchopte druhou manžetu a stahujte, dokud není druhá rukavice naruby a navlečená na první rukavici. Rukavice zlikvidujte.

**PÉČE O VÝROBEK: SKLADOVÁNÍ:** Chraňte před přímým slunečním zářením, skladujte na suchém místě v původním obalu. Chraňte před zdrojím ozónu. Jsou-li výrobky skladovány, jak je uvedeno, neztratí své vlastnosti ani se výrazně nezmění. Pokud by rukavice mohly být ovlivněny stárnutím nebo skladováním, je datum použitelnosti uvedeno na obalových materiálech. **ČIŠTĚNÍ:** Rukavice jsou pouze na jedno použití a nejsou určeny k prání ani k opakovanému použití. Opakované použití rukavic by mohlo způsobit kontaminaci a pooperační komplikace. Čištění a opakovaná sterilizace nebyly pro tento produkt výrobcem validovány. Určeny pouze k jednorázovému použití. **LIKVIDACE:** Použité produkty, které přišly do styku s chemickými látkami nebo byly kontaminovány infekčními či jinými nebezpečnými materiály, jako jsou zbytky pesticidů, musí být po každé pracovní směně zlikvidovány a nesmí být znovu použity. Musí být také zlikvidovány, jakmile se u nich během používání objeví jakékoli známky degradace, jako je roztržení, díry, změna barvy a zeslabení rukavic. Likvidaci provádějte podle místních předpisů. Likvidaci spalováním nebo na skládkách provádějte pod dohledem. Pokud byl produkt použit v klinickém prostředí, měl by být po použití spálen nebo zlikvidován podle protokolu o likvidaci klinického odpadu.

**HASZNÁLAT:** A jelen használati útmutatót az első csomagoláson feltüntetett specifikus információkkal együtt kell használni. A kesztyűk egyszerű használatos, keresztszennyeződés ellen védő kétrányú védőgátként, valamint a kéz elsősorban vegyi anyagok fröccsenésével szembeni védelmére szolgálnak, és a vonatkozó piktogramok szerint megfelelnek a szabványoknak.

**A KESZTYŰN/CSOMAGOLÁSON SZEREPLŐ SZIMBÓLUMOK ÉS PIKTOGRAMOK JELENTÉSE:** (01) EN ISO 21420:2020/ISO 15523-1:2016 – A termékek használatának megkezdése előtt olvassa el a használati útmutatót, vagy további információért forduljon az Ansellhez. Ha valamely piktogram alatt az X szint szerepel, az azt jelenti, hogy ez a teszt erre a típusra nem vonatkozik, a kesztyű nem erre a specifikus veszély elleni védelemre tervezték, ezért erre a célra nem használható. (02) EN 388:2016 + A1:2018 – A B C D E – Mechanikai veszélyek elleni védelem – A: Kopásállóság (0–4 közötti teljesítményszintek) – B: Vágásállóság (0–5 közötti teljesítményszintek) Ha ennél a jellemzőnél X szint van feltüntetve, akkor az E szintű TDM jelenti a referencia teljesítményeredményt a vágásállóság vonatkozásában – C: Szakadásállóság (0–4 közötti teljesítményszintek) – D: Szúrásállóság (0–4 közötti teljesítményszintek) – E: TDM ISO EN 13997 vágásállóság (A–F közötti teljesítményszintek) **Figyelem!** A kesztyűkhöz megadott teljesítményszintek (A–E) csak a kesztyű tenyér részén végezett tesztekre alapulnak. A kettő vagy több réteggel rendelkező kesztyűknél ezek az általános teljesítményszintek nem feltétlenül a kesztyű legkülső rétegének teljesítményét tükrözik. Azoknál a kesztyűknél, amelyek eltérő tenyér- és kézhátrésszel rendelkeznek, a mechanikai védelem csak a kesztyű tenyér részére vonatkozik. (03) EN ISO 374-5:2016 – Védelem baktériumok, gombák és vírusok ellen. (04) EN ISO 374-1:2016 + A1:2018 A, B VAGY C TÍPUS – Védelem vegyi veszélyek ellen: A típus – kémiai áttörési idő > 30 perc az EN ISO 374-1:2016 szabványban meghatározott listán szereplő legalább 6 vegyi anyag esetében B típus – kémiai áttörési idő > 30 perc az EN ISO 374-1:2016 szabványban meghatározott listán szereplő legalább három vegyi anyag esetében C típus – kémiai áttörési idő > 10 perc az EN ISO 374-1:2016 szabványban meghatározott listán szereplő legalább egy vizsgált vegyi anyag esetében (nincs kód a piktogram alatt) A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = diklórmétán, E = szén-diszulfid, F = toluol, G = dietil-amin, H = tetrahidrofurán, I = etil-acetát, J = n-heptán, K = nátrium-hidroxid, 40%, L = kénsav, 96 %, M = salétromsav, 65%, N = ecetsav, 99%, O = ammónia, 25%, P = hidrogén-peroxid, 30%, S = fluorsav, 40%, T = formaldehid, 37%. (05) ISO 18889:2019 – Rovarirtószerek elleni védelem – A kesztyű viszonylag alacsony potenciális kockázat esetén használható. Ezek a kesztyűk nem használhatók rovarirtó-koncentrátumokhoz és/vagy olyan esetekben sem, amikor mechanikai kockázat áll fenn. A rovarirtó nem hatolhat be a ruházat ujjá és a kesztyű közé. Ha a kesztyű és ruházat ujjja közötti átfedés kisebb mintegy 50 mm-nél, akkor hosszabb kesztyű viselése szükséges. A rovarirtószerekkel szembeni ellenállási adatok tekintetében a teszt időtartama nem a tényleges használati időn alapszik, mivel az átszivárgási teszt egy gyorsított teszt, amelyben a minta felszínre folyamatosan érintkezik a tesztelt vegyszerrel. Bár az expozíció időtartama a hígított vegyszer helyszíni alkalmazása során hosszabb lehet, a teljes felület nem érintkezik folyamatosan a tesztelt vegszerrel. **Figyelem!** A vegyi anyagokkal szembeni ellenállás adatai laboratóriumi körülmények között lettek meghatározva, és kizárólag a tesztelt vegyi anyagra vonatkoznak. Keverékek esetében eltérőek lehetnek. A 400 mm-es vagy hosszabb kesztyűknél a vegyi anyagokkal szembeni ellenállóság a mandzsetta szélévelől 80 mm-re vett mintákon lett meghatározva. Az adatok nem feltétlenül tükrözik a védelem tényleges tartósságát az adott munkahelyen, és nem veszik figyelembe a keverékek és tiszta anyagok közötti különbségeket. Ellenőrizze, hogy a kesztyű alkalmas-e a rendeltetési célra. A munkahelyi körülmények a hőmérséklet, kopás és degradáció függvényében különbözhetnek a típusvizsgálat körülményeitől. Használt állapotban a fizikai jellemzők megváltozása miatt a védőkésztyűk vegyi anyagokkal szembeni ellenállása csökkenhet. A degradációs eredmények a kesztyűk átlukadáással szembeni ellenállásában bekövetkezett változást mutatják a vizsgált vegyi anyagok való expozícióit követően. A mozgás, szúrások, dörzsölés, vagy vegyi anyagokkal való érintkezés okozta degradáció stb. jelentősen csökkentheti a tényleges használati időt. Korrozív vegyi anyagok esetében a degradáció lehet a legfontosabb tényező a vegyi anyagok ellenálló kesztyű kiválasztásakor. Az EN 16523-1:2015 + A1:2018 szerint vizsgált kémiai permeációs adatok és az EN ISO 374-4:2019 szerint vizsgált degradációs adatok elérhetők kérésre és/vagy az ansell.com weblapon az Ansell termékoldal/letöltési kritériumok/CE-tanúsított vegyianyag-átszivárgási vizsgálati adatok útvonalon keresztül. (06) EN 421:2010 – Radioaktív szennyeződés elleni védelem. (07) CE – A termék megfelel az egyéni védőeszközökre vonatkozó 2016/425 sz. európai rendelet követelményeinek, és erre tanúsítva is lett. A típusvizsgálati tanúsítvány (B modul) és adott esetben a felgyélt termékellenőrző (C2 modul) vagy a típusmegfelelőség a gyártási folyamat minőségbiztosításán alapszik (D modul), amit a Centexbel Belgium (azonosító: 0493), Technopolepark 70, B-9052 Zwijnaarde ellenőrizte. Ha a CE-jelölést egy négy számjegyű kód követi, az a súlyos kockázatok ellen védelmet nyújtó termékek esetében a III. kategóriának való megfelelésért értékelését (C2 vagy D modul) végző tanúsító testület azonosító számát jelenti. Amennyiben a CE-jelzés mellett az MD felirat látható, akkor az orvostechnikai eszközökről szóló 2017/745 sz. szabályozás szerint I. osztályba sorolt termékről van szó. (08) UKCA – A termék megfelel az egyéni védőeszközökre vonatkozó, a Nagy-Britanniában alkalmazandó jogszabályoknak megfelelően módosított 2016/425 sz. rendelet követelményeinek. Nagy-Britannia vonatkozásában: Az UKCA-jelölés alkalmazásához a CE-jelöléshez szükséges típusvizsgálati tanúsítvány (B modul) és a gyártási folyamat minőségbiztosításán alapuló típusmegfelelőségi tanúsítványok (D modul) szolgálnak alapul. (09) ÉLELMISZER PIKTOGRAM – Bármilyen étellemszerrel érintkezhet. Az ilyen piktogrammal ellátott termékek megfelelnek az 1935/2004 és a 2023/2006 jelű európai rendeletnek, valamint az étellemszerekkel érintkező anyagokra vonatkozó belső rendeletnek is. (10) KOHSA – A termék megfelel a koreai munkaegészségügyi és munkavédelmi törvény egyéni védőeszközökre vonatkozó követelményeinek, és erre tanúsítva lett. (11) UKREPOL – Ukrajnában tanúsítva (12) NEM STERIL (13) KÉSZÍTÉSÉHEZ NEM HASZNÁLTAK TERMÉSZETES LATEXGUMIT (14) TERMÉSZETES LATEXGUMI FELHASZNÁLÁSÁVAL KÉSZÜLT (15) CSAK EGYSZERI HASZNÁLATRA (16) NAPSUGÁRZÁSTÓL TÁVOL TARTANDÓ (17) SZÁRADOZ TARTANDÓ (18) AZ ÖZONNAK VALÓ KITETTSÉG KERÜLENDŐ (19) MAXIMÁLIS TÁROLÁSI HŐMÉRSÉKLET: 40°C (20) HŐ- ÉS RADIOAKTÍV FORRÁSOKTÓL TÁVOL TARTANDÓ (21) NE HASZNÁLJA, HA A CSOMAGOLÁS SÉRÜLT (22) LEJÁRAT DÁTUMA (23) GYÁRTÁS DÁTUMA (24) GYÁRTÓ (25) CA XX.XXX – Jóváhagyási tanúsítvány, amely szerint a termék a brazil szabályozás követelményeinek teljesítésére tanúsítva lett (ahol xx.xxxx a tanúsítvány számát jelenti). (26) SUGÁRZÁSSAL STERILIZÁLVA (27) TÉTELSZÁM (28) KÖTEGVSZÁM (29) BELSŐ ANSELL-SZÁM (30) KATALÓGUSSZÁM A termék teljesítményével kapcsolatos részletesebb információért forduljon az Ansellhez. (31) SIRIM TANÚSÍTÁSI JELZÉS – A termék megfelel a Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd. követelményeinek, és erre tanúsítva is lett. lett.

**HASZNÁLATI ÖVINTÉZKEDÉSEK:** 1. Használat előtt vizsgálja meg a kesztyűt, hogy nincsenek-e rajta hibák, pl. lyukak, túlyukak vagy szakadás. Ha a kesztyű használat közben megreped vagy átlukad, azonnal le kell venni, és hulladékként kell kezelni. Ha bármilyen

kétsége merül fel, ne használja a kesztyűt, vegyen elő egy újat. 2. Rendkívül fontos, hogy semmilyen vegyi anyag ne kerüljön a bőrre, még akkor sem, ha ártalmatlannak gondolja. Gondoskodjon arról, hogy a vegyi anyagok ne juthassanak be a kesztyű szájánál. Azonnal vegye le a kesztyűt, ha rovarirtó-koncentrátum fröccsen rá. 3. A szennyezett kesztyűt levétel előtt célszerű megtisztítani vagy lemosni, ill. szárazra törölni. Kerülje a szennyezett felületek csupasz kézzel való megérintését. 4. A kesztyűket ne tegye ki nyílt lángnak, illetve ne használja hő elleni védelemre. 5. A kesztyű nem használható ionizáló sugárzás elleni védelemre. 6. Az élelmiszerekkel való érintkezésre alkalmas kesztyűknél bizonyos fokú kioldódás léphet fel egyes élelmiszerekkel való érintkezés esetén. A specifikus korlátozásokkal kapcsolatban, és annak megállapítására, hogy a kesztyűk mely konkrét élelmiszernél használhatók, tájékozódjon az Ansellnél vagy olvassa el az Ansell élelmiszer-kompatibilitási nyilatkozatát. 7. Ha a kesztyűket robbanásveszélyes környezetben használják, ellenőrizze, hogy teljesítik az EN 16350 követelményeit. A kesztyűt viselő személyeket pl. megfelelő ruházat és lábbeli viselésével földelni kell. **Figyelem!** A kesztyűket tilos kicsomagolni, felnyitni, beállítani és levenni gyúlékony vagy robbanásveszélyes környezetben. A kesztyű elektrosztatikus tulajdonságai ronthatják azok öregedési, kopási, szennyeződési és sérülési jellemzőit; előfordulhat, hogy oxigéndús gyúlékony környezetekben való használatra nem is alkalmasak, és erre további ellenőrzéseket kell végezni. 8. Steril termékek esetén – A tasak tartalma steril, kivéve, ha a tasakot kinyitották vagy megsérült. Ne használja a terméket, ha a tasakot felnyitották vagy sérült. 9. Orvostechnikai használatra – A kesztyű élettartama – Normál használat esetén az Ansell a rutin vizsgálatot követően 15 percenként javasolja cserélni a vizsgálókesztyűket, illetve a beteggondozás közben a test egyik szennyezett pontjáról egy másik pontra való áttéréskor, valamint a beteggondozást követően.

**ÖSSZETEVŐK/VESZÉLYES ÖSSZETEVŐK:** Egyes kesztyűk anyaga tartalmazhat olyan összetevőket, amelyekről ismert, hogy túlérzékeny személyeknél bőrirritációt és/vagy allergiás reakciót válthatnak ki. Ha allergiás reakciót tapasztal, azonnal forduljon orvoshoz. **Figyelem!** Ha a kesztyűk tartalmaznak természetes latexet, ez a tény a csomagoláson fel van tüntetve. Ebben az esetben **EZ A TERMÉK ALLERGIÁS REAKCIÓT, AKÁR ANAFILAXIÁS ROHAMOT VÁLTHAT KI** a túlérzékeny személyeknél. További információért forduljon az Ansellhez.

**A HELYES FEL – ÉS LEVÉTEL:** **Hogyan kell felvenni a kesztyűket:** 1. Vegye ki az egyik kesztyűt a csomagolásból, és vizsgálja meg, hogy nincs-e rajta hibák/sérülések, pl. túlyukak vagy szakadások. 2. Ha a kesztyűk kétékezesek, akkor bármelyik kézen viselhetők. Ha nem kétékezesek, akkor felvétel előtt igazítsa a kesztyű ujjait és hüvelykujját a megfelelő kézhez. 3. Dugja bele az öt ujját a mandzsettába, és húzza rá a mandzsettát a csuklójára. Ügyeljen arra, hogy a kesztyűk jól illeszkedjenek. **Hogyan kell levenni a kesztyűket:** 1. Levétel előtt mossa le a kesztyűket, ezzel is csökkentve a bőr beszennyeződésének kockázatát. 2. Húzza meg az egyik kesztyű ujjvégeit. 3. A megzajított ujjvégeket gyűrje golyóvá. Részlegesen szabadítsa ki a kezét a kesztyűből. 4. A részben levett kesztyű mandzsettáját használva fogja meg a másik mandzsettát, és húzza lefelé addig, amíg a második kesztyű kifordul és az első kesztyű fölé kerül. Helyezze a szemétesbe.

**KEZELÉSI ÉS GONDOZÁSI ÚTMUTATÓ: TÁROLÁS:** Óvja a közvetlen napfénytől, száraz helyen tárolja, és tartsa az eredeti csomagolásban. Ózonforrástól távol tartandó. A termékek teljesítménye a megjelölt módon történő, megfelelő tárolásuk esetén nem romlik, és jellemzőik sem változnak jelentősen. Ha a kesztyűkre hatással lehet az öregedés vagy a tárolás, a lejárat dátuma meg van adva a csomagolóanyagokon. **TISZTÍTÁS:** A kesztyűk kizárólag egyszer használhatók; nem moshatók és nem használhatók fel újra. A kesztyű újbóli használata utószennyezést vagy posztoperatív komplikációkat okozhat. A termék tisztítását és újbóli sterilizálását nem validálta a gyártó. A tisztítási vagy újraszterilizálási folyamat károsíthatja a termék integritását. **HULLADÉKBA HELYEZÉS:** A vegyi anyagokkal már érintkezett, vagy fertőző vagy más veszélyes anyagokkal (pl. rovarirtószer-maradványokkal) szennyezett, használt termékeket az adott műszak után nem szabad újra felhasználni, ki kell dobni őket. Akkor is ki kell dobni őket, ha használat közben a degradáció bármilyen jelét mutatják, mint például szakadás, lyukak, elszíneződés vagy az anyag meggyengülése. Hulladékba helyezésükről a helyi hatósági előírások szerint kell gondoskodni. Ellenőrzött módon hulladéklerakóba vagy hulladékégetőbe kell szállítani őket. Klinikai környezetben való használat esetén a terméket el kell égetni, vagy a klinikai hulladékba helyezési szerinti protokoll szerint kell hulladékba helyezni.

**LIETOŠANA:** Šī lietošanas instrukcija ir jāizmanto kopā ar specifisku informāciju, kas norādīta uz tiešā iepakojuma. Cimdi paredzēti kā vienreizējās lietošanas divvirzienu aizsargbarjera savstarpējas inficēšanās novēršanai, kā arī roku aizsardzībai galvenokārt pret ķīmikāliju šķakatām, un tie atbilst visiem attiecīgajās piktogrammās norādītajiem saskaņotajiem standartiem.

**SIMBOLU UN PIKTOGRAMMU, KAS VARĒTU BŪT NORĀDĪTI UZ CIMDIEM/IPAKOJUMA, SKAIDROJUMS: (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016** – lūdzu, pirms šo izstrādājumu lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju vai sazinieties ar uzņēmumu "Ansell", lai iegūtu vairāk informācijas. Ja zem kādas no piktogrammām norādīts X līmenis, tas nozīmē, ka attiecīgais tests nav attiecināms uz cimdus nav paredzēti un tādēļ ir jāizmantojams konkrētā apraudējuma novēršanai. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – aizsardzība pret mehānisku apraudējumu – A: Nodilumizturība (0.–4. efektivitātes līmenis) – B: Noturība pret griezumam ar asmeni (0.–5. efektivitātes līmenis) Ja šai īpašībai ir norādīts X līmenis, tad TDM saskaņā ar E ir standarta efektivitātes rezultāts attiecībā uz griezumizturību. – C: pārraušanas izturība (0.–4. efektivitātes līmenis) – D: Noturība pret caurduršanu (0.–4. efektivitātes līmenis) – E: TDM ISO EN 13997 griezumizturība (A–F efektivitātes līmenis) **Bridinājums!** Cimdiem apstiprinātie efektivitātes līmeņi (no A līdz E) ir pamatoti ar testiem, kas veikti cimdņu plaukostas zonā. Cimdiem ar divām vai vairākām kārtām, šie kopējā snieguma līmeņi var ne vienmēr atspoguļo cimdņu virskārtas sniegumu. Cimdiem, kuru plaukostas daļa un aizmugure ir izgatavota no atšķirīgiem materiāliem, mehāniskā aizsardzība ir attiecināma tikai uz cimdņa plaukostas daļu. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – aizsardzība pret baktēriju, sēnīšu un vīrusiem. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIPS A, B VAI C** – aizsardzība pret ķīmiskiem apraudējumiem: A tips = ķīmikāliju caursūkšanās laiks > 30 minūtes attiecībā uz vismaz 6 ķīmikālijām saskaņā ar sarakstu standartā EN ISO 374-1: 2016 B tips = ķīmikāliju caursūkšanās laiks > 30 minūtes attiecībā uz vismaz trīs ķīmikālijām saskaņā ar sarakstu standartā EN ISO 374-1: 2016 C tips = ķīmikāliju caursūkšanās laiks > 10 minūtes attiecībā uz vismaz vienu testa ķīmikāliju saskaņā ar sarakstu standartā EN ISO 374-1: 2016 (zem piktogrammas nav koda) A = metanols, B = acetons, C = acetonitrils, D = dihlorometāns, E = sērogleklis, F = toluēns, G = dietilamīns, H = tetrahidrofurāns, I = etiācētāts, J = n-heptāns, K = nātrijs hidroksīds (40%), L = sērskābe, (96%), M = slāpkskābe (65%), N = etiāskābe (99%), O = amonjaks (25%), P = ūdenraža pārsābe (30%), S = hidrofluorskābe (40%), T = formaldehīds (37%). **(05) ISO 18889: 2019** – aizsardzība pret pesticīdiem – cimdīs ir piemērots, ja potenciālais risks ir relatīvi mazs. Šie cimdi nav piemēroti izmantošanai ar koncentrētiem pesticīdiem un/vai gadījumos, kad pastāv mehāniskas dabas riski. Nedrīkst būt iespējama pesticīdu iekļūšana starp apģērba piederkni un cimdņu. Ja cimdņa un piederknes savstarpējais pārklājums ir mazāks nekā apm. 50 mm, jāizmanto garāks cimdīs. Attiecībā uz datiem par noturību pret pesticīdiem, testēšanas ilgums nav balstīts uz cimdņu lietojuma ilgumu, jo caurlaidības tests ir paātrināts tests, kura ietvaros parauga virsma ir pastāvīgā saskarē ar testā izmantojamo ķīmikāliju.

Lai arī saskare ar atšķaidītu ķīmikāliju praktiska lietojuma apstākļos var būt ilgāka, visa virsma neatrodas pastāvīgā saskarē ar testēto ķīmisko vielu. **Bridinājums!** Dati par ķīmisko izturību ir novērtēti tikai laboratorijas apstākļos un attiecas tikai uz testēto ķīmisko vielu. Tie var būt atšķirīgi, ja tā tiek izmantota mājaijumā. Cimdiem, kuru garums ir 400 mm vai lielāks, ķīmiskās noturības dati ir pamatoti ar paraugiem, kas ņemti 80 mm no manšetes gala. Dati var neatpoguļot faktisko aizsardzības ilgumu darba vietā un atšķirības starp mājaijumiem un tīrām ķīmiskajām vielām. Pārliecinieties, vai cimdi ir piemēroti nodomātajam lietojumam. Apstākļi darba vietā var atšķirties no tipālās pārbaudes atkarībā no temperatūras, abrazīvā noduluma un sairšanas. Tos izmantojot, aizsargcimdi var nodrošināt mazāku pretestību pret ķīmikālijām cimdņu fizikālo īpašību izmaiņu dēļ. Degradācijas rezultāti liecina par izmaiņām cimdņu pretestībā pret caurduršanu pēc ķīmikāliju iedarbības. Kustības, aizķeršanās, berze, degradācija, ko izraisa saskare ar ķīmiskām vielām, u.c., var ievērojami samazināt faktiskās lietošanas laiku. Kodīgu ķīmikāliju gadījumā degradācija var būt svarīgākais faktors, kas jāņem vērā, izvēloties ķīmiski izturīgu cimdņu. Ķīmiskās caurlaidības dati, testējot atbilstoši EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, un degradācijas dati, testējot atbilstoši EN ISO 374-4: 2019, ir pieejami pēc pieprasījuma un/vai vietnē [ansell.com](http://ansell.com), apmeklējot Ansell izstrādājumu lapu/ norādot lejupeļiedes kritērijus/skatot CE sertificētos ķīmiskās caurlaidības testa datus. **(06) EN 421: 2010** – aizsardzība pret radioaktīvo piesārņojumu. **(07) CE** – produkts atbilst un ir sertificēts saskaņā ar Eiropas Regulas par individuālajiem aizsardzības līdzekļiem 2016/425 prasībām. Tipa pārbaudes sertifikāts (B modulis) un uzraudzības produktu pārbaudes (C2 modulis), vai E5 atbilstība tipam, pamatojoties uz kvalitātes nodrošināšanu ražošanas procesā (D modulis), ko veic Centexbel Belgium (identifikācijas numurs 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Ja CE zīmei seko četrpārpus kods, tas apzīmē tās pilnvarotās iestādes identifikācijas numuru, kura atbild par III kategorijas atbilstības novērtējumu produktiem, kas paredzēti aizsardzībai pret nozīmīgiem riskiem. Ja CE zīme ir kopā ar apzīmējumu MD, attiecīgās izstrādājums saskaņā ar Medicīnas ierīču regulu 2017/745 arī ir I klases izstrādājums. **(08) UNCEA** – produkts atbilst Regulas par individuālajiem aizsardzības līdzekļiem 2016/425 prasībām ar grozījumiem piemērošanai Lielbritānijā. Attiecībā uz Lielbritāniju: Tipa pārbaudes sertifikāts (B modulis) un atbilstības tipam sertifikāti vai uz ražošanas procesa kvalitātes nodrošināšanu balstīti atbilstības tipam sertifikāti (D modulis) attiecībā uz CE zīmi tiek izmantoti kā pamats UKCA piemērošanai. **(09) PĀRTIKAS PIKTOGRAMMA** – piemērots saskarei ar pārtikas produktiem. Produkti, kas ir marķēti ar šo piktogrammu, atbilst Eiropas Regulām 1935/2004 un 2023/2006, kā arī visiem piemērojamiem attiecīgo valstu normatīvajiem aktiem attiecībā uz materiāliem, kas nonāk saskarē ar pārtikas produktiem. **(10) KOHSA** – produkts atbilst un ir sertificēts saskaņā ar Korejas Arodvesības un drošības likuma prasībām attiecībā uz IAL. **(11) UKRSEPRO** – sertificēts Ukrainā **(12) NAV STERILS (13) NAV IZGATAVOTS NO DABĪGĀ KAUCŪKA LATEKSA (14) IZGATAVOTS NO DABĪGĀ KAUCŪKA LATEKSA (15) TIKAI VIENREIZĒJAI LIETOŠANAI (16) SARGĀT NO SAULES STARIEM (17) GLABĀT SAUSĀ VIETĀ (18) NEPIELAUJ SASKARI AR OZONU (19) MAKSIMĀLĀ UZGABĀŠANAS TEMPERATŪRA 40°C (20) NETURĒT KARSTUMA UN RADIĀCIJAS AVOTU TUVUMĀ (21) NELIETOJ, JA IPAKOJUMS IR BOJĀTS (22) DERĪGUMA TERMIŅŠ (23) IZGATAVOŠANAS DATUMS (24) RAŽOTĀJS (25) CA XXXXXX – apstiprinājuma sertifikāts, kas piešķirts saskaņā ar Brazīlijas Regulas prasībām (xx.xxxx ir sertifikāta numurs). **(26) STERILIZĒTS APSTAROJOT (27) SĒRIJAS NUMURS (28) PARTIJAS NUMURS (29) ANSELL IEKŠĒJĀS NUMURS (30) KATALOGA NUMURS** Lai iegūtu sīkāku informāciju par produkta efektivitāti, sazinieties ar uzņēmumu "Ansell". **(31) SIRIM SERTIFIKĀCIJAS ZĪME** – produkts atbilst un ir sertificēts atbilstoši Malaizijas SIRIM QAS International Sdn. Bhd. prasībām**

**PIESARDZĪBAS NORĀDĪJUMI ATTIECĪBĀ UZ LIETOŠANU:** 1. Pirms lietošanas pārbaudiet, vai cimdiem nav kādi defekti vai nepilnības, piemēram, caurumi, caurdūrumi un plīsumi. Ja cimdiem ir plīsumi vai ir radušies caurumi lietošanas laikā, nekavējoties tos izmetiet. Ja rodas šaubas, nelietojiet attiecīgos cimdus un iegūstiet jaunu cimdņu pāri. 2. Svarīgi, lai nekādas ķīmiskās vielas nenonāktu saskarē ar ādu pat tad, ja tās šķiet nekaitīgas. Nodrošiniet, lai ķīmiskās vielas nevarētu iekļūt caur manšeti. Ja uz cimdiem nonāk koncentrēti pesticīdi, nekavējoties novelciet tos. 3. Pirms piesārņoto cimdņu novilkšanas tie jānotīra, jānomazgā vai jānoslauka. Izvairieties no piesārņotām virsmām ar kailām rokām. 4. Cimdi nedrīkst nonākt saskarē ar atklātu liesmu un tos nedrīkst izmantot aizsardzībai pret



karstumu. 5. Cimodus nedrīkst izmantot aizsardzībai pret jonizējošo starojumu. 6. Saskaņā ar pārtikas produktiem piemērotu cimdu sastāvdaļas var nokļūt noteiktos pārtikas produktos. Lai uzzinātu, vai ir piemērojami konkrēti ierobežojumi un ar kādiem pārtikas produktiem var izmantot attiecīgos cimodus, lūdzu, konsultējieties ar uzņēmuma "Ansell" pārstāvjiem vai skatiet "Ansell" pārtikas atbilstības deklarāciju. 7. Ja cimdi tiek izmantoti sprādzienbīstamās vidēs, lūdzu, pārliecinieties, vai tie atbilst EN 16350 prasībām. Personām, kas valkā šos cimodus, jābūt atbilstoši iezemētām, piemēram, valkājot adekvātus apavus un apģērbu. **Brīdinājums!** Cimodus nedrīkst izpakot, atvērt, mainīt vai novilkt viegli uzliesmojošā vai sprādzienbīstamā vidē. Cimdu elektrostatiskās īpašības var negatīvi ietekmēt nolietošānās, nodilums, piesārņojums un bojājumi, un tie var izrādīties nepietiekami bagātināti ar skābekli uzliesmojošā vidē, kur nepieciešama papildu novērtēšana. 8. Attiecībā uz steriliem produktiem: iepakojuma saturs ir sterils, ja iepakojums nav atvērts vai bojāts. Nelietot, ja iepakojums ir atvērts vai bojāts. 9. Lietošanai medicīnā – cimdu kalpošanas mūžs – parastas lietošanas gadījumā, veicot regulāru apskati, uzņēmums "Ansell" iesaka cimodus nomainīt ik pēc 15 minūtēm, bet pacienta aprūpes laikā – no infekciozās ķermeņa vietas pārejot uz citu ķermeņa vietu, kā arī pēc pacienta aprūpes.

**SASTĀVDAĻAS / BĪSTAMĀS SASTĀVDAĻAS:** Daži cimdi var saturēt sastāvdaļas, kuras, kā zināms, var būt iespējams alerģijas iemesls jutīgiem cilvēkiem, kam tās var izraisīt kairinājumu un/vai alerģiskas saskares reakcijas. Ja rodas alerģiskas reakcijas, nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību. **Brīdinājums!** Ja cimdi satur dabisko lateksu, tas ir norādīts uz iepakojuma. Šādā gadījumā sensibilizētām personām **ŠIS PRODUKTS VAR IZRAISĪT ALERĢISKAS REAKCIJAS, TOSTARP ANAFILAKTISKU REAKCIJU**. Lai iegūtu sīkāku informāciju, lūdzu, sazinieties ar firmu "Ansell".

**PAREIZA UZVILKŠANA UN NOVILKŠANA: Cimdu uzvilšana:** 1. Izņemiet vienu cimdu no iepakojuma un pārbaudiet to, lai pārliecinātos, vai nav konstatējami bojājumi, piemēram, caurumi vai plīsumi. 2. Ja cimdi ir vienādi abām rokām, cimdu var uzvilkt jebkurā rokā. Pretējā gadījumā pirms uzvilšanas savietojiet cimdu ar attiecīgās rokas īkšķi un pirkstiem. 3. Visus piecus pirkstus ievietojiet manšetē un velciet manšeti pāri plaukstas locītavai. Nodrošiniet, lai cimdi būtu labi pieguloši. **Cimdu novilkšana:** 1. Pirms cimdu novilkšanas nomazgājiet tos, lai samazinātu ādas piesārņojuma risku. 2. Pavelciet viena cimda pirkstu galus. 3. Atbrīvotos cimda pirkstu galus saspiediet bumbiņā. Daļēji atbrīvojiet roku no cimda. 4. Izmantojot daļēji novilkta cimda manšeti, satveriet otru manšeti un velciet uz leju, līdz otrais cimdīs ir apgriezts otrādi un pāri pirmajam cimdā. Izmetiet.

**KOPŠANAS INSTRUKCIJA: UZGLABĀŠANA:** Neturēt tiešā saules gaismā; uzglabāt sausā vietā un oriģinālajā iepakojumā. Neturēt ozona avotu tuvumā. Ja izstrādājumi tiek pareizi uzglabāti atbilstoši iepriekš norādītajam, nav paredzama būtiska to efektivitātes pasliktināšanās un īpašību izmaiņas. Ja izstrādājumus var ietekmēt novecošanās vai uzglabāšana, uz iepakojuma materiāliem norādīts derīguma termiņš. **TĪRĪŠANA:** Šie cimdi ir paredzēti tikai vienreizējai lietošanai un tos nav paredzēts mazgāt vai lietot atkārtoti. Cimdu atkārtota lietošana var izraisīt inficēšanos turpmāk un pēcooperācijas komplikācijas. Ražotājs šim izstrādājumam nav apstiprinājis tīrīšanu un atkārtotu sterilizāciju. Produkta integritāti var apdraudēt jebkāds tīrīšanas vai atkārtotas sterilizācijas process. **UTILIZĀCIJA:** izlietotie produkti, kas bijuši saskarē ar ķīmiskām vielām vai piesārņoti ar infekcioziem vai citiem bīstamiem materiāliem, piemēram, pesticīdu atliekām, ir jāiznīcina pēc katras darba maiņas un tos nedrīkst izmantot atkārtoti. Cimdi jāizmet arī tad, ja to lietošanas laikā parādās jebkādas bojājumu pazīmes, piemēram, plīsumi, caurumi, krāsas maiņa un cimdu materiāla izturības zudums. Atbrīvojieties no tiem saskaņā ar vietējo likumdošanu. Ieteicams tos ierakt zemē vai sadedzināt atbilstoši uzraudzības nosacījumiem. Ja izstrādājums izmantots klīniskā vidē, pēc lietošanas tas jāsadedzina vai arī jāiznīcina saskaņā ar klīnisko atkritumu utilizācijas protokolu.

**UPORABA:** Ove upute za uporabu namijenjene su za uporabu u kombinaciji sa specifičnim informacijama koje se pojavljuju na prvotnoj ambalaži. Rukavice su osmišljene za jednokratnu dvosmjernu zaštitu od unakrsne kontaminacije, a štite i šake pretežno od rizika od prskanja kemikalija te su u skladu s važećim usklađenim normama koje su prikazane piktogramima.

**OBJAŠNJE SIMEBOLA I PIKTOGRAMA KOJI SE MOGU POJAVITI NA RUKAVICAMA/AMBALAŽI:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Prije uporabe proizvoda pročitajte ove upute za uporabu ili kontaktirajte društvo Ansell za dodatne informacije. Ako je ispod bilo kojeg piktograma navedena razina X, to znači da ispitivanje nije primjenjivo i rukavica nije osmišljena za tu specifičnu opasnost i ne smije se upotrebljavati. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Zaštita od mehaničkih rizika – A: Otpornost na abraziju (razine radnih svojstava od 0 do 4) – B: Otpornost na prerezivanje (razine radnih svojstava od 0 do 5) Ako je razina X označena za ovo svojstvo, TDM u skladu s E je referentni rezultat svojstava za otpornost na porezotine – C: Otpornost na poderotine (razine radnih svojstava od 0 do 4) – D: Otpornost na probijanje (razine radnih svojstava od 0 do 4) – E: TDM ISO EN 13997 Otpornost na porezotine (razine radnih svojstava od A do F) **Upozorenje!** Razine svojstava (od A do E) navedene za rukavice temelje se na ispitivanjima izvedenima samo na području dlana rukavica. Za rukavice s dva sloja ili više te ukupne razine svojstava možda ne odražavaju svojstva vanjskog sloja rukavice. Za rukavice kod kojih su dlan, zapešće i manšeta različiti, mehanička zaštita primjenjiva je samo za dlan rukavice. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Zaštita od bakterija, gljivica i virusa. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIP A, B I LI C – Zaštita od kemijskih opasnosti: Tip A – vrijeme prodiranja kemikalije > 30 minuta za najmanje 6 kemikalija navedenih na popisu prema normi EN ISO 374-1: 2016 Tip B – vrijeme prodiranja kemikalije > 30 minuta za najmanje tri kemikalije navedene na popisu prema normi EN ISO 374-1: 2016 Tip C – vrijeme prodiranja kemikalije > 10 minuta za najmanje jednu kemikaliju koja se ispituje navedenu na popisu prema normi EN ISO 374-1: 2016 (bez koda ispod piktograma). A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = diklorometan, E = ugljikov disulfid, F = toluen, G = dietilamin, H = tetrahidrofur, I = etil-acetat, J = n-heptan, K = natrijev hidroksid, 40 %, L = sumporna kiselina, 96 %, M = dušična kiselina, 65 %, N = octena kiselina, 99 %, O = amonijak, 25 %, P = hidrogen peroksid, 30 %, S = fluorovodična kiselina, 40 %, T = formaldehid, 37 %. (05) ISO 18889: 2019 – Zaštita od pesticida – Rukavica prikladna kada je potencijalni rizik relativno nizak. Ove rukavice nisu prikladne za uporabu s formulama koncentriranih pesticida i/ili situacijama u kojima postoje mehanički rizici. Ne smije postojati mogućnost probijanja pesticida između rukava na odjeći i rukavica. Ako je područje preklapanja između rukavice i rukava manje od 50 mm, potrebno je upotrijebiti dulju rukavicu. Za podatke o otpornosti na pesticide trajanje ispitivanja ne temelje se na stvarnom vremenu uporabe jer ispitivanje propusnosti predstavlja ubrzano ispitivanje pri kojem je površina uzorka u neprekidnom dodiru s kemikalijom koja se ispituje. Iako trajanje izlaganja može biti i dulje tijekom primjene na terenu s razrijeđenom formulom, cijela površina nije u neprestanom dodiru s kemikalijom koja se ispituje. **Upozorenje!** Podaci o kemijskoj otpornosti procijenjeni su u laboratorijskim uvjetima i odnose se samo na ispitane kemikalije. Mogu se razlikovati ako se kemikalija upotrebljava u smjesi. U slučaju rukavica koje su dugačke 400 mm ili više, podaci o kemijskoj otpornosti temelje se na uzorcima uzetim 80 mm od završetka manšete. Podaci možda ne odražavaju stvarno trajanje zaštite na radnom mjestu te razliku između smjesa i čistih kemikalija. Provjerite jesu li rukavice prikladne za predviđenu namjenu. Uvjeti na radnom mjestu mogu se razlikovati od ispitivanja tipa ovisno o temperaturi, abraziji i razgradnji. Zaštitne rukavice pri uporabi mogu pružiti manju otpornost na kemikalije zbog promjena fizičkih svojstava. Rezultati razgradnje pokazuju promjenu u otpornosti rukavica na probijanje nakon izlaganja kemikalijama. Pomicanja, oštećenja, trenje i razgradnja uzrokovani dodirrom s kemikalijama mogu znatno smanjiti stvarno vrijeme uporabe. Za korozivne kemikalije razgradnja može biti najvažniji faktor koji treba razmotriti pri odabiru kemijski otpornih rukavica. Na zahtjev su dostupni podaci o propuštanju kemikalija ispitano prema normi EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 i podaci o razgradnji, ispitano prema normi EN ISO 374-4: 2019 i/ili putem web-mjesta Ansell.com, na stranici proizvoda Ansell, u kriterijima za preuzimanje ili ispitnim podacima o propuštanju kemikalija sa CE potvrdom. (06) EN 421: 2010 – Zaštita od radioaktivne kontaminacije. (07) CE – Proizvod je sukladan i certificiran u skladu sa zahtjevima europske Uredbe o osobnoj zaštitnoj opremi 2016/425. Certifikat o tipskom ispitivanju (modul B) i, gdje je to primjenjivo, nadzirane provjere proizvoda (modul C2) ili sukladnost s tipom na temelju osiguranja kvalitete postupka proizvodnje (modul D) provodi: Centexbel Belgium (I. D. br. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Oznaka CE uključuje i oznaku sa četiri znamenke koja se odnosi na identifikacijski broj prijavljenog tijela koje upravlja ocjenom sukladnosti kategorije III. (modul C2 ili D) za proizvode namijenjene za zaštitu od ozbiljnih rizika. Ako se uz oznaku CE navodi MD, riječ je također o proizvodu klase I. prema Uredbi o medicinskim proizvodima 2017/745. (08) UKCA – Proizvod je sukladan sa zahtjevima izmijenjene Uredbe o osobnoj zaštitnoj opremi 2016/425 koja se odnosi na Veliku Britaniju. Za Veliku Britaniju: Certifikat tipskog ispitivanja (modul B) i certifikati sukladnosti s tipom na temelju osiguranja kvalitete postupka proizvodnje (modul D) za oznake CE upotrebljavaju se kao temelj za primjenu oznake UKCA. (09) PIKTOGRAM HRANE – Pogodno za kontakt s prehrambenim proizvodima. Proizvodi kojima je priložen ovaj piktogram u skladu su s europskom Uredbom 1935/2004 i Uredbom 2023/2006, kao i sa svim primjenjivim nacionalnim uredbama za materijale koji dolaze u dodir s hranom. (10) KOHSA – Proizvod je sukladan i certificiran u skladu sa zahtjevima korejskog Zakona o zdravlju i sigurnosti na radnom mjestu za OZO. (11) UKRSEPRO – Certificirano u Ukrajini (12) NESTERILNO (13) NIJE IZRAĐENO OD LATEKSA OD PRIRODNE GUME (14) IZRAĐENO OD LATEKSA OD PRIRODNE GUME (15) SAMO ZA JEDNOKRATNU UPORABU (16) DRŽITE PODALJE OD SUNČEVE SVJETLOSTI (17) ČUVAJTE NA SUHOM (18) IZBJEGAVAJTE OZON (19) NAJVEĆA TEMPERATURA SKLADIŠTENJA 40°C (20) DRŽITE PODALJE OD IZVORA TOPLINE I ZRAČENJA (21) NEMOJTE UPOTREBLJAVATI AKO JE AMBALAŽA OŠTEĆENA (22) ROK VALJANOSTI (23) DATUM PROIZVODNJE (24) PROIZVOĐAČ (25) CA XX.XXX – Potvrda o odobrenju, u skladu sa zahtjevima brazilske Uredbe (pri čemu se xx.xxxx odnosi na broj potvrde). (26) STERILIZIRANO ZRAČENJEM (27) BROJ SERIJE (28) BROJ ŠARŽE (29) INTERNI BROJ DRUŠTVA ANSELL (30) KATALOŠKI BROJ Da biste dobili detaljnije informacije o radnim svojstvima proizvoda, obratite se društvu Ansell. (31) OZNAKA CERTIFIKACIJE SIRIM – Proizvod je sukladan i certificiran u skladu sa zahtjevima koje provodi Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**MJERE OPREZA PRI UPORABI:** 1. Prije uporabe pregledajte ima li na rukavicama neispravnosti ili oštećenja poput rupe, probušeni dijelovi i poderotina. Ako se rukavice poderu ili probuše tijekom uporabe, odmah ih odložite u otpad. Ako vam rukavice izgledaju sumnjivo, nemojte ih koristiti, nego upotrijebite novi par. 2. Od ključne je važnosti izbjeći dodir svih kemikalija s kožom, čak i ako se smatraju bezopasnim. Pazite da kemikalije ne prođu kroz manšetu. Ako je onečišćena proličenim koncentriranim pesticidom, odmah uklonite rukavicu. 3. Kontaminirane se rukavice prije uklanjanja trebaju očistiti ili oprati. Izbjegavajte dodir kontaminiranih

površina golim rukama. 4. Rukavice ne smiju doći u dodir s otvorenim plamenom niti služiti za zaštitu od topline. 5. Rukavice se ne smiju upotrebljavati za zaštitu od ionizirajućeg zračenja. 6. Rukavice koje su pogodne za dodir s prehrambenim proizvodima mogu ispuštati tvari kod određenih prehrambenih proizvoda. Da biste saznali određena ograničenja i na kojim se prehrambenim proizvodima mogu upotrebljavati rukavice, zamolite Ansell za savjet ili proučite izjavu društva Ansell o sukladnosti proizvoda za rad s hranom. 7. Ako se rukavice upotrebljavaju u eksplozivnim uvjetima, osigurajte da zadovoljavaju zahtjeve norme EN 16350. Osobe koje nose te rukavice trebaju biti pravilno uzemljene, primjerice uporabom odgovarajuće obuće i odjeće. **Upozorenje!** Rukavice se ne smiju vaditi iz ambalaže, otvarati, namještati ili uklanjati u zapaljivim ili eksplozivnim atmosferama. Elektrostatička svojstva rukavica mogu biti oslabljena zbog starosti, istrošenosti, onečišćenja i oštećenja te postoji mogućnost da ne budu prikladna za zapaljive atmosfere obogaćene kisikom u kojima su potrebne dodatne procjene. 8. Za sterilne proizvode – sadržaj vrećice sterilan je, osim ako vrećica nije otvorena ili oštećena. Ako je vrećica otvorena ili oštećena, proizvod nemojte koristiti. 9. Za medicinsku uporabu – Trajanje rukavice – Za normalnu uporabu nakon redovite provjere Ansell preporučuje da se rukavice za ispitivanje promijene svakih 15 minuta ili tijekom pružanja njege bolesniku ako se prelazi s kontaminiranog dijela tijela na neki drugi dio tijela te nakon pružanja njege bolesniku.

**SASTOJCI / OPASNI SASTOJCI:** Neke rukavice mogu sadržavati tvari za koje je poznato da u osjetljivih osoba mogu izazvati alergije te uzrokovati iritaciju i/ili alergijske reakcije pri dodiru. Ako dođe do alergijske reakcije, odmah potražite liječničku pomoć. **Upozorenje!** Ako rukavice sadržavaju prirodni lateks, to će biti navedeno na ambalaži. U tom slučaju, **OVAJ PROIZVOD MOŽE UZROKOVATI ALERGIJSKE REAKCIJE, UKLJUČUJUĆI ANAFILAKTIČKE REAKCIJE** u osjetljivih ljudi. Za više informacija kontaktirajte društvo Ansell.

**PRAVILNO NAVLAČENJE I SKIDANJE:** **Navlačenje rukavica:** 1. Izvadite jednu rukavicu iz pakiranja i pregledajte je da biste provjerili da na njoj nema nedostataka poput rupica ili poderotina. 2. Ako su rukavice iste za lijevu i desnu ruku, mogu se nositi na bilo kojoj ruci. Ako nisu, prije navlačenja poravnajte prste i palac rukavice s odgovarajućom rukom. 3. Umetnite pet prstiju u manšetu i povucite manšetu preko zapešća. Provjerite pristaju li vam rukavice dobro. **Skidanje rukavica:** 1. Operite rukavice prije skidanja da biste smanjili rizik od kontaminacije kože. 2. Povucite prste od jedne od rukavica. 3. Zgnječite opušteno prste u loptu. Djelomično oslobodite ruku iz rukavice. 4. S pomoću manšete djelomično uklonjene rukavice uhvatite manšetu druge rukavice i povucite prema dolje dok druga rukavica nije izokrenuta i dok se ne nalazi iznad prve rukavice. Bacite u otpad.

**UPUTE ZA ODRŽAVANJE: SKLADIŠTENJE:** Držite podalje od izravne sunčeve svjetlosti, pohranite na suhom mjestu te čuvajte u izvornoj ambalaži. Držite podalje od izvora ozona. Ako se proizvodi čuvaju na pravilan način, kako je opisano, njihova učinkovitost ni karakteristike neće se znatno promijeniti. Ako na proizvode mogu utjecati starenje ili skladištenje, na materijalima za pakiranje bit će naveden rok trajanja. **ČIŠĆENJE:** Rukavice nisu namijenjene za pranje ili ponovnu uporabu. Ponovna uporaba rukavice može izazvati naknadnu kontaminaciju i postoperativne komplikacije. Proizvođač nije validirao čišćenje i ponovnu sterilizaciju ovog proizvoda. Cjelovitost proizvoda može biti narušena bilo kakvim korištenim postupkom čišćenja ili ponovne sterilizacije. **ODLAGANJE U OTPAD:** Korišteni proizvodi koji su bili u dodiru s kemikalijama ili koji su onečišćeni zaraznim ili drugim opasnim materijalima kao što su ostaci pesticida trebaju se odložiti u otpad nakon svake smjene i ne smiju se ponovno upotrebljavati. Trebaju se odložiti u otpad i nakon što pokažu znakove razgradnje tijekom uporabe, kao što su poderotine, rupe, promjena boje ili slabljenje rukavica. Odložite u skladu s uredbama lokalnih nadležnih tijela. Odložite u odlagalište otpada ili spalite u kontroliranim uvjetima. Ako se proizvod koristio u kliničkom okruženju, nakon uporabe potrebno ga je spaliti ili odložiti u otpad sukladno protokolu za zbrinjavanje kliničkog otpada.

**УПОТРЕБА:** Тези инструкции за употреба трябва да се използват заедно със специалната информация, упомената върху първата опаковка. Ръкавиците са предназначени за двупосочна бариерна защита на ръцете за еднократна употреба срещу кръстосано замърсяване и също за защита на ръцете основно срещу рискове от химически пръски и отговарят на хармонизираните стандарти, показани от съответните пиктограми.

**ОБЯСНЕНИЕ НА СИМВОЛИТЕ И ПИКТОГРАМИТЕ, КОИТО МОЖЕ ДА СА ПОКАЗАНИ НА РЪКАВИЦЕТЕ/ОПАКОВКАТА: (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** – Моля, прочетете инструкциите за употреба, преди да използвате продуктите, или се свържете с Ansell за повече информация. Ако под някоя от пиктограмите е посочено ниво X, това означава, че този тест не е приложим и ръкавицата не е проектирана и следователно не трябва да се използва за тази конкретна опасност. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Защита от механични рискове – A: Устойчивост на претриване (нива на ефективност от 0 до 4) – B: Устойчивост на срязване (нива на ефективност от 0 до 5) Ако ниво X е посочено за това свойство, TDM спрямо E е референтният резултат за ефективността на устойчивост на срязване – C: Устойчивост на срязване (нива на ефективност от 0 до 4) – D: Устойчивост на пробиване (нива на ефективност 0 до 4) – E: TDM ISO EN 13997 устойчивост на срязване (нива на ефективност от A до F) **Предупреждение!** Посочените нива на ефективност (от A до E) за ръкавиците се базират на тестове, проведени само върху областта на дланта на ръкавиците. При ръкавици с два или повече слоя тези общи нива на ефективност може да не отразяват непременно ефективността на най-външния слой на ръкавицата. За ръкавиците, при които дланта и обратната страна на ръката са различни, механичната защита е приложима само към дланта на ръкавицата. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Защита от бактерии, гъбички и вируси. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 ТИП А, В ИЛИ С** – Защита срещу химически опасности: Тип А = време на проникване на химикала > 30 минути срещу най-малко 6 химикала съгласно списъка, посочен в EN ISO 374-1: 2016 Тип В = време на проникване на химикала > 30 минути срещу най-малко три химикала съгласно списъка, посочен в EN ISO 374-1: 2016 Тип С = време на проникване на химикала > 10 минути срещу най-малко един тестов химикал съгласно списъка, посочен в EN ISO 374-1: 2016 (няма код под пиктограмата). А = метанол, В = ацетон, С = ацетонитрил, D = дихлорометан, E = въглероден дисулфид, F = толуол, G = диетиламин, H = тетрахидрофуран, I = етил ацетат, J = n-хептан, K = натриев хидроксид, 40%, L = сярна киселина, 96%, M = азотна киселина, 65%, N = оцетна киселина, 99%, O = амоняк, 25%, P = водороден пероксид, 30%, S = хидрофлуорна киселина, 40%, T = формалдехид, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Защита срещу пестициди – Ръкавица, подходяща при относително нисък потенциален риск. Тези ръкавици не са подходящи за употреба при концентрирани пестициди и/или при случаи, при които са налице механични рискове. Пестицидът не трябва да има възможност да прониква между ръкава на облеклото и ръкавицата. Ако припокриването между ръкавицата и ръкава е по-малко от 50 mm, трябва да се използва ръкавица с по-голяма дължина. За данните за устойчивост на пестициди продължителността на изпитването не се базира на действителното време на използване, тъй като тестът за проникване е ускорено изпитване, при което повърхността на образеца е в постоянен контакт с тестовия химикал. Въпреки че времето на експозицията може да бъде по-дълго при прилагане в полеви условия при разреден състав, цялата повърхност не е в постоянен контакт с тестовия химикал. **Предупреждение!** Данните за химическа устойчивост са оценени в лабораторни условия от проби и се отнасят само до тестваните химикали. Възможно са разлики, ако се използва в смес. За ръкавици с дължина, равна или по-голяма от 400 mm, данните за химическата устойчивост са базирани на проби, взети от 80 mm от ръба на маншета. Данните може да не отразяват реалната продължителност на защитата на работното място, както и разграничаването между смеси и чисти химикали. Проверете дали ръкавиците са подходящи за предвидената употреба. Условията на работното място могат да се различават от типа тест в зависимост от температурата, протриването и влашаването на качествата. При използването им е възможно защитните ръкавици да имат по-слаба устойчивост към химикала вследствие на промени във физичните свойства. Резултатите за влашаване на качествата посочват промяна в устойчивостта на пробиване на ръкавиците след излагане на тестовото химично вещество. Движения, разкъсване, триене, влашаване на качествата, причинени от химическия контакт, и др. могат съществено да съкратят действителната продължителност на употреба. При корозивни химикали влашаването на качествата може да бъде най-важният фактор, който трябва да се вземе под внимание при избора на химически устойчиви ръкавици. Данни за проникване на химически вещества спрямо изпитваната съгласно EN 15523-1: 2015 + A1: 2018, и данни за влашаване на качеството спрямо изпитванията съгласно EN ISO 374-4: 2019, са налични при поискване и/или от Ansell.com, на продуктовата страница на Ansell/критерии за изгледания/данни от изпитвания за проникване на химически вещества, сертифицирани по CE. **(06) EN 421: 2010** – Защита срещу радиоактивно замърсяване. **(07) CE** – Продуктът съответства и е сертифициран спрямо изискванията на европейския Регламент 2016/425 относно личните предпазни средства. Сертификат за типово изследване (модул B) и където е приложимо, проверки на продукта под надзор (модул C2) или типово съответствие въз основа на осигуряване на качеството на производствения процес (модул D) от Centexbel Belgium (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Маркировката CE е последвана от четирицифрен код, който се отнася до идентификационния номер на Нотифицирания орган, който отговаря за оценка на съответствието за категория III (модул C2 или D), за продукти за защита от сериозни рискове. Когато медицинското изделие (МИ) е посочено със знака CE, това е също продукт от Клас I в съответствие с Регламент 2017/745 относно медицинските изделия. **(08) UKCA** – Продуктът съответства на изискванията на Регламента 2016/425 относно личните предпазни средства, с измененията за прилагане във Великобритания. За Великобритания: Сертификатът за типово изследване (модул B) и сертификатите за съответствие на типа се базират на осигуряване на качеството на производствения процес (модул D) за CE маркировки и се използват като базата за прилагане на UKCA. **(09) ПИКТОГРАМА НА ХРАНА** – Подходящи за контакт с хранителни продукти. Продуктите с тази пиктограма са в съответствие с европейските Регламенти 1935/2004 и 2023/2006, както и с всички приложими национални разпоредби по отношение на материалите, които влизат в контакт с хранителни продукти. **(10) KONSA** – Продуктът съответства и е сертифициран съгласно изискванията на Закона за здравословни и безопасни условия на труд на Корея за ЛПС. **(11) UKRSEPO** – Сертифициран в Украйна **(12) НЕСТЕРИЛЕН (13) НЕ Е ИЗРАБОТЕН ОТ ЕСТЕСТВЕН КАУЧУЧОВ ЛАТЕКС (14) ИЗРАБОТЕН ОТ ЕСТЕСТВЕН КАУЧУЧОВ ЛАТЕКС (15) САМО ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА (16) ДА СЕ ПАЗИ ДАЛЕЧ ОТ СПЛЪНЕВА СВЕТИЛНА (17) ДА СЕ ПАЗИ НА СУХО (18) ДА СЕ ИЗБЯГВА ОЗОН (19) МАКСИМАЛНА ТЕМПЕРАТУРА НА СЪХРАНЕНИЕ, 40°C (20) ДА СЕ ДЪРЖИ НАСТРАНА ОТ ТОПИНА И РАДИОАКТИВНИ ИЗТОЧНИЦИ (21) НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ, АКО ПАКЕТЪТ Е ПОВРЕДЕН (22) СРОК НА ГОДНОСТ (23) ДАТА НА ПРОИЗВОДСТВО (24) ПРОИЗВОДИТЕЛ (25) СА ХХ.XXXХ** – Сертификат за одобрение за съответствие с изискванията на разпоредбата на Бразилия (където хх.хххх се отнася за номера на сертификата). **(26) СТЕРИЛИЗИРАНО С ОБЛЪЧВАНЕ (27) ПАРТИДЕН НОМЕР (28) НОМЕР НА ПАРТИДА (29) ВЪТРЕШЕН НОМЕР НА ANSELL (30) КАТАЛОЖЕН НОМЕР** Моля, консултирайте се с Ansell за по-подробна информация относно характеристиките на продукта. **(31) МАРКИРОВКА ЗА СЕРТИФИКАТ ПО SIRIM** – продуктът отговаря на и е сертифициран съгласно изискванията на Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА:** 1. Преди употреба проверете ръкавиците за дефекти като дупки, пробиви или разкъсвания. Ако по време на работа ръкавиците се съсват или пробият, изхвърлете ги незабавно. Ако имате съмнения, не използвайте ръкавиците, вземете нов чифт. 2. Важно е кожата да се пази от всякакви химикали, дори и те да се считат за безвредни. Уверете се, че не могат да проникнат химикали откъм маншета. Сваляте ръкавицата веднага, ако е замърсена с концентриран разлив на пестициди. 3. Замърсените ръкавици трябва да се почистят, измият или избършат преди сваляне. Избягвайте да докосвате замърсени повърхности с голи ръце. 4. Ръкавиците не трябва да влизат в допир с открит пламък или да се ползват за защита срещу топлина. 5. Ръкавиците не могат да се ползват за предпазване от йонизираща радиация или в херметически затворени пространства. 6. Ръкавиците, подходящи за контакт с хранителни продукти, могат да покажат известна миграция спрямо конкретни хранителни продукти. За информация относно приложимите ограничения и с кои конкретни хранителни продукти могат да се използват ръкавиците, моля, консултирайте се с Ansell или проверете в декларацията за съответствие при храните на Ansell. 7. Ако ръкавиците ще се използват в експлозивни среди, уверете се, че те отговарят на изискванията на EN 16350. Лица, носещи такива ръкавици, трябва да бъдат правилно вземени, напр. чрез подходящи обувки и облекло. **Предупреждение!** Ръкавиците не трябва да бъдат разопаковани, отваряни, нагласяни или сваляни в запалими или експлозивни атмосфери. Електростатичните свойства на ръкавиците могат да бъдат неблагоприятно повлияни от стареене, износване, замърсяване и увреждане и е възможно да не са достатъчни за запалими атмосфери, богати на кислород, за които са необходими допълнителни проверки. 8. За стерилни продукти – съдържанието на плика е стерилно, освен ако не е отворен или с нарушена цялост. Не използвайте, ако пликът е отворен или с нарушена цялост. 9. За медицинско ползване – срок на ползване на ръкавицата – При нормална употреба, след рутинна проверка, Ansell препоръчва ръкавиците за преглед да се сменят на всеки 15 минути или при грижи за пациента, ако се местите от замърсено място на тялото към друго място на тялото и след полагане на грижи за пациента.

**СЪСТАВКИ/ОПАСНИ СЪСТАВКИ:** Някои ръкавици може да съдържат съставки, за които е известно, че биха могли да предизвикат алергии при чувствителни хора, които може да получат дразнене и/или алергична реакция при контакт. При алергична реакция веднага се обърнете към медицинско лице за съвет. **Предупреждение!** Ако ръкавиците съдържат естествен латекс, това трябва да бъде упоменато на опаковката. В този случай **ТОЗИ ПРОДУКТ МОЖЕ ДА ПРИЧИНИ АЛЕРГИЧНИ РЕАКЦИИ, ВКЛЮЧИТЕЛНО АНАФИЛАКТИЧНИ РЕАКЦИИ**, при чувствителни хора. За повече информация, моля, свържете се с Ansell.

**ПРАВИЛНО ПОСТАВЯНЕ И СВАЛЯНЕ:** **Как се поставят ръкавиците:** 1. Извадете една ръкавица от пакета и я проверете, за да се уверите, че няма дефекти/несъвършенства като пробиви или разкъсвания. 2. Ако ръкавиците са предназначени за употреба и с двете ръце, те могат да бъдат носени на всяка от ръцете. В противен случай подравнете пръстите и палеца на ръкавицата с правилната ръка преди поставяне. 3. Вкарайте пет пръста в маншета и издърпайте маншета върху китката. Уверете се, че ръкавицата пасва добре. **Как се свалят ръкавиците:** 1. Измийте ръкавиците преди сваляне, за да намалите риска от заразяване на кожата. 2. Издърпайте върховете на пръстите на една от ръкавиците. 3. Съберете свободните върхове на пръстите на топка. Освободете част от ръката от ръкавицата. 4. Използвайки маншета на частично свалената ръкавица, хванете другия маншет и издърпайте надолу, докато втората ръкавица е обрната наопаки и върху първата ръкавица. Изхвърлете.

**ИНСТРУКЦИИ ЗА ГРИЖИ/СЪХРАНЕНИЕ:** Пазете от пряка слънчева светлина; съхранявайте на сухо място в оригиналната опаковка. Да се държат далече от източници на озон. Ако продуктите се съхраняват по подходящ начин, те няма да загубят своите качества или да променят значително характеристиките си. Ако ръкавиците биха могли да бъдат засегнати от остаряване или от съхранение, срокът на годност е посочен върху опаковъчните материали. **ПОЧИСТВАНЕ:** Ръкавиците са само за еднократна употреба и не са проектирани да бъдат прани, нито да бъдат използвани повторно. Повторното използване на ръкавицата би могло да причини последващо замърсяване и постоперативно усложнение. Почистването и повторното стерилизиране не са валидирани за този продукт от производителя. Цялостта на продукта може да бъде нарушена чрез почистване или процес на повторна стерилизация. **ИЗХВЪРЛЯНЕ:** Използваните продукти, които вече са били в контакт с химикали или са замърсени с инфекциозни или други опасни материали, като остатъчни пестициди, трябва да се изхвърлят след всяка работна смяна и не трябва да се използват отново. Те трябва също да се изхвърлят, щом показват някакви признаци на влошаване на качествата по време на употреба, като разкъсване, дупки, обезцветяване и отслабване на ръкавиците. Изхвърлянето им става съгласно местните разпоредби. Унищожаване или изгаряне само под контрол. Ако продуктът е бил използван в клинична среда, след употреба продуктът трябва да бъде изгорен или изхвърлен съгласно клиничния протокол за унищожаване на отпадъци.

**UPORABA:** Ta navodila za uporabo je treba uporabljati skupaj s posebnimi informacijami na prvi embalaži. Rokavice so za enkratno uporabo in s dvosmerno oviro zagotavljajo zaščito pred navzkrižno okužbo, poleg tega ščitijo roke zlasti pred brizganjem kemičnih sredstev in so skladne s standardi, ki jih prikazujejo ustrezni piktogrami.

**RAZLAGA SIMBOLOV IN PIKTOGRAMOV, KI SO LAHKO PRIKAZANI NA ROKAVICAH/EMBALAŽI:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Pred uporabo izdelkov preberite navodila za uporabo. Če potrebujete dodatne informacije, se obrnite na družbo Ansell. Če je pod katerim koli piktogramom omenjena raven zaščite X, to pomeni, da test ni veljaven in da rokavica ni zasnovana za to specifično nevarnost ter je zato mogoče uporabiti za to namen. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Zaščita pred mehanskimi nevarnostmi – A: odpornost proti obrabi (raven zaščite od 0 do 4) – B: Odpornost proti prerezu (razred zaščite od 0 do 5) Če je za to lastnost indicirana raven X, je TDM skladno z E rezultat referenčne zaščite za odpornost proti prerezu – C: Odpornost proti prerezu (razred zaščite od 0 do 4) – D: odpornost proti preobodu (raven zaščite od 0 do 4) – E: TDM ISO EN 13997 odpornost proti prerezu (razred zaščite od A do F) **Opozorilo!** Navedene ravni zaščite (od A do E) rokavic temeljijo na preskusih, izvedenih na rokavicah na območju dlani rokavic. Pri rokavicah z dvema ali več plastmi splošne ravni zaščite ne odražajo nujno stopnje zaščite zunanje plasti rokavic. Pri rokavicah, kjer se površine na dlani, hrbtne strani in manšeti razlikujejo, je mehanska zaščita omejena na dlan rokavice. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Zaščita pred bakterijami, glivami in virusi. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIP A, B ALI C – Zaščita pred kemičnimi nevarnostmi: Tip A = čas prodora kemikalije > 30 minut za najmanj 6 kemikalij s seznama, opredeljenega v standardu EN ISO 374-1: 2016 Tip B = čas prodora kemikalije > 30 minut za najmanj tri kemikalije s seznama, opredeljenega v standardu EN ISO 374-1: 2016 Tip C = čas prodora kemikalije > 10 minut za najmanj eno testno kemikalijo s seznama, opredeljenega v standardu EN ISO 374-1: 2016 (pod piktogramom ni nobene kode). A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = diklorometan, E = ogljikov disulfid, F = toluen, G = dietilamin, H = tetrahidrofur, I = etilacetat, J = n-heptan, K = natrijev hidroksid, 40 %, L = žveplovega kislina, 96 %, M = dušikova kislina, 65 %, N = očetna kislina, 99 %, O = amonjak, 25 %, P = vodikov peroksid, 30 %, S = fluorovodikova kislina, 40 %, T = formaldehid, 37 %. (05) ISO 18889: 2019 – zaščita pred pesticidi – rokavica je primerna, kadar je morebitno tveganje razmeroma nizko. Te rokavice niso primerne za uporabo s koncentriranimi formulacijami pesticidov in/ali v okoliščinah, v katerih je prisotno mehansko tveganje. Pesticidi ne bodo mogli prodreti med rokavico in rokavico. Če je prekrivanje med rokavico in rokavico manjše od približno 50 mm, je treba uporabiti daljšo rokavico. Pri odpornosti na pesticide trajanje testa ne temelji na dejanskem času, saj je test pronicanja pospešen test, pri katerem je vzorec stalno v stiku s preskusno kemikalijo. Čeprav je lahko trajanje izpostavljenosti med uporabo razredčene formulacije na terenu daljše, celotna površina ni v stalnem stiku s preskusno kemikalijo. **Opozorilo!** Podatki o odpornosti proti kemikalijam so bili ocenjeni v laboratorijskih razmerah in veljajo samo za preizkušene kemikalije. Pri uporabi z mešanico je lahko odpornost drugačna. Pri rokavicah, dolgih 400 mm ali več, podatki o odpornosti proti kemikalijam temeljijo na vzorcih, vzeti 80 mm od konca manšete. Podatki o odpornosti proti kemikalijam morda ne odražajo dejanskega trajanja zaščite na delovnem mestu ter razlike med mešanici in čistimi kemikalijami. Preverite, ali rokavice ustrezajo predvideni uporabi. Pogoji na delovnem mestu se lahko razlikujejo od tipskega preskušanja, kar je odvisno od temperature, obrabe in razkroja. Pri uporabi so lahko zaščitne rokavice manj odporne proti kemikalijam zaradi sprememb fizikalnih lastnosti. Rezultati razkroja kažejo spremembo v uporu rokavic na punkcijo po izpostavljanju izvalni kemikaliji. Premiki, zapletanje, obraba ali razkroj, ki so posledica stika s kemikalijami in drugega, lahko bistveno skrajšajo čas uporabe. Pri korozivnih kemikalijah je lahko razkroj najpomembnejši dejavnik pri izbiri rokavic, odpornih proti kemikalijam. Podatki o kemičnem pronicanju, testirani skladno s standardom EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, in podatki o razkroju, testirani skladno s standardom EN ISO 374-4: 2019 so na voljo na zahtevo in/ali prek spletnega mesta [ansell.com](http://ansell.com), prek strani izdelkov Ansell/meril za prenose/podatke testov o kemični pronicljivosti s certifikatom CE. (06) EN 421: 2010 – zaščita pred radioaktivno kontaminacijo. (07) CE – Izdelek je certificiran in skladen z zahtevami evropske Uredbe o osebni zaščitni opremi 2016/425. Certifikat o preverjanju skladnosti tipa (modul B), kjer je primerno, in nadzorovana preverjanja izdelka (modul C2) ali preverjanje skladnosti tipa na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnega procesa (modul D) je izvedla družba Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Če oznaki CE sledi štirimestna koda, ki se nanaša na identifikacijsko številko priglasišnega organa, odgovornega za izvedbo ocene skladnosti kategorije III (modul C2 ali D) glede zaščite, ki jo izdelek zagotavlja pred resnimi tveganji. Če je za oznako CE navedeno MD, gre prav tako za izdelek iz razreda I skladno z Uredbo o medicinskih pripomočkih 2017/745. (08) UKCA – izdelek je skladen z zahtevami Uredbe o osebni zaščitni opremi 2016/425, kot je spremenjena za veljavnost v ZK. Za Veliko Britanijo: Certifikat o tipskem pregledu (modul B) in certifikati o tipski skladnosti na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnega procesa (modul D) za oznako CE se uporabljajo kot podlaga za uporabo UKCA. (09) PIKTOGRAM HRANE – Primerno za stik z živil. Izdelki, ki so opremljeni s tem piktogramom, so skladni tudi z evropskima uredbama 1935/2004 in 2023/2006 ter z vsemi veljavnimi nacionalnimi predpisi za materiale, ki pridejo v stik s živil. (10) KOHSA – Izdelek je skladen in potrjen skladno z zahtevami korejskega zakona o zdravju in varnosti pri delu ter osebni zaščitni opremi. (11) UKRSEPRO – Certifikat podeljen v Ukrajini (12) NESTERILNO (13) NI IZDELANO IZ LATEKSA IZ NARAVNEGA KAVČUKA (14) IZDELANO IZ LATEKSA IZ NARAVNEGA KAVČUKA (15) SAMO ZA ENKRATNO UPORABO (16) NE IZPOSTAVLJATE SONČNI SVETLOBI (17) HRANITE NA SUHEM (18) SHRANJUJTE LOČENO OD VIROV OZONA (19) NAJVIŠJA TEMPERATURA SHRANJEVANJA, 40°C (20) SHRANJUJTE LOČENO OD TOPLOTE IN RADIOAKTIVNIH VIROV (21) NE UPORABLJAJTE, ČE JE EMBALAŽA POŠKODOVANA (22) ROK UPORABE (23) DATUM PROIZVODNJE (24) PROIZVAJALEC (25) CA XX.XXX – Certifikat ustreznosti, izdan skladno z brazilskimi predpisi (pri čemer je xx.xxx številka potrdila). (26) STERILIZIRANO Z OBSEVANJEM (27) ŠTEVILKA LOTA (28) ŠTEVILKA SERIJE (29) NOTRANJA ŠTEVILKA DRUŽBE ANSELL (30) KATALOŠKA ŠTEVILKA Če želite podrobnejše informacije o učinkovitosti izdelka, se obrnite na družbo Ansell. (31) OZNAKA CERTIFIKACIJE SIRIM – Izdelek je skladen in certificiran skladno po zahtevah Malezijskega SIRIM QAS Mednarodna Sdn. Bhd.

**PREVIDNOSTNI UKREPI ZA UPORABO:** 1. Pred uporabo preglejte rokavice, ali so brez poškodb in nepravilnosti, kot so luknje, luknjice in raztrgana mesta. Če se rokavice med uporabo raztrgajo ali preluknjajo, jih takoj zavrzite. Če ste v dvomih, rokavic ne uporabljajte, ampak uporabite nov par rokavic. 2. Bistvenega pomena je, da preprečite stik kemikalij s kožo, tudi če menite, da niso škodljive. Zagotovite, da kemikalije ne morejo priti v stik s kožo čez manšeto. Če se rokavica kontaminira zaradi različja koncentriranih pesticida, jo takoj odstranite. 3. Če so rokavice kontaminirane, jih očistite, operite ali do suhega obrišite, preden jih snamete. Izogibajte se dotikanju kontaminiranih površin z golimi rokami. 4. Rokavice ne smejo priti v stik z odprtim plamenom in ne smejo se uporabljati za zaščito pred vročino. 5. Rokavic ne smete uporabljati za zaščito pred ionizirajočim sevanjem. 6. Pri rokavicah, ki so primerne za stik

z živili, lahko pride do določene migracije snovi pri določenih vrstah živil. Za informacije o veljavnih omejitvah in o tem, za katera živila se rokavice lahko uporabljajo, se obrnite na družbo Ansell ali preberite izjavo o skladnosti z živili družbe Ansell. 7. Če rokavice uporabljate v eksplozivnih okoljih, zagotovite, da ustrezajo zahtevam standarda EN 16350. Ljudje, ki nosijo te rokavice, morajo biti ustrezno ozemljeni, tj. morajo nositi ustrezna obuvala in oblačila. **Opozorilo!** Rokavic ne smete razpakirati, odpirati, nastavljeni ali odstranjevati v vnetljivi ali eksplozivni atmosferi. Na elektrostatične lastnosti rokavic lahko negativno vplivajo staranje, obraba, kontaminacija in poškodbe, zato morda ne bodo zadovoljive za vnetljive atmosfere z višjim deležem kisika, kjer so potrebne dodatne ocene. 8. Za sterilne izdelke – vsebina vrečke je sterilna, če vrečka ni odprta ali poškodovana. Izdelka ne uporabljajte, če je vrečka odprta ali poškodovana. 9. Za medicinsko uporabo – Življenjska doba rokavic – Družba Ansell pri normalni uporabi ob izvajanju rednega pregleda priporoča, da rokavice za pregled zamenjate vsakih 15 minut ali med oskrbo bolnikov, če po stiku s kontaminiranim telesom stopite v stik z drugim telesom, in po tem, ko oskrbite bolnika.

**SESTAVINE/NEVARNE SESTAVINE:** Nekatero rokavice lahko vsebujejo sestavine, ki so znane kot možni povzročitelji alergij pri občutljivih osebah, pri katerih lahko ob stiku pride do razdraženosti kože in/ali alergijske reakcije. Če pride do alergijskih reakcij, takoj poiščite zdravniški nasvet. **Opozorilo!** Če rokavice vsebujejo naravni kavčuk, bo to navedeno na embalaži. V tem primeru **LAHKO TA IZDELEK PRI PREOČUTLJIVIH LJUDEH POVZROČI ALERGIJSKE REAKCIJE, VKLJUČNO Z ANAFILAKTIČNIM ŠOKOM.** Za več informacij se obrnite na družbo Ansell.

**PRAVILNO NADEVANJE IN SNEMANJE:** **Kako si nadeti rokavice:** 1. Eno od rokavic vzemite iz paketa in jo preglejte, da zagotovite odsotnost kakršnih koli okvar/nepopolnosti, kot so luknje ali raztrganine. 2. Če so rokavice obojernočne, jih lahko nadenete na katero koli roko. V nasprotnem primeru poravnajte prste in palec rokavice z ustrežajočo roko, preden rokavico nadenete. 3. Pet prstov roke vstavite v manšeto in manšeto povlecite čez zapestje. Zagotovite dobro prileganje rokavic. **Kako si sneti rokavice:** 1. Preden rokavice snamete, jih operite, da zmanjšate tveganje onesnaženja kože. 2. Povlecite za konice prstov ene od rokavic. 3. Sproščene konice prostov zmečkajte v kroglo. Roko deloma sprostite iz rokavice. 4. Z manšeto delno odstranjene rokavice primite drugo manšeto in jo povlecite dol, dokler ni druga rokavica obrnjena navzven in prekriva vrh prve rokavice. Rokavici zavrzite.

**NAVODILA ZA VZDRŽEVANJE; SHRANJEVANJE:** Hranite proč od neposredne sončne svetlobe na suhem mestu v izvorni embalaži. Shranjujte ločeno od virov ozona. Če so izdelki pravilno shranjeni, kot je navedeno, se njihova učinkovitost ne bo zmanjšala, njihove značilnosti pa se ne bodo pomembno spremenile. Če so rokavice lahko izpostavljene negativnim vplivom staranja ali shranjevanja, je na embalaži naveden rok uporabe. **ČIŠČENJE:** rokavice so samo za enkratno uporabo in niso zasnovane za pranje ali ponovno uporabo. Ponovna uporaba rokavice bi lahko povzročila kontaminacijo in pooperativne zaplete. Proizvajalec za ta izdelek ni odobril čiščenja in ponovne sterilizacije. Celovitost izdelka lahko okrnijo kakršna koli čistila ali proces ponovne sterilizacije. **ODSTRANJEVANJE:** Uporabljene izdelke, ki so že bili v stiku s kemikalijami oziroma s kužnimi ali drugimi nevarnimi snovmi, kot so ostanki pesticidov, je treba zavreči po vsaki delovni izmeni in jih ne smete uporabiti znova. Treba jih je zavreči tudi takrat, kadar se med uporabo pojavijo kakršni koli znaki razkroja, na primer raztrgana mesta, luknje, razbarvanje in oslabitev rokavic. Zavrzite jih v skladu z lokalnimi predpisi. Odlaganje na odlagališče in sežiganje morata biti nadzorovana. Če se je izdelek uporabljal v kliničnem okolju, morate po uporabi izdelek sežgati ali odstraniti v skladu s protokolom za odstranjevanje kliničnih odpadkov.

**KASUTAMINE:** See kasutusjuhend on mõeldud kasutamiseks koos konkreetse teabega, mis on toodud iga pakendi välisel ümbrisel. Kindad on mõeldud ühekordseks kasutamiseks, kahepoolseks tööksse ristsaastumise vastu ja need kaitsevad käsi peamiselt kemikaalipritsete eest ning vastavad asjakohastel piktogrammidel näidatud standarditele.

**KINNASTEL/PAKENDIL LEIDUDA VÕIVATE MÄRGISTE JA PILTKUJUTISTE SELGITUS:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Lugege enne toodete kasutamist kasutusjuhiseid või võtke lisateabe saamiseks ühendust Anselliga. Kui mistahes piltkuujutise all on mainitud on taset X, tähendab see, et see test ei ole kohaldatav ja kinnas ei ole loodud selle konkreetse ohu jaoks ja seda ei tohi kasutada. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Kaitse mehaaniliste ohtude eest – A: Kulumiskindlus (toimivusklass 0 kuni 4) – B: Tera löikekindlus (toimivusklass 0 kuni 5) Kui X-i tase on selle omaduse jaoks näidatud, on TDM vastavalt E-le löikekindluse viitetoimivuseks – C: Purunemiskindlus (toimivusklass 0 kuni 4) – D: Torkekindlus (toimivusklass 0 kuni 4) – E: TDM ISO EN 13997 löikekindlus (toimivusklass A kuni F) **Hoiauts!** Kinnaste toimivusklassid (A kuni E) põhinevad katsetustele, mis on tehtud ainult kinnaste peopesapiirkonnas. Kinnaste puhul, millel on kaks või rohkem kihti, ei pruugi üldine toimivusklass peegeldada kindla välimise kihi toimivust. Kinnaste puhul, mille peopesa ja käeselja piirkond on erinevad, kehtib mehaaniline kaitse ainult kindla peopesa piirkonnas. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Kaitse bakterite, seente ja viiruste vastu. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TÕUP A, B VÕI C – Kaitse keemiliste ohtude vastu: Tüüp A = kemikaalide läbitungimise aeg > 30 minutit vähemalt 6 standardis EN ISO 374-1: 2016 määratletud kemikaali vastu Tüüp B = kemikaalide läbitungimise aeg > 30 minutit vähemalt kolme standardis EN ISO 374-1: 2016 määratletud kemikaali vastu Tüüp C = kemikaalide läbitungimise aeg > 10 minutit vähemalt kolme standardis EN ISO 374-1: 2016 määratletud kemikaali vastu (kood piktogrammi all puudub). A = metanool, B = atsetoon, C = atsetonitriil, D = diklorometaan, E = süsinikdisulfiid, F = toluene, G = dietüülamiin, H = tetrahüdrofuraan, I = etüülatsetaat, J = n-heptaan, K = naatriumhüdroksiid, 40%, L = väävelhape, 96 %, M = lämmastikhape, 65%, N = äädikhape, 99%, O = ammoniaak, 25%, P = vesinikperoksiid, 30%, S = vesinikfluoriidhape, 40%, T = formaldehüüd, 37%. (05) ISO 18889: 2019 – Kaitse pestitsiidide vastu – Kinnas on sobiv, kui potentsiaalne oht on suhteliselt madal. Need kindad ei ole sobivad kontsentreeritud pestitsiidide koostise korral ja/või mehaanilise riskiga stsenaariumide korral. Pestitsiididel ei tohi olla võimalik sattuda rõivaste varruka ja kinda vahele. Kui üleulatamine kinda ja varruka vahel on vähem kui umbes 50 mm, tuleks kasutada pikemaid kindaid. Pestitsiidide resistentsuse andmete puhul ei põhine katse kestus tegeliku kokkupuute aja, kuna läbitungimiskatse on kiirendatud katse, mille puhul näidise proovipind on pidevalt kontaktis katsekemikaaliga. Kuigi kokkupuute kestus võib väliskasutuses olla pikem ja toimuda lahjendatud ainega, ei ole kogu pind pidevas kontaktis testitava kemikaaliga. **Hoiauts!** Kemikaalile vastupidamise andmed on hinnatud laboritingimustes ja see kehtib ainult testitud kemikaali kohta. Segus kasutamise korral võivad need olla erinevad. 400 mm või pikemate kinnaste puhul põhinevad kemikaalile vastupidavuse andmed proovidel, mis on võetud kätise otasast 80 mm kauguselt. Andmed ei pruugi peegeldada tegelikku kaitse kestust töökeskkonnas ja võib olla segu ja puhta kemikaali korral erinev. Kontrollige, kas kindad sobivad konkreetseks kasutusviisiks. Sõltuvalt temperatuurist, hõõrdumisest ja halvenemisest võivad töökohta tingimused erineda tüübihindamise tingimustest. Kasutatud kaitsekindad võivad pakkuda väiksemat vastupidavust kemikaalide suhtes füüsiliste omaduste muutumise tõttu. Halvenemise tulemused näitavad kinnaste läbitorkamiskindluse muutust pärast kokkupuudet mõjutava kemikaaliga. Liigutused, rebenemine, hõõrdumine, kemikaalidega kokkupuutest tingitud halvenemine jms võivad oluliselt vähendada tegelikku kasutusajaga. Sõdivatavate kemikaalide korral on halvenemine kõige olulisem tegur, mida kaaluda kemikaalikiindlate kinnaste valimisel. Kemikaalide läbitungimise andmed, testitud vastavalt standardile EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, ja halvenemise andmed, testitud vastavalt standardile EN ISO 374-4: 2019 on saadaval taotlemise korral läbi Anseli veebilehe tooteleht/allalaadimised kriteeriumid/CE-sertifikaadiga keemilise läbitungimise testi andmed. (06) EN 421: 2010 – Kaitse radioaktiivse saaste vastu. (07) CE – Toode vastab ja on sertifitseeritud vastavalt isikukaitsevahendite Euroopa määruse 2016/425 nõuetele. Tüübihindamistöönd (moodul B) ja kontrollitud tootekontroll (moodul C2) või tootmiskvaliteedi tagamise tüübivastus (moodul D), mille on väljastanud Centexbel Belgium (J.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Kui CE-märgistele järgneb neljakohaline kood, viitab see tõsiste ohtude eest kaitseva isikukaitsevahendite III kategooria vastavushindamise (moodul C2 või D) eest vastutava teavitatud / volitatud asutuse identifitseerimisnumbrile. Kui CE-märgisega koos on märg MD, on see ka vastavalt meditsiiniseadmete regulatsioonile 2017/745 I klassi toode. (08) UKCA – Toode vastab isikukaitsevahendite kohta käivale määrusele 2016/425, koos Suurbritannia jaoks kehtivate muudatustega. Suurbritannia jaoks: UKCA taotlemisel võetakse aluseks tüübihindamise sertifikaat (moodul B) ja vastavus tüübisertifikaatidele, mis põhineb tootmisprotsessi kvaliteedi tagamisel (moodul D). (09) TOIDU PILTKUJUTIS – Sobib kokkupuuteks toiduainetega. Selle piltkuujutisega tooted vastavad Euroopa määrustele 1935/2004 ja 2023/2006, aga ka kõikide rakendatavate toiduga kokkupuutumiseks ettenähtud materjalide rahvuslikele määrustele. (10) KOHSA – Toode vastab ja on sertifitseeritud vastavalt Korea tööturvohu ja –ohutuse seaduse IKV nõuetele. (11) UKRESEPRO – Sertifitseeritud Ukrainas (12) MITTE-STERIILNE (13) EI OLE VALMISTATUD LOODUSLIKUST KUMMILATEKSIST (14) VALMISTATUD LOODUSLIKUST KUMMILATEKSIST (15) ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS (16) HOIDA EEMAL PÄIKESEVALGUSEST (17) HOIDA KUIVANA (18) VÄLTIDA OSOONI (19) HOIUSTADA TEMPERatuuril 10°C KUNI 40°C (20) HOIDA EEMAL KUUMUSE- JA RADIOAKTIIVSUSE ALLIKAST (21) MITTE KASUTADA, KUI PAKEND ON KAHJUSTATUD (22) AEGUMISKUUPÄEV (23) TOOTMISKUUPÄEV (24) TOOTJA (25) CA XX.XXX – Kinnitussertifikaat, mis on sertifitseeritud vastavalt Brasiilia määruse nõuetele (samas xx.xxxx viitab sertifikaadi numbrile). (26) STERILISEERITUD KIIRITAMISE ABIL (27) SERIINUMBER (28) PARTII NUMBER (29) ANSELLI SISEMINE NUMBER (30) KATALOOGI NUMBER Toote tootmise kohta lisainfo saamiseks, võtke palun ühendust Anselliga. (31) SIRIM-I CERTIFITSEERIMISMÄRGIS – Toode vastab Malaisia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**ETTEVAATUSABINÕUD KASUTAMISEKS:** 1. Enne kasutamist jälgige, et kinnastel ei esineks defekte või muid puudusi, nagu augud, torkeaugud ja rebendid. Kui kindad on rebenenud või neisse on kasutamisel tekkinud torkeauke, tuleb need koheselt kasutuselt kõrvaldada. Kaitse korral kindaid mitte kasutada, vaid asendada need uutega. 2. Oluline on mitte lasta kemikaalidel nahaga kokku puutuda, isegi kui neid peetakse ohututeks. Jälgige, et kemikaalid ei satuks nahale kindakäse kaudu. Eemaldage kinnas kohe, kui kontsentreeritud pestitsiidid lekkimine on seda kahjustanud. 3. Saastunud kindad tuleb enne eemaldamist pesta, puhastada või kuivaks pühkida. Vältige paljaste kätega saastunud pindade katmist. 4. Kindad ei tohi olla kokkupuutes lahtise tulega ja need ei ole mõeldud kaitseks kuumuse vastu. 5. Kindaid ei tohi kasutada kaitseks ioniseeriva radiatsiooni eest. 6. Toiduainete kokkupuutumiseks sobivad kindad võivad teatud toiduainete suhtes migreeruda. Et teada saada, millised piirangud rakenduvad ja milliste kindlate toiduainetega kindaid saab kasutada, küsige nõu Ansellilt või uurige Anseli toiduainete vastavusdeklaratsiooni. 7. Kui kindaid kasutatakse



plahvatusohtlikus keskkonnas, veenduge, et need vastavad standardi EN 16350 nõuetele. Neid kindaid kandvad isikud peavad olema nõuetekohaselt maandatud, nt kandes sobivaid jalanõusid ja riideid. **Hoiatus!** Kindaid ei ole lubatud lahti pakkida, avada, reguleerida ega eemaldada süttimis- või plahvatusohtlikus kohas. Vananemine, kulumine, saastumine ja kahjustumine võib mõjutada negatiivselt kinnaste elektrostaatilisi omadusi ja need ei pruugi olla piisavad hapnikuga rikastatud süttimisohtlikule keskkonnale; sellisel juhul on vajalik täiendav hindamine 8. Steriilsete toodete korral – Koti sisu on steriilne, kui kott on avamata ja kahjustamata. Ärge toodet kasutage, kui kott on avatud või kahjustatud. 9. Meditsiiniliseks kasutamiseks – Kinda eluiga – Normaalse kasutuse korral, järgides regulaarseid kontrollide, soovib Ansell läbivaatuskindaid vahetada iga 15 minuti järele või liikudes patsiendi ravil saastunud kehapiirkonnast teise kehapiirkonda, samuti pärast patsiendiga tegelemise lõpetamist.

**KOOSTISOSAD / OHTLIKUD KOOSTISOSAD:** Mõned kindad võivad sisaldada koostisaineid, mis võivad tekitada tundlikel inimestel allergiat, põhjustades ärritust või allergilisi reaktsioone. Allergiliste reaktsioonide korral pöörduge kohe arsti poole. **Hoiatus!** Kui kindad sisaldavad looduslikku lateksit, mainitakse seda pakendil. Sellisel juhul, **VÕIB SEE TOODE PÕHJUSTADA ALLERGILISI REAKTSIOONE, SEALHULGAS ANAFÜLAKTILISI REAKTSIOONE** tundlikele inimestele. Täpsema teabe saamiseks võtke ühendust Anselliga.

**ÕIGE KÄTTE PANEMINE JA KÄEST VÕTMINE:** Kuidas kindaid kätte panna: 1. Eemaldage kinnas pakendist ja kontrollige üle, et selles ei oleks defekte/puuduseid nagu torkeaugud või rebendid. 2. Kui kindad on kahekäelised, saab neid kanda kummaski käes. Kui ei ole, joondage enne kätte panemist kinda sõrmed ja põial õige käega. 3. Sisestage viis sõrme kätisesse ja tõmmake kätis üle randme. Veenduge, et kinnas sobiks hästi. **Kuidas kindaid käest võtta:** 1. Peske kinnast enne käest võtmist, et vähendada naha saastumise ohtu. 2. Tõmmake ühe kinda sõrmeotsest. 3. Mätšige lahtised sõrmeotsad palliks. Vabastage käsi osaliselt kindast. 4. Kasutades osaliselt eemaldatud kinda kätist haarake teisest kätisest ja tõmmake alla, kuni teine kinnas on tagurpidi ja esimese kinda peal. Visake ära.

**HOOLDAMISE JUHISED: HOIUSTAMINE:** Hoidke eemal otsesest päikesevalgusest, hoiustage kuivas kohas ning originaalpakendis. Hoida eemal osoonilikutest. Kui tooteid hoiustatakse nõuetekohaselt, nagu näidatud, ei kaota need oma kasutusomadusi ja omadused ei muutu oluliselt. Kui vananemine või hoiustamine võib tooteid mõjutada, on aegumiskuupäev või pakendil välja toodud. **PUHASTAMINE:** Kindad on mõeldud ühekordseks kasutamiseks ja neid ei tohi pesta ega korduvkasutada. Kinda korduv kasutamine võib põhjustada järelsaastumist ja kasutusjärgeid komplikatsioone. Tootja ei ole kinnitanud selle toote puhastamist ja uuesti steriliseerimist. Mistahes puhastamise või uuesti steriliseerimise protseduur võib halvendada toote seisukorda. **KASUTUSELT KÕRVALDAMINE:** Kasutatud tooted, mis on olnud kokkupuutes kemikaalidega või saastunud nakkusohtlike või muude ohtlike materjalidega, näiteks pestitsiidijääkidega, tuleb pärast iga töövahetust kõrvaldada ja neid ei tohi uuesti kasutada. Need tuleb kohe ära visata, kui nende kasutamisel on ilmnenud mingeid kahjustuse märke, näiteks rebendid, augud, värvuse muutus ja kinnaste nõrgenemine. Kõrvaldage toode kasutuselt, jälgides oma kohaliku omavalitsuse nõudeid. Toote äraviskamine või tuhastamine peab toimuma kontrollitud tingimustes. Kui toodet on kasutatud kliinilistes tingimustes, tuleb toode pärast kasutamist tuhastada või kõrvaldada kasutuselt kliinilise jäätmena vastavalt saastunud jäätmete kõrvaldamisprotokollile.

**NAUDOJIMAS:** Ši instrukcija skirta naudoti kartu su specialia informacija, kuri yra pateikiama ant pirmos pakuotės. Pirštinės yra sukurtos kaip vienkartinė dvipusė apsauga nuo kryžminio užterštumo ir taip pat apsaugoti jūsų rankas daugiausia nuo aptaškymo cheminėmis medžiagomis, ir atitinka piktogramose nurodytus harmonizuotus standartus.

**SIMBOLIŲ IR PIKTOGRAMŲ, GALINČIŲ BŪTI ANT PIRŠTINIŲ (PAKUOTĖS), PAAIŠKINIMAI:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Prieš naudodami gaminius perskaitykite naudojimo instrukcijas arba susisiekite su „Ansell“ norėdami daugiau informacijos. Jei po kokia nors piktograma pažymėtas X lygis, tai reiškia, kad šis bandymas netaikomas ir gaminiai nėra skirti ir negali būti naudojami šiam specifiniam pavojui išvengti. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Apsauga nuo mechaninių pavojų – A: Atsparumas dilimui (0–4 veiksmingumo lygis) – B: Atsparumas įpjovimui (0–5 veiksmingumo lygis) Jei šiai savybei nurodomas X lygis, TDM, kaip nurodyta E, yra etaloninis atsparumo įpjovimui – C eksploatacinių savybių rezultatas: atsparumas plyšimui (0–4 veiksmingumo lygis) – D: Atsparumas pradūrimui (0–4 veiksmingumo lygis) – E: TDM ISO EN 13997 atsparumas įpjovimui (A–F veiksmingumo lygis) **Įspėjimas!** Pirštinių veiksmingumo lygiai (A–E) pagrįsti bandymais, atliktais tik pirštinių delno srityje. Dviejų arba daugiau sluoksnių turinčių pirštinių atveju šie bendrieji veiksmingumo lygiai nebūtinai atspindi tolimiausių pirštinių sluoksnių. Pirštinėms su skirtingais delnu, plaštakos viršumi ir rankogaliais mechaninė apsauga taikoma tik pirštines delnui. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Apsauga nuo bakterijų, grybelio ir virusų. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 A, B AR C TIPAS – Apsauga nuo cheminio pavojaus: A tipas = cheminio praskisverbimo laikas > 30 minučių mažiausiai nuo 6 cheminių medžiagų pagal EN ISO 374-1: 2016 B tipas = cheminio praskisverbimo laikas > 30 minučių mažiausiai nuo trijų cheminių medžiagų pagal pateiktą EN ISO 374-1: 2016 C tipas = cheminio praskisverbimo laikas > 10 minučių mažiausiai nuo vienos bandomosios cheminės medžiagos pagal pateiktą EN ISO 374-1: 2016 apibrėžtą sąrašą (po piktograma kodo nėra). A = metanolis, B = acetonas, C = acetonitrilas, D = dichlorometanas, E = anglies disulfidas, F = toluenas, G = dietilaminas, H = tetrahidrofuranas, I = etilacetatas, J = n-heptanas, K = natrio hidroksidas, 40 %, L = sieros rūgštis, 96 %, M = azoto rūgštis, 65 %, N = acto rūgštis, 99 %, O = amoniakas, 25 %, P = vandenilio peroksidas, 30 %, S = fluoro vandenilio rūgštis, 40 %, T = formaldehidas, 37 %. (05) ISO 18889:2019 – Apsauga nuo pesticidų. Pirštinės, tinkamos, kai galima rizika yra santykinai maža. Šios pirštines netinkamos naudoti dirbant su koncentruotais pesticidų preparatais ir (arba) kai kyla mechaninis pavojus. Pesticidai neturi pateikti tarp rūbų rankovės ir pirštines. Jei tarp pirštines ir rankovės persidengia mažiau nei maždaug 50 mm, turėtų būti naudojama ilgesnė pirštinė. Tikrinant atsparumą pesticidams, bandymo trukmė nėra pagrįsta faktiniu naudojimo laiku, nes sunkioji bandymas yra pagreintas bandymas, kurio metu mėginio paviršius yra nuolat veikiamas bandymo chemine medžiaga. Nors sąlyčio trukmė gali būti ilgesnė naudojant lauke su atsiesta formule, visas paviršius nuolatos nesiliečia su bandymo chemine medžiaga. **Įspėjimas!** Cheminio atsparumo duomenys buvo įvertinti laboratorijos sąlygomis ir susiję tik su bandomomis cheminėmis medžiagomis. Duomenys gali skirtis, jei bus naudojama mišinys. 400 mm arba ilgesnių pirštinių atsparumo cheminėms medžiagoms duomenys pagrįsti paimtais mėginiais – 80 mm nuo rankogalio. Duomenys gali neatspindėti faktinės apsaugos darbo vietoje trukmės ir skirtumų tarp mišinių ir grynų cheminių medžiagų. Įsitikinkite, kad pirštines yra tinkamos numatytam naudojimui. Sąlygos darbo vietoje gali skirtis nuo tipo testavimo, priklausančio nuo temperatūros, subraižymo ir nusidėvėjimo. Naudojamos apsauginės pirštines gali užtikrinti mažesnę atsparumą pavojingoms cheminėms medžiagoms dėl fizinių savybių pasikeitimo. Nusidėvėjimo rezultatai nurodo, kad pasikeitė pirštines atsparumas pradūrimams po kontakto su bandomosiomis cheminėmis medžiagomis. Cheminio sąlyčio sukeltas pajudėjimas, užkliuvimas, nutrynimasis, irimas ir pan. gali žymiai sumažinti faktinį naudojimo laiką. Naudojant šėdinančias chemines medžiagas, suirimas gali būti svarbiausias veiksnys, į kurį reikia atkreipti dėmesį renkantis cheminėmis medžiagoms atsparias pirštines. Cheminio praskisverbimo duomenys, išestuota pagal EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, ir duomenys apie degradaciją, išestuota pagal EN ISO 374-4: 2019, galima gauti paprašius ir (arba) per [ansell.com](http://ansell.com), „Ansell“ produkto puslapyje / atsiunčiamaisi kriterijai / CE sertifikuoti cheminio praskisverbimo bandymų duomenys. (06) EN 421:2010 – Apsauga nuo radioaktyviosios taršos. (07) CE – Gaminys atitinka ir yra sertifikuotas pagal Europos Sąjungos reglamentus dėl asmeninių apsaugos priemonių 2016/425. Tipso tyrimo sertifikatas (B modulis) ir, kur taikytina, prižiūrimo gaminio tikrinimai (C2 modulis) arba atitikimas tipui pagal gamybos proceso kokybės užtikrinimą („D“ modulis), kurį atlieka „Centexbel Belgium“ (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Kai CE ženklas yra žymimas keturių skaitmenų kodu, tai reiškia atsakingos už gaminių, skirtų apsaugoti nuo didelės rizikos, AAP III kategorijos atitikties vertinimą (C2 ar D moduli) notifikuotosios įstaigos numerį. Kai prie CE yra pažymimas MD, tai taip pat yra medicininį prietaisų I klasės sterilus gaminy pas pagal Medicininį prietaisų reglamentą 2017/745. (08) UKCA – Gaminys atitinka Reglamento dėl asmeninių apsaugos priemonių 2016/425, pataisyti, kad būtų taikomas Didžiajai Britanijai, reikalavimus. Didžiajai Britanijai: Tipso tyrimo sertifikatas (B modulis) ir atitikties tipui sertifikatai, pagrįsti gamybos proceso kokybės užtikrinimu (D modulis), skirti ženklinti CE ženklui, naudojami kaip pagrindas taikyti UKCA. (09) MAISTO PIKTOGRAMA – Tinka sąlyčiui su maisto produktais. Šia piktograma pažymėti gaminiai atitinka Europos reglamentus Nr. 1935/2004 ir Nr. 2023/2006 bei visus galiojančius nacionalinius norminius aktus dėl medžiagų sąlyčio su maisto produktais. (10) KOHSA – Gaminys atitinka ir yra patvirtintas pagal Korėjos darbuotojų sveikatos ir saugos akto, skirto AAP, reikalavimus. (11) UKRSEPRO – Sertifikuota Ukrainoje (12) NESTERILUS (13) PAGAMINTA NE IŠ NATŪRALAUS KAUCIUKO LATEKSO (14) PAGAMINTA IŠ NATŪRALAUS KAUCIUKO LATEKSO (15) NAUDOTI TIK VIENKARTU (16) LAIKYTI AUKŠTAI NUO SAULĖS ŠVIESOS (17) LAIKYTI SAUSAI (18) VENGTI OZONO (19) MAKSIMALI LAIKYMO TEMPERATŪRA, 40°C (20) SAUGOTI NUO KARŠČIO IR RADIOAKTYVIŲJŲ ŠALTINIŲ (21) NENAUDOTI, JEI PAKUOTĖ PAŽEISTA (22) GALIOJIMO LAIKAS (23) PAGAMINIMO DATA (24) GAMINTOJAS (25) CA XX. XXX – patvirtinimo sertifikatas, patvirtintas pagal Brazilijos reglamento reikalavimus (o xx.xxxx reiškia sertifikato numerį). (26) STERILIZUOTAS NAUDOJANT SPINDULIUOTĖ (27) SIUNTOS NUMERIS (28) PARTIJOS NUMERIS (29) „ANSELL“ VIDINIS NUMERIS (30) KATALOGO NUMERIS Daugiau informacijos apie gaminio charakteristikas klauskite „Ansell“. (31) SIRIM SERTIFIKAVIMO ŽENKLAS – gaminys atitinka „Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.“

**PERSPĖJIMAI NAUDOJANT:** 1. Prieš naudojimą apžiūrėkite, ar pirštinėse nėra tokių defektų ar trūkumų kaip skylės, pradūrimai ir įplyšimai. Jei naudojant pirštines suplyšo ar buvo pradurtos, nedelsdami jas išmeskite. Jei dvejojate, nenaudokite pirštinių, imkite kitą porą. 2. Cheminių medžiagų jokiu būdu nelieskite prie odos, net jei atrodo, kad jos nekankins gamtos. Įsitikinkite, kad cheminės medžiagos nepateiktų per rankogalį. Jei suteršite išsiliejusiais koncentruotais pesticidais, nedelsiant nusimkite pirštines. 3. Prieš nusimant užterštas pirštines, jas reikia nuvalyti arba nuplauti ar nusausinti. Venkite liesti užterštus paviršius plikomis rankomis. 4. Pirštines negali liestis su atvira ugnimi ir negali būti naudojamos apsaugai nuo karščio. 5. Pirštines neturėtų būti naudojamos saugojantis nuo jonizuojančios spinduliuotės. 6. Sąlyčiui su maistu tinkančios pirštines su kai kuriais maisto produktais gali būti netinkamos. Norėdami sužinoti, kokie

apribojimai taikomi ir su kokiais maisto produktais prijuostės / rankovės gali būti naudojami, kreipkitės į „Ansell“ arba ieškokite informacijos „Ansell“ maisto atitikties deklaracijoje. 7. Jei pirštines yra naudojamos sprogioje aplinkoje, būtina užtikrinti, kad jos atitiktų EN 16350 reikalavimus. Šias pirštines naudojantys asmenys turėtų būti tinkamai įžeminti, t.y. jie turėtų dėvėti tinkamą avalynę ir rūbus. **Ispėjimas!** Pirštinių negalima išpakuoti, atidaryti, pasitaisyti ir nusiimti degioje arba sprogioje atmosferoje. Pirštinių elektrostatinės savybės gali būti neigiamai paveikiamos laiko, nusidėvėjimo, užteršimo bei pažeidimo, ir jų gali nepakakti deguonimi prisotintoje degioje atmosferoje, kurioje būtinas papildomas įvertinimas 8. Steriliems gaminiams – Praplėšiamos pakuotės turinys yra sterilus, nebent ji buvo atidaryta arba pažeista. Nenaudokite, jei praplėšiama pakuotė buvo atidaryta arba pažeista. 9. Medicinos reikmėms – Pirštinių naudojimo laikas – Naudojant normaliai, atlikus įprastą patikrinimą, „Ansell“ rekomenduoja patikrinimo pirštines keisti kas 15 minučių arba apžiūrint pacientą, kai pereinama iš užterštos kūno vietos prie kitos kūno vietos ir apžiūrėjus pacientą.

**SUDĖTINĖS MEDŽIAGOS / PAVOJINGOS SUDĖTINĖS MEDŽIAGOS:** Kai kuriose pirštines gali būti medžiagų, sukeliančių alergijas ypač jautriems žmonėms, kurios gali sukelti dirginančias ir (arba) alergines kontaktines reakcijas. Pasireiškus alerginėms reakcijoms, nedelsdami kreipkitės į gydytoją. **Ispėjimas!** Jei prijuostės / rankovės yra su natūraliu lateksu, tai turi būti pažymėta ant pakuotės. Tokiu atveju **ŠIS GAMINYS GALI SUKELTI ALERGINES REAKCIJAS, ĮSKAITANT ANAFLAKSINĮ ŠOKĄ**, jautriems žmonėms. Norėdami daugiau informacijos, kreipkitės į „Ansell“.

**TEISINGAS UŽSIMOVIMAS IR NUSIMOVIMAS: Kaip užsimauti pirštines:** 1. Išimkite vieną pirštinę iš pakuotės ir apžiūrėkite, kad įsitikintumėte, jog nėra pažeidimų ar netobulumų, pavyzdžiui, skylių ar įplyšimų. 2. Jei pirštines yra abirankės, jas galima mūvėti ant abiejų rankų. Jei ne, prieš užsidėdami pirštinę sulgyjuokite pirštines pirštus ir nykštį su tinkama ranka. 3. Įkiškite penkis pirštus į rankogalį ir patraukite jį per riešą. Įsitikinkite, kad pirštines gerai tinka. **Kaip nusimauti pirštines:** 1. Prieš nusimovę pirštines nuplaukite, kad sumažintumėte odos užteršimo riziką. 2. Suimkite išorinį pirštines kraštą ties riešu. 3. Atlaisvintus pirštų galiukus susukite į kamuoliuką. Dalinai ištraukite ranką iš pirštines. 4. Iš dalies nuimtos pirštines rankogaliu suimkite kitos pirštines rankogalį ir traukite žemyn, kol antroji pirštinė atsidurs ant pirmosios pirštines viršaus. Išmeskite.

**PRIEŽIŪROS INSTRUKCIJOS: LAIKYMAS:** Saugokite nuo tiesioginių saulės spindulių, sandėliuokite vėsioje sausoje vietoje ir laikykite originalioje pakuotėje. Laikykite toliau nuo ozono šaltinių. Jei gaminiai yra tinkamai saugomi, kaip nurodyta, jie nepraras savo efektyvumo ir eksploataavimo charakteristikos smarkiai nepakis. Jei gaminius paveikia senėjimas arba sandėliavimas, ant pakuotės bus nurodyta galiojimo data. **VALYMAS:** Tai yra tik vienkartinės pirštines ir jos nėra sukurtos plauti arba naudoti pakartotinai. Pakartotinis pirštinių naudojimas gali užkirsti po operacijos arba sukelti komplikacijas. Šiam gaminiui gamintojas nepatvirtino jokio valymo ir pakartotinio sterilizavimo ciklo. Produkto vientisumui gali pakenkti bet koks naudojamas valymo ar pakartotinio sterilizavimo procesas. **UTILIZAVIMAS:** Naudotus gaminius, kurie lietiš su cheminėmis medžiagomis ar yra užteršti užkrečiamomis arba kitomis pavojingomis medžiagomis, pavyzdžiui, pesticidų likučiais, reikia išmesti po darbo pamainos ir nenaudoti kitą kartą. Jas reikia išmesti iškart, kai ant jų pasimato nusidėvėjimo nuo nešiojimo ženklų (pavyzdžiui, išblukimas arba pirštinių susilpnėjimas). Išmeskite pagal vietos valdžios reglamentus. Užkaskite su užkasamomis liekanomis arba sudeginkite kontroliuojamomis sąlygomis. Jei produktas buvo naudojamas klinikinėje aplinkoje, po naudojimo jį reiktų sudeginti arba utilizuoti kaip medicininės atliekas pagal užterštų atliekų utilizavimo protokolą.

**UŻU:** Dawn l-Struzzjonijiet dwar L-Użu għandhom jintużaw flimkien mal-informazzjoni speċifika li tidher fuq l-imballaġġ ta' barra. L-ingwanti huma ddisinjati bhala l-quħ ta' protezzjoni bidirezzjonali għall-użu ta' darba biss kontra l-kontaminazzjoni inkroċjata u jipproteġu wkoll l-idejn, l-aktar kontra r-riskji ta' titjir ta' sustanzi kimiċi, u jikkonformaw mal-istandards murija mill-pittogrammi rilevanti.

**SPJEGAZZJONI TAS-SIMBOLI U L-PITTOGRAMMI LI JISTGHU JIDHRU FUQ L-INGWANTI/L-IMBALLAĠĠ: (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016** – Jekk jogħġbok aqra l-Struzzjonijiet dwar L-Użu qabel ma tuza l-prodotti, jew ikkuntattja lil Ansell għal aktar informazzjoni. Jekk jissemmi livell X taht xi waħda mill-pittogrammi, dan ifisser li dan it-test ma japplikax għall-ingwanti u l-ingwanta mhijix iddisinjata għal dan il-periklu speċifiku u għalhekk m'għandhiex tintuza f'dak il-każ. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Protezzjoni kontra r-riskji mekkanici – A: Reżistenza għall-brix (livelli ta' prestazzjoni 0 sa 4) – B: Reżistenza kontra l-qtugħ mix-xfaraf (livelli ta' prestazzjoni 0 sa 5). Jekk il-livell X ikun indikat għal din il-proprietà, it-TDM fil-każ ta' E huwa r-riżultat tal-prestazzjoni ta' referenza għar-reżistenza kontra l-qtugħ. – C: Reżistenza għat-ticrit (livelli ta' prestazzjoni 0 sa 4) – D: Reżistenza għat-tiqib (livelli ta' prestazzjoni 0 sa 4) – E: Reżistenza għall-qtugħ TDM ISO EN 13997 (livelli ta' prestazzjoni A sa F) **Twissija!** Il-prestazzjonijiet (A sa F) iddikjarati għall-ingwanti huma bbażati fuq testijiet imwettqa fuq in-naħa tal-pala tal-id biss tal-ingwanti. Għal ingwanti b'zewġ saffi jew aktar, dawn il-livelli ġenerali ta' prestazzjoni mhux neccessarjament jirriflettu l-prestazzjoni tas-saff ta' barra nett tal-ingwanta. Għal ingwanti fejn in-naħa tal-pala tal-id, il-wiċċ tal-id u l-pulzier ikunu differenti, il-protezzjoni mekkanika applika biss għan-naħa tal-pala tal-id tal-ingwanta. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Protezzjoni kontra batterji, fungi u virusijiet. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIP A, B JEW C** – Protezzjoni kontra l-perikli kimiċi: Tip A = hin kemm l-ingwanta tibqa' reżistenti qabel ma l-kimika tghaddi minnha > 30 minuta kontra mill-inqas sitt kimiċi skont il-lista definita fl-EN ISO 374-1: 2016 Tip B = hin kemm l-ingwanta tibqa' reżistenti qabel ma l-kimika tghaddi minnha > 30 minuta kontra mill-inqas tliet sustanzi kimiċi skont il-lista definita fl-EN ISO 374-1: 2016 Tip C = hin kemm l-ingwanta tibqa' reżistenti qabel ma l-kimika tghaddi minnha > 10 minuti kontra mill-inqas sustanza kimika tal-ittestjar waħda skont il-lista definita fl-EN ISO 374-1: 2016 (l-ebda kodiċi taht il-pittogramma). A = metanol, B = acetone, C = acetoniirli, D = diklorometan, E = disulfid tal-karbonju, F = toluwen, G = dietilamina, H = tetraidrofuran, I = acetat etiliku, J = n-ettan, K = idrossidu tas-sodju, L = acidu sulfuriku, 96%, M = acidu nitriku, 65%, N = acidu acetiku, 99%, O = ammonijaka, 25%, P = perossidu tal-idroġenu, 30%, S = acidu idrofluoriku, 40%, T = formaldehid, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Protezzjoni kontra l-pestiċidi – L-ingwanta hija adattata meta r-riskju potenzjali jkun relattivament baxx. Dawn l-ingwanti mhumiex adattati għall-użu ma' formulazzjonijiet koncentratu ta' pestiċidi u/jew għal sitwazzjonijiet fejn jeżistu riskji mekkanici. Il-pestiċida m'għandhux ikollu l-possibbiltà li jidhol bejn l-komma tal-ilbies u l-ingwanta. Jekk l-ingwanta ma tirkibx madwar tal-inqas 50 mm fuq il-komma, għandha tintuza ingwanta itwal. Għad-dejta dwar ir-reżistenza għall-pestiċidi, it-tul ta' hin tat-test mhumiex ibbażat fuq il-hin reali tal-użu peress li t-test tal-infiltrazzjoni huwa test rapidu li fih il-wiċċ tal-kampjun ikun f'kuntatt kostanti mas-sustanza kimika tat-test. Għalkemm il-hin tal-esponiment jista' jkun itwal matul l-applikazzjoni fuq il-post b'formulazzjoni dilwita, il-wiċċ kollu ma jkunx f'kuntatt kostanti mas-sustanza kimika tat-test. **Twissija!** Id-dejta dwar ir-reżistenza kimika giet evalwata taht kundizzjonijiet tal-laboratorju u għandha x'taqsam biss mas-sustanza kimika ttestjata. Tista' tkun differenti jekk tintuza f'taħlita. Għal ingwanti li jkunu twal 400 mm jew aktar, id-dejta dwar ir-reżistenza kimika hija bbażata fuq kampjuni meħuda 80 mm mit-tarf tal-pulzier. Id-dejta tista' ma tirriflettix it-tul reali tal-protezzjoni fuq il-post tax-xogħol u d-differenza bejn taħlitiet u sustanzi kimiċi puri. Ikkockja li l-ingwanti huma adattati għall-użu maħsub. Il-kundizzjonijiet fuq il-post tax-xogħol jistgħu jvarjaw mit-test tat-tip skont it-temperatura, il-brix u d-degradazzjoni. Meta jintużaw, l-ingwanti protettivi jistgħu jipprovdwu inqas reżistenza għas-sustanza kimika minhabba bidliet fil-proprietajiet fiżiċi. Ir-riżultati tad-degradazzjoni jindikaw il-bidla fir-reżistenza tal-ingwanti għat-tiqib wara l-esponiment għas-sustanza kimika ta' sfida. Movimenti, qbid, thakkik, degradazzjoni kkwazata mill-kuntatt mas-sustanza kimika, eċċ., jistgħu jnaqqsu ż-żmien reali tal-użu b'mod sinifikanti. Għal sustanzi kimiċi korrużivi, id-degradazzjoni tista' tkun l-aktar fattur importanti li wiehed għandu jikkunsidra fl-għażla ta' ingwanti reżistenti għas-sustanzi kimiċi. Id-dejta dwar l-infiltrazzjoni kimika, ittestjata skont L-EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, u d-dejta dwar id-degradazzjoni, ittestjata skont L-EN ISO 374-4: 2019, huma disponibbli fuq talba u/jew minn fuq ansell.com, permezz tal-product page/downloads criteria/CE-certified Chemical Permeation test data ta' Ansell. **(06) EN 421:2010** – Protezzjoni kontra l-kontaminazzjoni radjuattiva. **(07) CE** – Il-prodott huwa konformi u ċertifikat skont ir-rekwiżiti tar-Regolament Ewropew 2016/425 dwar it-Tagħmir ta' Protezzjoni Personali. Ċertifikat tal-eżami tat-tip (Modulu B) u fejn xieraq, Kontrolli sorveljati tal-prodott (Modulu C2) jew Konformità mat-tip abbażi ta' assigurazzjoni tal-kwalità tal-proċess tal-produzzjoni (Modulu D) minn Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Meta l-markatura CE tkun segwita minn kodiċi b'erba' ċifri dan jirreferi għan-numru ta' identifikazzjoni tal-Korp Notifikat li huwa responsabbli mill-valutazzjoni tal-konformità tal-kategorija III (Modulu C2) jew D, għall-prodotti li jipproteġu kontra riskji serji. Meta jkun hemm MD wara l-markatura CE, dan ikun ukoll prodott tal-Klassi I skont ir-Regolament 2017/745 dwar l-Apparat Mediku. **(08) UKCA** – Il-prodott huwa konformi mar-rekwiżiti tar-Regolament 2016/425 dwar it-Tagħmir ta' Protezzjoni Personali, kif emendat biex japplika fil-Gran Brittanja. Għall-Gran Brittanja: Ċertifikat tal-eżami tat-tip (Modulu B) u ċertifikat tal-konformità mat-tip abbażi fuq l-assigurazzjoni tal-kwalità tal-proċess tal-produzzjoni (Modulu D) għall-markatura CE jintużaw bhala l-bażi għall-applikazzjoni ta' UKCA. **(09) PITTOGRAMMA TAL-IKEL** – Adattat għall-kuntatt ma' oġġetti tal-ikel. Il-prodotti li jkollhom din il-pittogramma huma konformi mar-Regolamenti Ewropej 1935/2004 u 2023/2006 kif ukoll mar-Regolamenti Nazzjonali kollha applikabbli għall-materjali li jiġu f'kuntatt mal-ikel. **(10) KOHSA** – Il-prodott huwa konformi u ċertifikat skont ir-rekwiżiti tal-legiżlazzjoni għall-PPE tal-Att dwar is-Saħħa u s-Sigurtà fuq il-Post tax-Xogħol tal-Korea. **(11) UKRSEPRO** – Iċċertifikat fl-Ukraina **(12) MHUX STERILI (13) MHUX MAGHMUL MIL-LATEX TAL-LASKTU NATURALI (14) MAGHMUL MIL-LATEX TAL-LASKTU NATURALI (15) UŻU TA' DARBA BISS (16) ŻOMM 'IL BOGHOD MID-DAWL TAX-XEMX (17) ŻOMM NIEXEF (18) EVITA L-OŻONU (19) TEMPERATURA MASSIMA TA' HAŻNA, 40°C (20) ŻOMM 'IL BOGHOD MIS-SHANA U MINN SORSI RADJUATTIVI (21) TUŻAX JEKK IL-PAKKETT IKOLLU XI HSARA (22) DATA TA' SKADENZA (23) DATA TAL-MANIFATTURA (24) MANINFATTUR (25) CA XX.XXX** – Ċertifikat ta' Approvazzjoni, kif iċċertifikat skont ir-rekwiżiti tar-Regolament Braziljan (fejn xx.xxxx jirreferi għan-numru taċ-ċertifikat). **(26) STERILIZZAT BL-UŻU TAL-IRRADJAZZJONI (27) NUMRU TAL-LOTT (28) NUMRU TAL-LOTT (29) NUMRU INTERN TA' ANSELL (30) NUMRU TAL-KATALOĠ** Għal informazzjoni aktar dettaljata dwar il-prestazzjoni tal-prodott, jekk jogħġbok ikkunsulta lil Ansell. **(31) MARKATURA TA' ĊERTIFIKAZZJONI SIRIM** – Il-prodott huwa konformi u ċertifikat skont ir-rekwiżiti ta' SIRIM QAS International Sdn. Bhd. tal-Malajza.

**PREKAWZJONIJIET GĦALL-UŻU:** 1. Qabel tużahom, eżamina l-ingwanti għal kwalunkwe difett jew imperfezzjoni bħal toqob, toqob żgħar hafna u tiċrit. Jekk l-ingwanti jittaqtagħu jew jittaqgħu waqt l-użu, armihom minnufih. Jekk għandek xi dubju, tużax l-ingwanti, uża par ġdid. 2. Huwa essenzjali li ma thalli l-ebda sustanza kimika tiġi f'kuntatt mill-ġilda, anki jekk taħseb li ma tagħmilx hsara. Aċċerta ruhek li s-sustanzi kimiċi ma jkunux jistgħu jidhlu mill-pulzier. Nehhi l-ingwanta minnufih jekk tiġi kkontaminata minn tixrid ikkonċentrat ta' xi pestiċida. 3. L-ingwanti kontaminati għandhom jtnaddfu jew jinħaslu jew jiġu xxuttati qabel jitneħħew. Evita li tmiss uċuħ kontaminati b'idejx mikxufin. 4. L-ingwanti m'għandhomx jiġu f'kuntatt ma' xi fjamma mikxufa u lanqas m'għandhom jintużaw għall-protezzjoni kontra s-shana. 5. L-ingwanti m'għandhomx jintużaw għall-protezzjoni kontra radjazzjoni jonizzanti. 6. L-ingwanti adattati għall-kuntatt ma' ogġetti tal-ikel jistgħu jgħallqu xi migrazzjoni f'ogġetti tal-ikel speċifiċi. Jekk jogħġbok hu l-parir ta' Ansell jew ikkonsulta d-dikjarazzjoni ta' Konformità tal-ikel ta' Ansell biex tkun taf jekk japplikawx restrizzjonijiet speċifiċi u għal liema ogġetti tal-ikel speċifiċi jistgħu jintużaw l-ingwanti. 7. Jekk l-ingwanti jkunu qed jintużaw f'ambjenti splussivi, jekk jogħġbok aċċerta ruhek li jissodisfaw ir-rekwiżiti tal-EN 16350. Il-persuni li jilbsu dawn l-ingwanti għandhom ikunu ertjati kif suppost, eż., billi jilbsu żraben u ħwejjeg adegwati. **Twissija!** L-ingwanti m'għandhomx jinħarġu mill-kaxxa, jinfethu, jiġu aġġustati jew imneħħija f'atmosfera f'jammabbli jew splussivi. Il-proprietajiet elettrostatiki tal-ingwanti jistgħu jiġu affettwati hażin mit-tiqdim, mix-xedd u l-kedd, minn kontaminazzjoni u hsara, u jistgħu ma jkunux suffiċjenti għal atmosferi f'jammabbli arrikkiti bl-ossigenu, fejn ikunu meħtieġa valutazzjonijiet addizzjonali. 8. Għal Prodotti Sterili – Il-Kontenut tal-borża huwa sterili sakemm il-borża ma tkunx miftuħa jew bil-hsara. Tużax il-prodott jekk il-borża tkun miftuħa jew bil-hsara. 9. Għal Użu Medikju – Kemm Iddum Isservi L-Ingwanta – Għal użu normali, wara l-eżami ta' rutina, Ansell tirrakkomanda li l-ingwanti li jintużaw għall-eżaminazzjoni jinbidlu kull 15-il minuta jew waqt il-kura tal-pazjent jekk tkun missejt parti tal-ġisem kontaminata u tkun se tmiss parti oħra tal-ġisem, u wara li tkun ikkurajt xi pazjent.

**INGREDJENTI/INGREDJENTI PERIKOLUŻI:** Xi ingwanti jista' jkun fihom ingredjenti li huma magħrufa li jistgħu jikkawżaw allergiji f'persuni sensitivi, li għandhom nnejjin jivvulpaw irritazzjonijiet u/jew reazzjonijiet allergiċi mill-kuntatt. Jekk ikun hemm reazzjonijiet allergiċi, hu l-parir ta' tabib minnufih. **Twissija!** Jekk l-ingwanti jkun fihom il-latex naturali, dan ikun imsemmi fuq l-imballaġġ. F'dak il-każ, **DAN IL-PRODOTT JISTA' JIKKAWŻA REAZZJONIJIET ALLERGIĊI, INKLUŻI RISPONSI ANAFILATTIĊI** f'persuni sensitivi. Għal aktar informazzjoni, jekk jogħġbok ikkuntattja lil Ansell.

**KIF GĦANDEK TILBISHOM U TNEĦĦIOM:** **Kif tilbes l-ingwanti:** 1. Ohroġ waħda mill-ingwanti mill-pakkett u eżaminaha biex tiżgura ruhek li ma fihix difetti/imperfezzjonijiet bħal toqob żgħar hafna jew tiċrit. 2. Jekk l-ingwanti jkunu magħmulin biex jintlibsu kemm fuq l-id il-leminija u kemm fuq ix-xellugija, jistgħu jintlibsu fuq kwalunkwe id. Jekk le, allinja s-swaba' u s-saba' l-kbir tal-ingwanta mal-id ix-xierqa qabel ma tilbisha. 3. Daħhal hamest iswaba' fil-pulzier u iġbed il-pulzier fuq il-polz. Kun żgur li l-ingwanta tiġi tajjeb. **Kif tneħhi l-ingwanti:** 1. Aħsel l-ingwanti qabel tneħhihom biex tnaqqas ir-riskju ta' kontaminazzjoni tal-ġilda. 2. Iġbed il-ponot tas-swaba' ta' waħda mill-ingwanti. 3. Aghffeg il-ponot tas-swaba' maħruġa f'ballun. Ohroġ parti minn idejx mill-ingwanta. 4. Uża l-pulzier tal-ingwanta nofsa maħruġa biex taqbad il-pulzier l-iehor u iġbed l' isfel sakemm it-tieni ingwanta tiġi bil-maqlub u fuq l-ewwel ingwanta. Armihom.

**ISTRUZZJONIJIET DWAR KIF TIEHU HSIEB IL-PRODOTT: HAŻNA:** Żomm 'il bogħod mid-dawl tax-xemx dirett; aħžen f'post xott u żommu fl-imballaġġ oriġinali. Żomm 'il bogħod minn sorsi tal-ożonu. Jekk il-prodotti jinħażnu kif suppost, kif indikat, mhijiex se tonqos il-prestazzjoni tagħhom u l-karatteristiċi tagħhom mhumiex se jinbidlu b'mod sinifikanti. Jekk il-prodotti jistgħu jiġu affettwati mit-tiqdim jew mill-hażna, id-data ta' skadenza tkun imsemmija fuq il-materjal tal-imballaġġ tagħhom. **TINDIF:** L-ingwanti jintużaw darba biss u mhumiex iddisinjati biex jinħaslu u lanqas biex jergħu jintużaw. L-użu mill-ġdid tal-ingwanta jista' jikkawża kontaminazzjoni u kumplikazzjonijiet wara l-kirurgija. It-tindif u l-isterilizzazzjoni mill-ġdid ma gewx invalidati mill-manifattur għal dan il-prodott. L-integrità tal-prodott tista' tkun kompromessa minn kwalunkwe tindif jew proċess ta' sterilizzazzjoni mill-ġdid. **RIMI:** Prodotti użati li jkunu ġew f'kuntatt ma' sustanzi kimiċi jew ikkontaminati b'materjal infettiv jew materjal perikoluż ieħor bħal pestiċidi residwi għandhom jintremew wara kull xift tax-xogħol u ma jergħux jintużaw. Għandhom jintremew ukoll malli juru sinjali ta' degradazzjoni waqt l-użu, bħal tiċrit, toqob, skulurazzjoni u dgħufija tal-ingwanti. Armi skont ir-Regolamenti tal-Awtorità Lokali. Armi f'landfill jew aħraq f'kundizzjonijiet ikkontrollati. Jekk il-prodott ikun intuża f'ambjent kliniku wara l-użu, il-prodott għandu jinħarġu jew jintrema skont il-protokoll tar-rimi tal-iskart kliniku.

# RO INSTRUȚIUNI DE UTILIZARE

**UTILIZARE:** Aceste instrucțiuni de utilizare vor fi folosite în combinație cu informațiile specifice care apar pe primul ambalaj. Mănușile sunt concepute ca o protecție barieră bidirecțională de unică folosință împotriva contaminării încrucișate și, de asemenea, protejează mâinile în principal împotriva riscurilor de stropire cu chimicale și se conformează standardelor prezentate de pictogramele relevante.

**EXPLICAȚIA MARCAJELOR ȘI PICTOGRAMELOR CARE POT APĂREA PE MĂNUȘI/AMBALAJ:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Vă rugăm să citiți Instrucțiunile de utilizare înainte de a folosi produsele, sau contactați Ansell pentru informații suplimentare. Dacă sunt oricare dintre pictograme este menționat un nivel X, asta înseamnă că acest test nu este aplicabil, și mănușa nu este destinată și deci, nu trebuie utilizată pentru acest pericol specific. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Protecție împotriva riscurilor mecanice – A: Rezistență la abraziune (niveluri de performanță 0 la 4) – B: Rezistența la tăiere cu lama (niveluri de performanță 0 la 5) Dacă pentru această proprietate este indicat nivelul X, TDM conform E este rezultatul performanței de referință pentru rezistența la tăiere C: Rezistența la rupere (niveluri de performanță 0 la 4) – D: Rezistența la perforare (niveluri de performanță 0 la 4) – E: Rezistența la tăiere TDM ISO EN 13997 (niveluri de performanță A la F) **Alertare!** Performanțele (A la E) afirmate pentru mănuși se bazează pe teste efectuate numai pe zona de palmă a mănușilor. Pentru mănușile cu două sau mai multe straturi, aceste niveluri globale de performanță pot să nu reflecte în mod necesar performanța stratului exterior a mănușii. Pentru mănușile la care palma și dosul și manșeta sunt diferite, protecția mecanică se aplică numai palmei mănușii. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Protecție împotriva bacteriilor, ciupercilor și virusurilor. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIP A, B SAU C – Protecție față de pericole chimice: Tip A = timp de pătrundere chimică > 30 minute față de cel puțin 6 substanțe chimice conform listei definite în EN ISO 374-1: 2016 Tip B = timp de pătrundere chimică > 30 minute față de cel puțin trei substanțe chimice conform listei definite în EN ISO 374-1: 2016 Tip C = timp de pătrundere chimică > 10 minute față de cel puțin o substanță chimică conform listei definite în EN ISO 374-1: 2016 (fără cod sub pictogramă). A = metanol, B = acetonă, C = acetonitril, D = diclorometan – E = disulfură de carbon – F = toluen – G = dietilamină – H = tetrahidrofuran – I = acetat de etil – J = n-heptan – K = hidroxid de sodiu, 40 % – L = acid sulfuric, 96 % – M = acid azotic, 65 % – N = acid acetic, 99 % – O = amoniac, 25 % – P = peroxid de hidrogen, 30 % – S = acid fluorhidric, 40 % – T = formaldehidă, 37 %. (05) ISO 18889: 2019 – Protecție împotriva pesticidelor – Mănușă adecvată când riscul potențial este relativ scăzut. Aceste mănuși nu sunt adecvate pentru utilizare cu formulări concentrate de pesticide și/sau pentru scenarii în care există riscuri mecanice. Pesticidele nu trebuie să aibă posibilitatea de a penetra între măneca îmbrăcămintei și mănușă. Dacă suprapunerea este mai mică de aproximativ 50 mm între mănușă și măneacă, trebuie utilizată o mănușă cu lungime mai mare. Pentru datele de rezistență la pesticide durata testării nu se bazează pe timpul efectiv de utilizare, deoarece testul de permeabilitate este un test accelerat în care suprafața eșantionului este în contact constant cu substanța chimică testată. Deși durata expunerii poate fi mai mare în timpul aplicării pe teren cu o formulare diluată, nu întreaga suprafață este în contact constant cu substanța chimică testată. **Alertare!** Datele de rezistență chimică au fost evaluate în condiții de laborator, și se referă doar la substanța chimică testată. Ele pot fi diferite în cazul utilizării la un amestec. Pentru mănuși cu lungimea egală sau mai mare de 400 mm, datele de rezistență chimică se bazează pe eșantioane prelevate la 80 mm de capătul manșetei. Datele pot să nu reflecte durata efectivă a protecției la locul de muncă și diferențierea între amestecuri și substanțele chimice pure. Verificați ca mănușile să fie adecvate pentru utilizarea preconizată. Condițiile la locul de muncă pot diferi de testul de tip în funcție de temperatură, abraziune și degradare. Când sunt utilizate, mănușile de protecție pot asigura o rezistență mai mică față de chimicale din cauza modificărilor proprietăților fizice. Rezultatele degradării indică modificarea rezistenței la perforare a mănușilor după expunerea la substanța chimică testată. Mișcările, agățarea, frecările, degradarea cauzată de contactul chimic, etc. pot reduce semnificativ durata efectivă de utilizare. Pentru substanțele chimice corozive, degradarea poate fi cel mai important factor de considerat la alegerea mănușilor rezistente la substanțe chimice. Datele de permeație chimică, testate conform metodei de testare EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 și datele de degradare, testate conform EN ISO 374-4: 2019, sunt disponibile la cerere și/sau prin Ansell.com, prin pagina produsului/criteriile de descărcare Ansell/ datele de permeație chimică atestate CE. (06) EN 421:2010 – Protecția față de contaminarea radioactivă. (07) CE – Produsul este conform cu, și atestat după cerințele Regulamentului european privind echipamentele individuale de protecție 2016/425. Certificat de examinare tip (Modul B) și, unde este cazul, verificări supravegheate de produs (Modul C2) sau conformitate pentru tip, pe baza asigurării calității procesului de producție (Modul D) de către Centexbel Belgium (I.D.0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Marcajul CE este urmat de un cod din patru cifre care se referă la numărul de identificare al organismului notificat care răspunde de evaluarea de categoria III a conformității (Modul C2 sau D) pentru produsele care protejează împotriva riscurilor serioase. Când cu marcajul CE este menționat MD, acesta este de asemenea un produs de Clasa I în conformitate cu Regulamentul 2017/745 privind dispozitivele medicale. (08) UKCA – Produsul se conformează cerințelor Regulamentului 2016/425 pentru echipamentele individuale de protecție, cu modificări pentru a se aplica în GB. Pentru Marea Britanie: Certificatul de examinare de tip (modul B) și certificatele de conformitate cu tipul pe baza asigurării calității procesului de producție (modul D) pentru marcajul CE sunt utilizate ca bază pentru aplicarea unui UKCA. (09) PICTOGRAMĂ ALIMENT – Adecvat pentru contactul cu alimentele. Produsele având această pictogramă sunt în conformitate cu Reglementările europene 1935/2004 și 2023/2006, precum și cu toate reglementările naționale aplicabile pentru materialele care vin în contact cu alimentele. (10) KOHSA – Produsul este conform cu, și atestat după cerințele Legii coreene privind igiena profesională și siguranța pentru EIP. (11) UKRSEPRO – Certificat în Ucraina (12) NESTERIL (13) NU ESTE FABRICAT CU LATEX DE CAUCIUC NATURAL (14) FABRICAT CU LATEX DE CAUCIUC NATURAL (15) NUMAI PENTRU UNICĂ FOLOSINȚĂ (16) FERIȚI DE LUMINA SOARELUI (17) MENȚINEȚI USCAT (18) EVITAȚI OZONUL (19) TEMPERATURA MAXIMĂ DE DEPOZITARE, 40°C (20) FERIȚI DE CĂLDURĂ ȘI SURSE RADIOACTIVĂ (21) NU UTILIZAȚI DACĂ PACHETUL ESTE DETERIORAT (22) DATA DE EXPIRARE (23) DATA DE FABRICAȚIE (24) FABRICANT (25) CA XX.XXX – Certificat de omologare, atestat conform cerințelor Regulamentului brazilian (unde XX.XXX se referă la numărul certificatului). (26) STERILIZAT PRIN IRADIERE (27) NUMĂR DE LIVRARE (28) NUMĂRUL DE LOT (29) NUMĂR INTERN ANSELL (30) NUMĂR DE CATALOG Pentru detalii suplimentare privind performanțele produsului, vă rugăm să consultați Ansell. (31) MARCAJ DE CERTIFICARE SIRIM – Produsul este conform cu, și atestat după cerințele Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**PRECAUȚII LA UTILIZARE:** 1. Înainte de utilizare, verificați mănușile pentru eventuale defecțe sau imperfecțiuni precum găuri, pori și rupturi. Dacă mănușile sunt rupte sau perforate în timpul utilizării, eliminați-le imediat. Dacă aveți îndoiele, nu utilizați mănușile, ci folosiți o pereche nouă. 2. Este esențial ca pielea să fie ferită de contactul cu toate substanțele chimice, chiar dacă sunt considerate inofensive. Asigurați-vă că substanțele chimice nu pot pătrunde prin manșetă. Scoateți imediat mănușa dacă este contaminată de o scurgere

concentrată de pesticide. 3. Mănușile contaminate trebuie curățate sau spălate înainte de scoatere. Evitați atingerea cu mâinile goale a suprafețelor contaminate. 4. Mănușile nu trebuie să intre în contact direct cu o flacăără și nici utilizate pentru protecție împotriva căldurii. 5. Mănușile nu trebuie utilizate pentru protecția împotriva radiațiilor ionizante. 6. Mănușile adecvate pentru contactul cu alimentele pot prezenta o anumită migrație față de anumite alimente. Vă rugăm să contactați Ansell sau consultați declarația de conformitate Ansell pentru alimente pentru a ști dacă se aplică restricții specifice, și pentru care anume alimente pot fi utilizate mănușile. 7. Dacă mănușile sunt utilizate în medii explozive, vă rugăm să asigurați ca ele să satisfacă cerințele EN 16350 Persoanele care poartă aceste mănuși trebuie să fie conectate corespunzător la pământ, de ex., purtând încălțăminte și îmbrăcăminte adecvată. **Avertizare!** Mănușile nu trebuie dezambalate, deschise, potrivite sau scoase în atmosfere inflamabile sau explozive. Proprietățile electrostatice ale mănușilor pot fi afectate negativ de îmbătrânire, purtare, contaminare și deteriorare, și pot să nu fie suficiente pentru atmosfere inflamabile îmbogățite în oxigen, pentru care sunt necesare evaluări suplimentare. 8. Pentru produse sterile – Conținutul pungii este steril, dacă pungea nu este deschisă sau deteriorată. Nu folosiți dacă pungea este deschisă sau deteriorată. 9. Pentru uz medical – Durata de viață a mănușii – Pentru utilizare normală, după inspecția de rutină, Ansell recomandă schimbarea mănușilor de examinare la fiecare 15 minute sau în timpul îngrijirii pacientului dacă se mută dintr-un loc contaminat al corpului în alt loc și după îngrijirea unui pacient.

**INGREDIENTE/INGREDIENTE PERICULOASE:** Unele mănuși pot conține ingrediente despre care se știe că pot cauza posibile alergii la persoane sensibile, care pot manifesta reacții de contact iritante și/sau alergice. Dacă se produc reacții alergice, cereți de urgență sfatul medicului. **Avertizare!** Dacă mănușile conțin latex natural, acest lucru va fi menționat pe ambalaj. În acest caz, **ACEST PRODUS POATE CAUZA REACȚII ALERGICE, INCLUSIV REACȚII ANAFILACTICE** persoanelor sensibilizate. Pentru informații suplimentare luați legătura cu Ansell.

**PUNEREA ȘI SCOATEREA CORECTĂ:** **Cum se pun mănușile:** 1. Scoateți o mănușă din ambalaj și inspectați-o pentru a vă asigura că nu prezintă defecte/imperfecțiuni, precum pori sau rupturi. 2. Dacă mănușile sunt ambidextre, ele pot fi purtate pe oricare mână. Dacă nu, aliniați degetul mare și degetele mănușii cu mâna corespunzătoare înainte de a pune mănușa. 3. Introduceți cele cinci degete în manșetă și trageți manșeta peste incheietură. Asigurați-vă că mănușile se potrivesc bine. **Cum se scot mănușile:** 1. Spălați mănușile înainte de a le scoate pentru a reduce riscul de contaminare a pielii. 2. Trageți vârful degetelor de la una dintre mănuși. 3. Strângeți vârful degetelor eliberate într-un ghem. Scoateți parțial mâna din mănușă. 4. Utilizând manșeta mănușii scoase parțial, apucați cealaltă manșetă și trageți-o în jos până când cea de-a doua mănușă este întoarsă pe dos și trasă peste prima mănușă. Dezafectați.

**INSTRUCȚIUNI DE ÎNGRIJIRE: DEPOZITARE:** Feriți de razele soarelui; depozitați într-un loc uscat și păstrați în ambalajul original. Feriți de sursele de ozon. Dacă produsele sunt depozitate corespunzător, conform indicațiilor, nu își vor pierde din performanță și nici nu își vor schimba semnificativ caracteristicile. Dacă produsele pot fi afectate de îmbătrânire sau de depozitare, data de expirare este menționată pe materialele de ambalare. **CURĂȚARE:** Mănușile sunt numai de unică folosință, și nu sunt destinate a fi spălate sau reutilizate. Reutilizarea mănușii poate cauza post-contaminare și complicații postoperatorii. Ciclul de curățare și reesterilizare nu a fost validat de fabricant pentru acest produs. Integritatea produsului ar putea fi compromisă de orice proces de reesterilizare utilizat. **DEZAFECTARE:** Produsele utilizate care au fost în contact cu substanțe chimice sau au fost contaminate cu materiale infecțioase sau cu alte materiale periculoase, precum pesticide reziduale, trebuie dezafectate după fiecare schimb, și nu trebuie reutilizate. De asemenea, trebuie dezafectate când prezintă semne de degradare în timpul utilizării, precum rupturi, găuri, decolorare și slăbirea mănușilor. Dezafectați în conformitate cu reglementările autorităților locale. Îngropați-le sau incinerăți-le în condiții controlate. Dacă produsul a fost utilizat într-un mediu clinic, după utilizare produsul trebuie incinerat sau dezafectat conform protocolului clinic de eliminare a deșeurilor.

**POUŽÍVANIE:** Tento návod je určený na používanie v kombinácii s osobitnými informáciami, ktoré sú uvedené na prvom obale. Rukavice sú navrhnuté ako jednorazová obojsmerná bariérová ochrana proti krížovej kontaminácii a chráni ruky najmä pred rizikom postriekania chemikáliami a spĺňajú normy označené príslušnými piktogramami.

**VYSVETLENIE OZNAČENÍ A PIKTOGRAMOV, KTORÉ SA MÔŽU ZOBRAZOVAŤ NA RUKAVICIACH/BALENI:** (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016 – Pred použitím týchto produktov si prečítajte návod na používanie alebo sa obráťte na spoločnosť Ansell. Ak sa v ktoromkoľvek z piktogramov uvádza úroveň X, znamená to, že tento test sa na daný produkt nevzťahuje a rukavice nie sú určené na daný účel, a preto sa nemajú používať na dané riziko. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Ochrana pred mechanickými rizikami – A: Odolnosť voči oderu (úroveň výkonnosti 0 až 4) – B: Odolnosť voči prerezaniu podľa normy TDM ISO EN 13997 (úroveň výkonnosti A až F) – táto úroveň sa použije ako referenčná výkonnosť pre odolnosť voči prerezaniu – C: Odolnosť voči roztrhnutiu (úroveň výkonnosti 0 až 4) – D: Odolnosť voči prepichnutiu (úroveň výkonnosti 0 až 4) – E: Odolnosť voči prerazaniu podľa normy TDM ISO EN 13997 (úroveň výkonnosti A až F) **Výstraha!** Tvrdenia o úrovniach výkonnosti (A až E) rukavíc sú založené na testoch vykonaných len v oblastiach dlane rukavíc. V prípade rukavíc s dvomi alebo viacerými vrstvami nemusia tieto úrovne celkovej výkonnosti nevyhnutne vyjadrovať výkonnosť vonkajšej vrstvy rukavíc. V prípade rukavíc s odlišnou dlaňou a chrbtom sa mechanická ochrana vzťahuje len na dľaň rukavice. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Ochrana pred baktériami, hubami a vírusmi. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYP A, B ALEBO C – Ochrana pred chemickými nebezpečenstvami: Typ A = čas preniknutia chemikálie > 30 minút pre aspoň 6 chemikálií v zozname definovanom v norme EN ISO 374-1: 2016 Typ B = čas preniknutia chemikálie > 30 minút pre aspoň tri chemikálie v zozname definovanom v norme EN ISO 374-1: 2016 Typ C = čas preniknutia chemikálie > 10 minút pre aspoň jednu testovanú chemikáliu v zozname definovanom v norme EN ISO 374-1: 2016 (bez kódu pod piktogramom). A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = dichlórmetán, E = síruhlík, F = toluén, G = dietylamin, H = tetrahydrofurán, I = etylacetát, J = n-heptán, K = hydroxid sodný, 40 %, L = kyselina sírová, 96 %, M = kyselina dusičná, 65 %, N = kyselina octová, 99 %, O = amoniak, 25 %, P = peroxid vodíka, 30 %, S = kyselina fluorovodíková, 40 %, T = formaldehyd, 37 %. (05) ISO 18889: 2019 – Ochrana proti pesticídum – rukavice sú vhodné, ak je potenciálne riziko relatívne nízke. Tieto rukavice nie sú vhodné na používanie s koncentrovanými pesticídmi ani pre prípady s existenciou mechanických rizík. Pesticíd nesmie mať možnosť preniknúť medzi rukávom odevu a rukavicou. Ak je prekrytie medzi rukavicou a rukávom menšie ako približne 50 mm, mali by sa použiť rukavice s väčšou dĺžkou. V prípade údajov o odolnosti voči pesticídum nie je dĺžka testu založená na skutočnom čase používania, pretože skúška prenikania je zrýchlená skúška, pri ktorej je povrch vzorky v neustálom kontakte s testovanou chemikáliou. Hoci trvanie expozície môže byť pri použití v teréne so zriedenou kvapalinou dlhšie, celý povrch nie je v neustálom kontakte s testovanou chemikáliou. **Výstraha!** Uvedené údaje o chemickej odolnosti boli posúdené v laboratórnych podmienkach a vzťahujú sa len na testovanú chemikáliu. Pri použití v zmesi môžu byť odlišné. V prípade rukavíc s dĺžkou nad 400 mm sú údaje o chemickej odolnosti založené na vzorkách odobratých 80 mm od konca manžety. Údaje o chemickej odolnosti nemusia zohľadňovať skutočné trvanie ochrany na pracovisku a rozdiely medzi zmesami a čistými chemikáliami. Uistite sa, že rukavice sú vhodné na zamýšľané použitie. Podmienky na pracovisku sa môžu líšiť od typovej skúšky v závislosti od teploty, oderu a degradácie. Počas používania môžu ochranné rukavice poskytovať nižšiu odolnosť voči chemikáliám z dôvodu zmien fyzických vlastností. Výsledky hodnotenia degradácie svedčia o zmene odolnosti rukavíc voči prepichnutiu po vystavení chemickým látkam. Aktivita, zatrhávanie, ťuhanie, degradácia spôsobené kontaktom s chemikáliami atď. môžu výrazne skrátiť skutočnú použiteľnosť. V prípade žieravých chemikálií môže byť degradácia najdôležitejším faktorom, ktorý je potrebné vziať do úvahy pri výbere rukavíc odolných voči chemikáliám. Údaje o permeácií chemikálií, testované podľa normy EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, a údaje o degradácii podľa normy EN ISO 374-4: 2019, sú k dispozícii na vyžiadanie a/alebo na stránke ansell.com, na stránke produktov Ansell/podľa kritérií na stiahnutie/ako údaje z testov permeácie chemikálií s certifikátom CE. (06) EN 421:2010 – Ochrana pred rádioaktívnou kontamináciou. (07) CE – Produkt vyhovuje a je certifikovaný podľa požiadaviek európskeho nariadenia o osobných ochranných prostriedkoch 2016/425. Osvedčenie o typovej skúške (modul B) a kontroly produktu pod dohľadom (modul C2) alebo súlad s typom na základe hodnotenia kvality výrobného procesu (modul D) od spoločnosti: Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Za označením CE nasleduje štvormiestny kód, ktorý označuje identifikačné číslo notifikovaného orgánu, ktorý je zodpovedný za posudzovanie zhody s kategóriou III (modul C2 alebo D), pre produkty na ochranu pred vážnymi rizikami. Ak sa s označením CE uvádza text MD, ide aj o produkt triedy I podľa nariadenia o zdravotníckych pomôckach 2017/745. (08) UKCA – Produkt vyhovuje a je certifikovaný podľa požiadaviek nariadenia 2016/425 o osobných ochranných prostriedkoch v znení platnom vo Veľkej Británii. Pre Veľkú Britániu: Osvedčenie o typovej skúške (modul B) a osvedčenie o súlade s typom na základe kontrol produktov pod dohľadom (modul D) na účely označenia CE sa používajú ako základ pre aplikovanie UKCA. (09) PIKTOGRAM POTRAVIN – Vhodné pre styk s potravinami. Produkty označené týmto piktogramom sú v súlade s európskymi nariadeniami 1935/2004 a 2023/2006, ako aj všetkými uplatniteľnými vnútroštátnymi nariadeniami pre materiály, ktoré prichádzajú do priameho styku s potravinami. (10) KOHSA – Produkt je v súlade s požiadavkami zákona Kórejskej republiky o bezpečnosti a ochrane zdravia pri práci na osobné ochranné prostriedky a je podľa neho certifikovaný. (11) UKRSEPRO – Certifikovaný na Ukrajine (12) NESTERILNÉ (13) PRI VÝROBE NEBOL POUŽITÝ PRÍRODNÝ LATEX (14) PRI VÝROBE BOL POUŽITÝ PRÍRODNÝ LATEX (15) LEN NA JEDNO POUŽITIE (16) UCHOVÁVAJTE MIMO SLNEČNÉHO SVETLA (17) UCHOVÁVAJTE V SUCHU (18) ZABRAŇTE KONTAKTU S OZÓNOM (19) MAXIMÁLNA TEPLOTA PRI SKLADOVANÍ 40°C (20) UCHOVÁVAJTE MIMO ZDROJOV TEPLA A RÁDIOAKTIVITY (21) NEPOUŽÍVAJTE, AK JE POŠKODENÉ BALENIE (22) DÁTUM EXPIRÁCIE (23) DÁTUM VÝROBY (24) VÝROBCA (25) CA XX.XXX – Osvedčenie o schválení podľa certifikačných požiadaviek brazílskeho nariadenia (kde xx.xxxx odkazuje na číslo osvedčenia). (26) STERILIZOVANÉ OŽAROVANÍM (27) ČÍSLO SÁRŽE (28) ČÍSLO DÁVKY (29) INTERNÉ ČÍSLO ANSELL (30) KATALÓGOVÉ ČÍSLO Podrobnejšie informácie o výkonnosti výrobku vám poskytne spoločnosť Ansell. (31) CERTIFIKAČNÁ ZNAČKA SIRIM – Produkt je v súlade a certifikovaný podľa požiadaviek malajzijského úradu SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA PRI POUŽÍVANÍ:** 1. Pred použitím rukavice skontrolujte, či neobsahujú poškodenia alebo nedostatky, napríklad či nie sú deravé, prepichnuté alebo roztrhnuté. Ak sa rukavice počas používania roztrhnú alebo prepichnú, okamžite ich vyradte. Ak máte pochybnosti, rukavice nepoužívajte a zoberte si nový pár. 2. Je veľmi dôležité chrániť pokožku pred kontaktom s akýmikoľvek chemikáliami, aj keď sa považujú za neškodné. Dávajte pozor, aby chemikálie neprenikali cez manžetu. Rukavice okamžite odstráňte, ako dôjde k ich kontaminácii obličkami koncentrovaným pesticídum. 3. Kontaminované rukavice sa majú pred zložením



z rúk očistí, umyť alebo utrieť dosucha. Nedotýkajte sa kontaminovaných povrchov holými rukami. 4. Rukavice by nemali prísť do kontaktu s otvoreným ohňom, ani by sa nemali používať na ochranu pred teplom. 5. Rukavice sa nemajú používať na ochranu pred ionizujúcim žiarením. 6. Rukavice, ktoré sú vhodné na priamy styk s potravinami, môžu v prípade niektorých potravín vykazovať určitý stupeň migrácie. Informácie o obmedzeniach, ktoré sa vzťahujú na konkrétne rukavice, a s ktorými konkrétnymi druhmi potravín sa môžu používať, vám poskytne spoločnosť Ansell alebo si prečítajte vyhlásenie o vhodnosti na použitie s potravinami (Food Conformity declaration) spoločnosti Ansell. 7. Ak sa rukavice používajú vo výbušných prostrediach, dbajte na to, aby spĺňali požiadavky normy EN 16350. Osoby s týmito rukavicami by mali byť riadne uzemnené, napríklad pomocou vhodnej obuvi alebo oblečenia. **Výstraha!** Rukavice sa nemajú rozbaťovať, otvárať, upravovať ani skladaf z rúk v horľavých alebo výbušných prostrediach. Elektrostatické vlastnosti rukavíc môžu byť negatívne ovplyvnené starnutím, nosením, kontamináciou a poškodením a nemusia byť dostatočné v horľavých atmosférach obohatených kyslíkom, v ktorých sú potrebné dodatočné posúdenia. 8. Pre sterilné produkty – Obsah vrecka je sterilný, pokiaľ vrecko nie je otvorené alebo poškodené. Nepoužívajte, ak je vrecko otvorené alebo poškodené. 9. Na medicínske použitie – Životnosť rukavíc – Pri bežnom používaní, po bežnej kontrole, spoločnosť Ansell odporúča výmenu vyšetrovacích rukavíc každých 15 minút alebo počas starostlivosti o pacienta, pri presunutí z kontaminovaného miesta tela na iné miesto tela a po ošetrení pacienta.

**ZLOŽKY/NEBEZPEČNÉ ZLOŽKY:** Niektoré rukavice môžu obsahovať zložky, o ktorých je známe, že u citlivých ľudí spôsobujú alergie, ktoré sa môžu vyvinúť na dráždivé a/alebo alergické kontaktné reakcie. Ak sa vyskytnú alergické reakcie, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc. **Výstraha!** Ak rukavice obsahujú prírodný latex, uvádza sa to na obale. V takom prípade **MÔŽE TENTO PRODUKT VYVOLÁŤ ALERGICKÉ REAKCIE VRÁTANE ANAFYLAKTICKÝCH REAKCIÍ** u citlivých ľudí. Ďalšie informácie vám poskytne spoločnosť Ansell.

**SPRÁVNE NASADENIE A STIAHNUTIE; Ako si nasadiť rukavice:** 1. Vyberte z balenia jednu rukavicu a skontrolujte, či nie je deravá alebo natrhnutá. 2. Ak sú rukavice na obe ruky rovnaké, dajú sa navliecť na ktorúkoľvek ruku. V opačnom prípade musia prsty a palec rukavice pasovať na príslušnú ruku. 3. Vložte všetkých päť prstov do manžety a pretiahnite si manžetu cez zápästie. Dbajte na to, aby rukavice dobre sedeli. **Ako si stiahnuť rukavice:** 1. Rukavice si pred stiahnutím umyte, aby ste znížili riziko kontaminácie pokožky. 2. Potiahnite končeky prstov jednej z rukavíc. 3. Uvoľnené končeky prstov stlačte do tvaru guľôčky. Ruku čiastočne uvoľnite z rukavice. 4. Pomocou manžety čiastočne stiahnutej rukavice uchopte druhú manžetu a stiahnite ju nadol, aby sa druhá rukavica stiahla naruby a ponad prvú rukavicu. Zlikvidujte.

**POKYNY NA STAROSTLIVOSŤ; SKLADOVANIE:** Uchovávajte mimo priameho slnečného svetla. Skladujte na suchom mieste a uchovávajte v pôvodnom balení. Uchovávajte mimo zdrojov ozónu. V prípade správneho skladovania podľa uvedených pokynov produkty nestratia svoje kvality ani výrazne nezmenia svoje charakteristiky. Ak sa vlastnosti rukavíc môžu skladovaním alebo starnutím zhoršiť, na produkte alebo obale je uvedený dátum expirácie. **ČISTENIE:** Rukavice nie sú určené na pranie ani opakované používanie. Opakované používanie rukavíc môže spôsobiť následnú kontamináciu a pooperačné komplikácie. Čistenie a opakovaná sterilizácia nie sú výrobcom pre tento produkt validované. Akákoľvek opakovaná sterilizácia alebo čistenie môže ohroziť celistvosť produktu. **LIKVIDÁCIA:** Používané produkty, ktoré prišli do kontaktu s chemikáliami alebo ktoré sú kontaminované infekčnými alebo inými nebezpečnými materiálmi, napríklad zvyškami pesticídov, sa majú zlikvidovať po každej pracovnej zmene a nesmú sa používať opakovane. Majú sa tiež vyradiť, ak počas používania vykazujú akékoľvek znaky degradácie ako napríklad roztrhnutie, diery, strata farby alebo oslabenie rukavíc. Likvidujte podľa miestnych predpisov. Ukladajte na skládku alebo spaľujte za riadených podmienok. Ak bol produkt použitý v klinickom prostredí, má sa po použití spáliť alebo zlikvidovať ako klinický odpad podľa protokolu pre likvidáciu kontaminovaného odpadu.

**ÚSÁID:** Tá an Treoir Úsáide seo le húsáid in éineacht leis an bhfaisnéis shonrach atá le feiceáil ar an gcéad phácaistíú. Tá lámhainní deartha mar chosaint aon úsáid amháin le bacainn dhá bhealach ar thraséillíú chomh maith leis na lámha a chosaint i gcoinne rioscáil splanascáileán ceimiceach o príomha agus chun na caighdeáin a chomhlíonadh mar a léirítear sna pictéagraim ábhartha.

**MÍNÍÚ AR SHIOMBAILÍ & PICTÉAGRAIM A D'FHÉADFADH A BHEITH AR LÁMHAINNÍ/PACÁISTIÚ:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Léigh na Treoracha Úsáide, sula n-úsáideann tú na táirgí, nó déan teagmháil le Ansell le haghaidh tuilleadh eolais. Má luaitear leibhéal X faoi aon cheann de na pictéagraim, ciallaíonn sé sin nach bhfuil an tástáil seo infheidhme agus nach bhfuil lámhainn deartha agus, dá bhri sin, níl cheart iad a úsáid don ghuaib shonrach sin. (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 + A B C D E – Cosaint ó rioscáil meicniúla – A: Friotaíocht in aghaidh scríobadh (leibhéal feidhmíochta 0 go 4) – B: Friotaíocht gearrtha lann (leibhéal feidhmíochta 0 go 5) Má léirítear leibhéal X don mhaoin seo is é an TDM de réir E an toradh feidhmíochta tagartha le haghaidh friotaíocht gearrtha – C: Friotaíocht stróicthe (leibhéal feidhmíochta 0 go 4) – D: Friotaíocht in aghaidh polladh (leibhéal feidhmíochta 0 go 4) – E: TDM ISO EN 13997 friotaíocht gearrtha (leibhéal feidhmíochta A go F) **Aire!** Tá na feidhmíochta (A go E) atá á maíomh do na lámhainní bunaithe ar thástálacha a dhéantar ar limistéir pailme na lámhainní amháin. Maidir le lámhainní a bhfuil dhá shraith nó níos mó acu, ní gá go léireodh na leibhéal feidhmíochta fhoriomlána seo feidhmíocht an chisil is forimeallai atá ag an lámhainn. I gcás lámhainní ina bhfuil an bos agus an droim agus an cufa difriúil, ní bhaineann cosaint mheicniúil ach le pailme an lámhainn. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Cosaint ar bhaictéir, ar fhungais agus ar víreas. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 CINEÁL A, B NÓ C – Cosaint ar ghuaiseacha ceimiceacha: Cineál A = an méid ama sula dtosaíonn an ceimiceán ag feidhmiú > 30 nóiméad, in aghaidh 6 cheimiceán ar a laghad de réir an liosta a shainítear in EN ISO 374-1: 2016 Cineál B = an méid ama sula dtosaíonn an ceimiceán ag feidhmiú > 30 nóiméad, in aghaidh ar a laghad trí cheimiceán de réir an liosta a shainítear in EN ISO 374-1: 2016 Cineál C = tréimhse sula dtosaíonn an ceimiceán ag feidhmiú > 10 nóiméad i gcoinne ceimiceán tástála amháin ar a laghad de réir an liosta a shainítear in EN ISO 374-1: 2016 (gan aon chod faoi bhun an phictéagram). A = meatánól, B = aicéatón, C = aicéatáid, D = déchlóiraimeatán, E = déshulfid charbóin, F = toluéin, G = dé-eitilaimín, H = teitreaifúrán, I = aicéatáid eitile, J = n-heipteán, K = hidrosaisíd sóidiam, 40 %, L = aigéad sulfarach, 96 %, M = aigéad nític, 65 %, N = aigéad aicéiteach, 99 %, O = amóinia, 25 %, P = sárcosaíd hidrigine, 30 %, S = aigéad hidreafluarach, 40 %, T = formaildeád, 37 %. (05) ISO 18889: 2019 – Cosaint ar lotnaidicíd – Tá an lámhainn oiriúnach nuair atá an riosca ionchasach measartha íseal. Níl na lámhainní seo oiriúnach le húsáid le foirmlithe lotnaidicíd tiubhaithe agus/nó le haghaidh cánsána ina bhfuil rioscáil meicniúla ann. Ní bheidh an fhéidearthacht ann go rachaidh an lotnaidicíd isteach idir muinchille an bhaill éadaigh agus an lámhainn. Má tá an forlú níos lú ná thart ar 50 mm idir an lámhainn agus an muinchille, ba cheart lámhainn le fad níos faide a úsáid. Maidir le sonraí frithsheasmhach in aghaidh lotnaidicíd, níl fad na tástála bunaithe ar am úsáide iarbhrí ós rud é gur tástáil luathaithe í an tástáil tréscáilte ina bhfuil dromchla an eiseaimil i dteagmháil leanúnach leis an gceimiceán tástála. Cé go bhféadfadh an fad a mhaireann an nochtadh a bheith ar feadh tréimhse níos faide le linn úsáide allamuigh le foirmlíú caolaithe, níl an dromchla iomlán i dteagmháil go leanúnach leis an gceimiceán tástála. **Aire!** Rinneadh measúnú ar sonraí friotaíocht in aghaidh ceimiceán faoi choinníollacha saotharlainne agus ní bhaineann siad ach leis an gceimiceán a tástáladh. D'fhéadfadh difríocht a bheith ann dá n-úsáidí i meascán é. I gcás lámhainní atá cothrom le 400 mm nó níos faide ná sin, tá na sonraí friotaíocht in aghaidh ceimiceán bunaithe ar shamplaí a tógadh 80 mm ó dheireadh an chufa. D'fhéadfadh sé nach léireodh na sonraí fad iarbhrí na cosanta san áit oibre agus an difreáil idir meascán agus ceimiceán íona. Seiceáil go bhfuil na lámhainní oiriúnach don úsáid atá beartaíte. D'fhéadfadh coinníollacha san áit oibre a bheith difriúil ón tástáil cineáil ag brath ar theocht, scríobadh agus díghrádú. Nuair a úsáidtear lámhainní cosanta, d'fhéadfadh sé nach dtabharfadh siad a oiread friotaíochta in aghaidh an cheimiceán mar gheall ar athruithe ar airíonna fisiciúla. Léiríonn torthaí díghráidithe an t-athrú ar friotaíocht ar pholladh ar na lámhainní tar éis nochtadh don cheimiceán dúshlán. Is féidir le gluaiseachtaí, dul i bhfostú, cuimilt, díghrádú de bharr na teagmhála ceimic srl. laghdú suntsach a dhéanamh ar an bhfóir-am úsáide. Le haghaidh ceimiceán chreimeacha, d'fhéadfadh sé gurb é díghrádú an toisc is tábhachtaí ba chóir a chur san áireamh agus lámhainní atá frithsheasmhach in aghaidh ceimiceán a roghnú. Tá sonraí tréscáilte ceimiceacha, arna dtástáil de réir EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, agus sonraí díghráidithe, arna dtástáil de réir EN ISO 374-4: 2019, ar fáil ach iad a iarraidh agus/nó trí ansell.com, tríd an leathanach táirge Ansell/critéir íoslódála/sonraí tástála Tréscáilte Ceimiceán deimhnithe ag CE. (06) EN 421:2010 – Cosaint ar éilíú radaighníomhach. (07) CE – Tá an tairge comhlíontach agus deimhnithe de réir cheanglais an Rialacháin Eorpaigh maidir le Trealamh Cosanta Pearsanta 2016/425. Úsáidtear deimhní ar scrúduithe cineáil (Modúl B) agus comhréireacht le deimhnithe cineáil bunaithe ar sheiceálacha táirge faoi mhaíreacht (Modúl C) nó Comhréireacht le cineáil bunaithe ar dhearbhu cáilíochta an phróisis táirgthe (Modúl D) ag Centevbel Belgium (Aitheantas 0493) Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Nuair atá cód ceithre dhigit i ndiaidh an marcáil CE, tagraíonn seo d'uimhir aitheantais an Chomhlachta Fógraithe atá i gceannas na mheasúnú comhréireachta chatagóir III (Modúl C2 nó D), le haghaidh táirgí chun cosaint a thabhairt ar rioscáil tromchúiseacha. Nuair a luaitear MDD leis an marc CE, is táirge Aicme I é seo freisin faoin Rialachán maidir le Feistí Leighis 2017/745. (08) UKCA – Tá an tairge comhlíontach, i gcás inarb infheidhme, arna deimhníú le Rialachán 2016/425 maidir le Trealamh Cosanta Pearsanta, arna leasú chun feidhm a bheith aige sa RA. Don Bhreatain Mhór: Úsáidtear deimhní ar scrúduithe cineáil (Modúl B) agus comhréireacht le deimhnithe cineáil bunaithe ar dhearbhu cáilíochta an phróisis táirgthe (Modúl D) do mharcáil CE mar bhonn chun UKCA a chur i bhfeidhm. (09) PICTÉAGRAM BIA – Oiriúnach do theagmháil le hearraí bia. Tá táirgí a bhfuil an pictéagram seo acu i gcomhréir le Rialachán Eorpaigh 1935/2004 agus 2023/2006 chomh maith le gach Rialachán Náisiúnta is infheidhme maidir le hábhair theagmhála Bia. (10) KOHSA – Tá an tairge comhlíontach agus deimhnithe de réir cheanglais reachtaíocht Acht Sláinte & Sábháilteachta Ceirde na Cóiré maidir le TCP. (11) UKKSEPRO – Deimhnitheas na Úcráin (12) NEAMH-STEIRIÚIL (13) NACH BHFUIL DÉANTA LE LAITÉIS RUBAIR NÁDÚRTHA (14) DÉANTA LE LAITÉIS RUBAIR NÁDÚRTHA (15) ÚSÁID AONUAIRE (16) COINNIGH AMACH Ó SHOLAS NA GRÉINE (17) COINNIGH TIRIM (18) SEACHAIN ÓZÓN (19) TEOCHT STÓRÁLA UASTA DE 40°C (20) COINNIGH AMACH Ó THEAS AGUS Ó FHOINSE RADAIGHNÍOMHACH (21) NÁ ÚSÁID MÁ DHEANTAR DAMÁISTE DON PHACÁISTE (22) DÁTA ÉAGA (23) DÁTA MONARAITHE (24) MONARÓIR (25) CA XX.XXX – Deimhníú Formheasa, arna deimhníú do cheanglais Rialachán na Brasaíle (áit a bhaineann le xx.xxxxxxx d'uimhir an deimhnithe). (26) STEILILITHE AG BAINN ÚSÁIDE AS IONRAIDIOCHT (27) UIMHIR LUCHTÓG (28) UIMHIR BHAISC (29) UIMHIR INMHEÁNACH ANSELL (30) UIMHIR CHATALÓG – Chun faisnéis níos mionsonraithe a fháil ar feidhmíocht an tairge, téigh i gcomhairle le Ansell. (31) MARCÁIL DEIMHNÍÚCHÁIN SIRIM – Tá an tairge comhlíontach agus deimhnithe de réir riachtanais SIRIM QAS International Sdn. na Malaeisia. Bhd.

**RÉAMHCHÚRAIMÍ ÚSÁIDE:** 1. Sular n-úsáidfead iad, déan iniúchadh ar na lámhainní le haghaidh aon lochtanna nó lochtanna ar nós

poill, poill bhioráin agus sracaí. Má stróictear nó má pholltar na lámhainní le linn iad a úsáid, diúscair iad láithreach. Má tá tú in amhras, ná úsáid na lámhainní, faigh péire nua. 2. 3. Tá sé riachtanach gan ligean d'aon cheimiceáin dul i dteagmháil leis an gcraceann, fiú amháin má cheaptar go bhfuil siad gan díobháil. Bí cinnte nach féidir leis na ceimiceáin dul isteach faoin gcufa. Bain an lámhainn láithreach má tá sé truailithe ag doirteadh tiubhaithe lotnaidicídí. 3. Ba chóir lámhainní éillithe a ghlanadh nó a ní nó a thriomú sula mbaintear iad. Seachain teagmháil a dhéanamh le dromchlaí éillithe le lámha. 4. Níor chóir lámhainní teacht i dteagmháil le lasair gan chosaint ná a úsáid le haghaidh cosanta i gcoinne teasa. 5. 6. Ná húsáidtear na lámhainní mar chosaint ar radaíocht ianúcháin nó i gcoimeádáin cosanta. 6. Ní hÉadfar gach cineál lámhainní oiriúnach i gcomhair teagmháil le hearraí bia a úsáid le gach cineál earraí bia. Faigh comhairle ó Ansell nó téigh i gcomhairle leis an dearbhú Comhréireachta Bia Ansell chun a fháil amach an bhfuil srianta ar leith i bhfeidhm agus cé na hearraí bia ar leith ar féidir na lámhainní a úsáid ina leith. 7. Má tá lámhainní á n-úsáid i dtimpeallachtaí pléascacha, cinntigh le do thoil go gcomhlíonann siad riachtanais EN 16350. Ba chóir do dhaoine a chaitheann na lámhainní seo a bheith gléasta i gceart, m.sh. trí choisbheart agus éadaí iomchuí a chaitheamh. **Aire!** Ní dhéanfar na lámhainní a dhíphacáil, a oscailt, a oiriúnú nó a bhaint agus iad in atmaisféir inadhaite nó in atmaisféir phléascacha. D'fhéadfadh drochthionchar a bheith ag aosú, caitheamh, éillíú agus damáiste ar airíonna leictreastatacha na lámhainní agus d'fhéadfadh sé nach mbeadh siad leordhóthanach le haghaidh atmaisféir inadhaite ocsaigin-saibhríthe i gcás ina bhfuil gá le measúiníthe breise. 8. I gcás Táirgí Steiriúla – Tá an taobh istigh den phúitse steiriúil ach ab é go n-osclaítear nó go ndéantáid damáiste don phúitse. Ná húsáid má tá an píitse oscailte nó damáiste. 9. Le haghaidh Úsáid Leighis – Saolré na Lámhainne – Le haghaidh gnáthúsáid, tar éis gnáthchigireacht, molann Ansell Lámhainní Scrúdaithe a athrú gach 15 nóiméad nó le linn cúram othar má bhogann sé ó shuíomh coirp eile agus tar éis aire a thabhairt d'othar.

**COMHÁBHAIR /COMHÁBHAIR GHUAISEACHA:** D'fhéadfadh comhábhair a bheith i roinnt lámhainní arb eol iad a bheith ina gcúis fhéideartha le hailléirgí i ndaoine íograithe, a a bhféadfadh frithghníomhú greannach agus/nó teagmhála ailléirgí a bheith acu. I gcás ina dtarláonn frithghníomhú ailléirgeach, faigh comhairle dochtúra láithreach. **Aire!** Má tá laitéis nádúrtha i lámhainní, luafáid é seo ar an bpacáistíú. Sa chás sin, **D'FHÉADFADH AN TÁIRGE SEO A BHEITH INA CHÚIS LE FRITHGHNÍOMHARTHA AILLÉIRGEACHA, LENA N-ÁIRÍTEAR FREAGAIRTÍ ANAIFOLASACHA DO** dhaoine íograithe. Chun tuilleadh eolais a fháil, déan teagmháil le Ansell.

**CUIR ORT CEART AGUS BAINTEAR CHEART:** **Conas lámhainní a chur ort:** 1. Bain lámhainn amháin as an bpacáiste agus déan iniúchadh air le bheith cinnte nach bhfuil aon poill bhioráin nó sracaí ann. 2. Más lámhainní comhdheasacha iad, is féidir iad a chaitheamh ar aon lámh. Mura bhfuil, aillínigh mhéire agus ordóg na lámhainne leis an lámh cheart sula gcuireann tú an lámhainn ort. 3. Cuir cúig mhéar isteach sa chufa agus tarraing an cufa thar chaol na lámhe. Déan cinnte go bhféireann na lámhainní go maith. **Conas lámhainní a bhaint:** 1. Nigh na lámhainní sula mbaintear iad leis an riosca go mbeidh éillíú craicinn ann a laghdú. 2. Tarraing barr méire ceann de na lámhainní. 3. Roc an barr méire scaoilte ina liathróid. Tóg an lámh amach go páirteach ón lámhainn. 4. Trí úsáid a bhaint as cufa na lámhainne atá bainte go páirteach, beir greim ar an gcufa eile agus tarraing anuas go dtí go mbeidh an dara lámhainn taobh istigh amuigh agus ar bharr na chéad lámhainne. Caith ar shiúl iad.

**TREORACHA CÚRAIM; STÓRÁIL:** Coinnigh amach ó sholas na gréine, le do thoil; stóráil in áit thirim fhionnuar agus coinnigh iad sa phacáistíocht bhunaidh. Coinnigh amach ó fhoinsí ózóin iad. Má stóráitear lámhainní i gceart, mar a léirítear thuas, ní chaillfidh siad a gcuid feidhmíochta agus ní athrófar na tréithe lámhainn go suntasach. Más rud é go bhféadfadh dul in aois nó stóráil dul i bhfeidhm ar lámhainní, luaitear an dáta éaga ar na hábhair phacáistithe. **GLANADH:** Is lámhainní aonúsáide iad agus níl siad deartha le bheith scíurtha ná le hathúsáid. D'fhéadfadh athúsáid na lámhainne a bheith ina chúis le hiar-éillíú agus aimhréidh iarobríochta. Ní dhearna an monaróir glanadh agus ath-steirílíú a bhailíochtú don táirge seo. Féadfar sláine an táirge a chur i mbaol trí aon phróiseas glantacháin nó ath-steirílíthe a úsáidtear. **DIÚSCAIRT:** Ba cheart táirgí úsáidte a bhí i dteagmháil le ceimiceáin nó atá éillithe le hábhair thógálaigh na ghuaiseacha eile amháil lotnaidicídí iarmharacha a diúscairt tar éis gach seal oibre agus gan iad a athúsáid. Ba cheart iad a diúscairt freisin nuair a thaispeánann siad aon chomharthaí díghráidithe le linn úsáide, amháil stróiceadh, poill, dídhathú agus lagú na lámhainní. Diúscair de réir Rialacháin na nÚdarás Áitiúil. Cuir i líonadh talún, nó dóigh, iad faoi dhálaí rialaithe. Má úsáideadh táirge i suíomh cliniciúil tar éis é a úsáid, ba cheart an táirge a loscadh nó a diúscairt de réir an phrótacail diúscairthe dramhaíola cliniciúla.

# PT INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

**UTILIZAÇÃO:** Estas instruções de utilização destinam-se a ser utilizadas em combinação com as informações específicas que constam da embalagem primária. As luvas foram concebidas como uma proteção de barreira bidirecional de utilização única contra contaminação cruzada e também protegem as mãos principalmente contra riscos de salpicos de produtos químicos e cumprem as normas indicadas pelos pictogramas relevantes.

**EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS E PICTOGRAMAS QUE PODEM APARECER NAS LUVAS/EMBALAGENS:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – Antes de usar os produtos, leia as instruções de utilização ou contacte a Ansell para obter mais informações. Se um nível “X” for mencionado em qualquer um dos pictogramas, tal significa que este ensaio não é aplicável e que a luva não foi concebida – e, por conseguinte, não deve ser utilizada – para esse perigo específico. (02) EN 388:2016 + A1: 2018 – A B C D E – Proteção contra riscos mecânicos – A: Resistência à abrasão (níveis de desempenho 0 a 4) – B: Resistência aos cortes por lâminas (níveis de desempenho 0 a 5): se o nível “X” for indicado para esta propriedade, o tomodinamómetro, de acordo com E, é o resultado de desempenho de referência para a resistência aos cortes – C: Resistência ao rasgo (níveis de desempenho 0 a 4) – D: Resistência aos furos (níveis de desempenho 0 a 4) – E: Resistência aos cortes segundo a norma EN ISO 13997 – tomodinamómetro (níveis de desempenho A a F). **Advertência!** Os desempenhos (A a E) alegados para as luvas baseiam-se em ensaios realizados apenas na área da palma das luvas. Para luvas com duas ou mais camadas, estes níveis globais de desempenho podem não refletir necessariamente o desempenho da camada mais exterior da luva. Para luvas em que a palma, as costas e o punho são diferentes, a proteção mecânica apenas é aplicável à palma da luva. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Proteção contra bactérias, fungos e vírus. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TIPO A, B OU C – Proteção contra perigos químicos: tipo A = tempo de rutura de permeação > 30 minutos de proteção contra pelo menos seis substâncias químicas constantes da lista definida na norma EN ISO 374-1: 2016; tipo B = tempo de rutura de permeação > 30 minutos de proteção contra pelo menos três substâncias químicas constantes da lista definida na norma EN ISO 374-1: 2016; tipo C = tempo de rutura de permeação > 10 minutos de proteção contra pelo menos uma substância química constante da lista definida na norma EN ISO 374-1: 2016 (nenhum código indicado por baixo do pictograma). A = metanol, B = acetona, C = acetoneitrilo, D = diclorometano, E = dissulfeto de carbono, F = tolueno, G = dietilamina, H = tetraidrofurano, I = acetato de etilo, J = n-heptano, K = hidróxido de sódio a 40%, L = ácido sulfúrico a 96%, M = ácido nítrico a 65%, N = ácido acético a 99%, O = amoníaco a 25%, P = peróxido de hidrogénio a 30%, S = ácido fluorídrico a 40%, T = formaldeído a 37%. (05) ISO 18889:2019 – Proteção contra pesticidas – luva adequada quando o risco potencial é relativamente baixo. Estas luvas não são adequadas para utilização com fórmulas concentradas de pesticidas e/ou em cenários onde existam riscos mecânicos. O pesticida não deve ter a possibilidade de penetrar entre a manga do vestuário e a luva. Se a sobreposição entre a luva e a manga for inferior a cerca de 50 mm, deve ser usada uma luva com um comprimento superior. Para os dados de resistência a pesticidas, a duração do ensaio não se baseia no tempo efetivo de utilização, dado que o ensaio de permeação é um teste acelerado no qual a superfície da amostra está em contacto constante com a substância química de ensaio. Embora a duração da exposição possa ser mais prolongada durante a aplicação no terreno com uma fórmula diluída, a totalidade da superfície não está em contacto constante com a substância química de ensaio. **Advertência!** Os dados de resistência a substâncias químicas foram avaliados em condições de laboratório e referem-se apenas à substância química testada. Tais dados podem ser diferentes se for utilizada uma mistura. Para luvas com um comprimento igual ou superior a 400 mm, os dados de resistência a substâncias químicas baseiam-se em amostras retiradas a uma distância de 80 mm da margem do punho. Os dados podem não refletir a duração efetiva de proteção no local de trabalho e a diferenciação entre misturas e substâncias químicas puras. Confirme que as luvas são adequadas para a utilização prevista. As condições no local de trabalho podem variar do teste típico em função da temperatura, abrasão e degradação. Quando gastas, as luvas de proteção podem fornecer uma menor resistência à substância química devido a alterações nas respetivas propriedades físicas. Os resultados de degradação indicam a alteração da resistência aos furos das luvas após exposição à substância química de teste. Movimentos, fios puxados, fricções e degradação causados pelo contacto com a substância química, entre outros, podem reduzir consideravelmente o tempo efetivo de utilização. Para substâncias químicas corrosivas, a degradação pode ser o fator mais importante a considerar na seleção de luvas resistentes a produtos químicos. Os dados de permeação por produtos químicos, testados segundo a norma EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, e os dados de degradação, testados segundo a norma EN 374-4: 2019, estão disponíveis mediante pedido e/ou no sítio da Internet [ansell.com](http://ansell.com), através da página de produtos/critérios de transferência/dados de ensaios de permeação por produtos químicos com certificação CE da Ansell. (06) EN 421:2010 – Proteção contra contaminação radioativa. (07) CE – O produto está em conformidade e foi certificado de acordo com os requisitos do Regulamento (UE) 2016/425 relativo aos EPI. Certificado de exame de tipo (módulo B) e, quando aplicável, controlos supervisionados ao produto (módulo C2) ou conformidade com o tipo baseada na garantia de qualidade do processo de produção (módulo D) da Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Quando a marca CE é seguida de um código de quatro algarismos, este refere-se ao número de identificação do organismo notificado responsável pela avaliação de conformidade de categoria III (módulo C2 ou D), para produtos que se destinam a proteger contra riscos graves. Quando a indicação “MD” é incluída com a marca CE, este também é um produto de classe I segundo o Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos. (08) UKCA – O produto está em conformidade com os requisitos do Regulamento (UE) 2016/425 relativo aos equipamentos de proteção individual, conforme alterado para aplicação no Reino Unido. Para a Grã-Bretanha: o certificado de exame de tipo (módulo B) e certificados de conformidade com o tipo baseada na garantia de qualidade do processo de produção (módulo D) para a marcação CE são utilizados como base para a aplicação de uma marca UKCA. (09) PICTOGRAMA RELATIVO ALIMENTOS – Adequado para contacto com géneros alimentares. Os produtos que comportam este pictograma estão em conformidade com os Regulamentos (CE) n.º 1935/2004 e 2023/2006, bem como todos os regulamentos nacionais aplicáveis relativos aos materiais e objetos destinados a entrar em contacto com os alimentos. (10) KOHSA – O produto está em conformidade e foi certificado segundo os requisitos da legislação relativa a EPI da lei coreana de prevenção dos riscos laborais. (11) UKRSEPRO – Certificado na Ucrânia (12) NÃO ESTÉRIL (13) NÃO PRODUZIDO COM LÁTEX DE BORRACHA NATURAL (14) PRODUZIDO COM LÁTEX DE BORRACHA NATURAL (15) APENAS PARA UMA ÚNICA UTILIZAÇÃO (16) MANTER AFASTADO DA LUZ SOLAR (17) MANTER SECO (18) EVITAR A EXPOSIÇÃO A OZONO (19) TEMPERATURA MÁXIMA DE ARMAZENAMENTO: 40°C (20) MANTER AFASTADO DE FONTES DE CALOR E RADIOATIVAS (21) NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER DANIFICADA (22) PRAZO DE VALIDADE (23) DATA DE FABRICO (24) FABRICANTE (25) CA XX.XXX – Certificado de Aprovação, conforme certificado pelos requisitos da regulamentação brasileira (em que xx.xxx se refere ao número do certificado). (26) ESTERILIZADO POR IRRADIAÇÃO (27) NÚMERO DE LOTE (28) NÚMERO DE REMESSA (29) NÚMERO

**INTERNO DA ANSELL (30) NÚMERO DE CATÁLOGO** Para informações mais pormenorizadas acerca do desempenho do produto, consulte a Ansell. **(31) MARCA DE CERTIFICAÇÃO DO SIRIM** – O produto está em conformidade e foi certificado segundo os requisitos do SIRIM QAS International Sdn. Bhd. da Malásia

**PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO:** 1. Antes da utilização, inspecione as luvas em relação a quaisquer defeitos ou imperfeições, como furos, orifícios e rasgos. Caso as luvas se rasguem ou furem durante a utilização, descarte-as imediatamente. Em caso de dúvida, não utilize as luvas – obtenha um novo par. 2. É essencial manter todos os produtos químicos afastados da pele, mesmo que sejam considerados inofensivos. Certifique-se de que não é possível ocorrer a entrada de produtos químicos através do punho. Retire imediatamente a luva se for contaminada por um derrame concentrado de pesticidas. 3. As luvas contaminadas devem ser limpas, lavadas ou secas antes de serem retiradas. Evite tocar em superfícies contaminadas com as mãos desprotegidas. 4. As luvas não devem entrar em contacto com uma chama viva nem devem ser utilizadas para proteção contra o calor. 5. As luvas não podem ser utilizadas para proteção contra radiação ionizante. 6. As luvas adequadas para contacto com géneros alimentares podem apresentar alguma migração relativamente a géneros alimentares específicos. Procure aconselhamento junto da Ansell ou consulte a Declaração de Conformidade Alimentar da Ansell para saber se se aplicam restrições específicas e para que géneros alimentares específicos as luvas podem ser utilizadas. 7. Se as luvas forem utilizadas em ambientes explosivos, certifique-se de que cumprem os requisitos da norma EN 16350. As pessoas que utilizam estas luvas devem estar devidamente ligadas à terra, por exemplo, através do uso de calçado e vestuário adequados. **Advertência!** As luvas não devem ser desembaladas, abertas, ajustadas ou retiradas em atmosferas inflamáveis ou explosivas. As propriedades eletrostáticas das luvas podem ser adversamente afetadas por envelhecimento, desgaste, contaminação e danos e podem não ser suficientes para atmosferas inflamáveis ricas em oxigénio, nas quais são necessárias avaliações complementares. 8. Para produtos estéreis – o conteúdo da saqueta é estéril, salvo se a saqueta estiver aberta ou danificada. Não utilize se a saqueta estiver aberta ou danificada. 9. Para utilização médica – vida útil da luva: para utilização normal, após a inspeção de rotina, a Ansell recomenda que as luvas de exame sejam substituídas a cada 15 minutos ou durante o tratamento de doentes se passar de uma área contaminada do corpo para outra área do corpo e após o tratamento de um doente.

**INGREDIENTES/COMPONENTES PERIGOSOS:** Algumas luvas podem conter ingredientes conhecidos como causa possível de alergias em pessoas sensíveis, as quais podem desenvolver reações de irritação e/ou de alergia por contacto. Em caso de ocorrência de reações alérgicas, consulte imediatamente um médico. **Advertência!** Se as luvas contiverem látex natural, isto será mencionado na embalagem. Neste caso, **ESTE PRODUTO PODE CAUSAR REAÇÕES ALÉRGICAS, INCLUINDO CHOQUE ANAFILÁTICO**, em pessoas sensíveis. Para mais informações, contacte a Ansell.

**COLOCAÇÃO E REMOÇÃO ADEQUADAS: Como colocar as luvas:** 1. Retire uma luva da embalagem e inspecione-a para garantir que não apresenta imperfeições, como furos ou rasgos. 2. Se as luvas forem ambidestras, podem ser usadas em qualquer uma das mãos. Caso contrário, alinhe os dedos e o polegar da luva com a mão correta antes de a calçar. 3. Introduza os cinco dedos no punho e puxe o punho sobre o pulso. Certifique-se de que as luvas ficam bem ajustadas. **Como retirar as luvas:** 1. Lave as luvas antes de as descalçar para reduzir o risco de contaminação da pele. 2. Puxe as pontas dos dedos de uma das luvas. 3. Amasse as pontas dos dedos soltas numa bola. Liberte parcialmente a mão da luva. 4. Utilizando o punho da luva parcialmente retirada, segure o outro punho e puxe-o para baixo até que a segunda luva esteja do avesso e sobre a parte superior da primeira luva. Descarte-as.

**INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO: ARMAZENAMENTO:** manter afastado da luz solar direta, conservar num local seco e manter no acondicionamento original. Manter afastado de fontes de ozono. Se produtos forem devidamente armazenados, tal como indicado, não perderão as suas propriedades e as respetivas características não sofrerão alterações significativas. Se os produtos forem suscetíveis de ser afetados por envelhecimento ou armazenamento, o prazo de validade é mencionado nos materiais de acondicionamento. **LIMPEZA:** as luvas são de utilização única e não foram concebidas para serem lavadas à máquina nem reutilizadas. A reutilização da luva pode causar contaminação posterior e complicações pós-operatórias. A limpeza e reesterilização não foi validada para este produto pelo fabricante. A integridade do produto pode ser comprometida por qualquer processo de limpeza ou reesterilização utilizado. **ELIMINAÇÃO:** produtos usados que tenham estado em contacto com produtos químicos ou contaminados por materiais infecciosos ou outros materiais perigosos, como pesticidas residuais, devem ser eliminados após cada turno de trabalho e não devem ser reutilizados. Também devem ser eliminados assim que apresentarem quaisquer sinais de degradação durante a utilização, como rasgos, furos, descoloração e enfraquecimento das luvas. Elimine-os de acordo com as normas das autoridades locais. Elimine-os num aterro sanitário ou através de incineração sob condições controladas. Se o produto tiver sido utilizado num ambiente clínico, após a utilização, o produto deve ser incinerado ou eliminado de acordo com o protocolo para a eliminação de resíduos clínicos.

**KULLANIM:** Bu Kullanım Talimatları, ilk ambalajın üzerinde bulunan spesifik bilgilerle birlikte kullanılmalıdır. Eldivenler, çapraz kontaminasyona karşı çift yönlü bariyer koruması sağlamak ve elleri esas olarak kimyasal sıçraması risklerine karşı korumak üzere test kullanımlık olarak tasarlanmıştır ve ilgili piktogramlarla gösterilen standartlara uygundur.

**ELDIVENLER/AMBALAJAR ÜZERİNDE GÖRÜLEBİLECEK SEMBOLLERİN VE PİKTOGRAMLARIN AÇIKLAMASI:** (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016 – Ürünleri kullanmadan önce lütfen Kullanım Talimatlarını okuyunuz veya daha fazla bilgi için Ansell ile iletişime geçiniz. Herhangi bir piktogramın altında X seviyesinin belirtilmiş olması, söz konusu testin bu ürün için geçerli olmadığını, eldiven bu spesifik tehlike için tasarlanmadığı ve bu nedenle bu tehlikeye karşı kullanılmaması gerektiği anlamına gelir. (02) EN 888: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – Mekanik risklere karşı koruma – A: Aşınma direnci (0 ila 4 performans düzeyleri) – B: Bıçak kesici direnci (0 ila 5 performans düzeyleri) Bu özellik için X seviyesi belirtilmişse, E'ye göre TDM kesilme direnci için referans performans sonucu olacaktır. – C: Yırtılma direnci (0 ila 4 performans düzeyleri) – D: Delinme direnci (0 ila 4 performans düzeyleri) – E: TDM ISO EN 13997 kesilme direnci (A'dan F'ye performans düzeyleri) **Uyanı!** Eldivenlerle ilgili olarak beyan edilen performans düzeyleri (A'dan E'ye) yalnızca, eldivenlerin avuç içi kısmında yapılan testlere dayanmaktadır. İki veya daha fazla katmana sahip eldivenler için bu genel performans seviyeleri, eldivenin en dıştaki katmanının performansını mutlakla yansıtmayabilir. Avuç içi, sırtı ve manşeti farklı eldivenler için mekanik koruma yalnızca, eldivenin avuç içi kısmı için geçerlidir. (03) EN ISO 374-5: 2016 – Bakteriler, mantarlar ve virüslerle karşı koruma. (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TİP A, B VEYA C – Kimyasal tehlikelerine karşı koruma: Tip A = EN ISO 374-1: 2016'daki listede tanımlanan en az 6 kimyasala karşı kimyasal geçirim süresi > 30 dakika Tip B = EN ISO 374-1:2016'daki listede tanımlanan en az üç kimyasala karşı kimyasal geçirim süresi > 30 dakika Tip C = EN ISO 374-1: 2016'da tanımlanan listedeki en az bir test kimyasalına karşı kimyasal geçirim süresi > 10 dakika (piktogramın altında kod yoktur). A = metanol, B = aseton, C = asetonitril, D = diklorometan, E = karbon disülfür, F = toluen, G = dietilamin, H = tetrahidrofuran, I = etil asetat, J = n-heptan, K = sodyum hidroksit, %40, L = sülfürik asit, %96, M = nitrik asit, %65, N = asetik asit, %99, O = amonyak, %25, P = hidrojen peroksit, %30, S = hidroflorik asit, %40, T = formaldehit, %37. (05) ISO 18889: 2019 – Pestisitlere karşı koruma – Eldiven, potansiyel risk görece düşük olduğunda uygundur. Bu eldivenler konsantrite pestisit formülasyonları ile kullanım için ve/veya mekanik risklerin bulunduğu senaryolar için uygun değildir. Pestisit, giysi kolu ile eldiven arasında nüfuz etme ihtimali olmamalıdır. Eldiven ile manşet arasındaki üst üste örtüşme yaklaşık 50 mm'den azsa, daha uzun bir eldiven kullanılmalıdır. Pestisit direnci verileri için; geçirgenlik testi, numunenin yüzeyinin test kimyasalıyla sürekli temas halinde olduğu hızlandırılmış bir test olduğundan, testin süresi fiili kullanım süresine dayanmamaktadır. Maruz kalma süresi seyretlik bir formülasyon ile saha uygulamaları sırasında daha uzun bir süre olabilmesine rağmen, tüm yüzey test kimyasalıyla sürekli temas halinde değildir. **Uyanı!** Kimyasal direnci verileri, laboratuvar koşullarında tespit edilmiştir ve yalnızca test edilmiş kimyasallarla ilgilidir. Karışım halinde kullanılmaları durumunda farklı olabilir. 400 mm veya daha uzun eldivenler için kimyasal direnç verileri, manşetin sonundan 80 mm mesafeden alınan numunelere dayalıdır. Veriler, işyerindeki korumanın fiili süresini ve karışımlar ile saf kimyasallar arasındaki farklılaşmayı yansıtmayabilir. Eldivenlerin amaçlanan kullanım için uygun olup olmadığının kontrol ediniz. Sıcaklık, aşınma ve bozunmaya bağlı olarak işyerindeki koşullar tip testi koşullarından farklı olabilir. Koruyucu eldivenler kullanılmış olduklarında, fiziksel özelliklerindeki değişikliklerden dolayı kimyasallara karşı daha az direnç gösterebilir. Bozunma sonuçları, deney kimyasalına maruz kaldıktan sonra eldivenlerin delinme direncindeki değişimi göstermektedir. Hareketler, takımlar, sürtünmeler, kimyasala temas neticesinde oluşan bozunma vs. fiili kullanım süresini önemli ölçüde azaltabilir. Korozif kimyasallar için kimyasallara dirençli eldivenlerin seçilmesinde göz önünde bulundurulması gereken en önemli faktör bozunma olabilir. Kimyasal geçirgenlik verileri, standarda göre test edilmiştir EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 uyarınca test edilen kimyasal nüfuz etme verileri ve EN ISO 374-4: 2019 uyarınca test edilen bozunma verileri talep üzerine ve/veya ansell.com üzerinden Ansell ürün sayfası/indirme kriterileri/CE sertifikalı Kimyasal Geçirgenlik test verileri kısmından temin edilebilir. (06) EN 421: 2010 – Radyoaktif kontaminasyona karşı koruma. (07) CE – Ürün, Kişisel Koruyucu Donanımlarla ilgili 2016/425 sayılı Avrupa Yönetmeliğine uygundur ve bu yönetmelik uyarınca sertifikalandırılmıştır. Tip muayenesi sertifikası (Modül B) ve ilgili olduğunda, Denetimli ürün kontrolleri (Modül C2) veya Üretim sürecinin kalite güvencesine dayalı olarak AB Tip Uygunluğu (Modül D) Centexbel Belgium (I.D.0493) Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde tarafından verilmiştir. CE işaretinin ardından dört basamaklı bir kod geldiğinde, bu kod, ciddi risklere karşı koruma sağlayan ürünler için kategori III uygunluk değerlendirmesinden (Modül C2 veya D) sorumlu olan Onaylanmış Kuruluşun kimlik numarasını ifade eder. CE işareti ile birlikte MD belirtilmişse, bu aynı zamanda 2017/745 Sayılı Tibbi Cihaz Yönetmeliği uyarınca Sınıf I bir üründür. (08) UKCA – Ürün, Büyük Britanya'da geçerli olmak üzere değiştirilen 2016/425 sayılı Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliğinin koşul ve gereklere uygundur. Büyük Britanya için: CE işareti için tür muayenesi sertifikası (Modül B) ve üretim sürecinin kalite güvencesine dayalı olarak tür uygunluğu (Modül D) sertifikalı UKCA başvurusunun dayanağı olarak kullanılmaktadır. (09) GIDA PİKTOGRAMI – Gıda maddeleriyle temas için uygundur. Bu piktogramı taşıyan ürünler, 1935/2004 ve 2023/2006 sayılı Avrupa Yönetmeliklerinin yanı sıra Gıda ile temas eden maddeleri konu alan tüm Ulusal Yönetmeliklere uygundur. (10) KOHSA – Ürün, KKD ile ilgili Kore Mesteki Sağlık ve Güvenlik Kanunu mevzuatının koşullarına uygun ve söz konusu koşullar uyarınca sertifikalıdır. (11) UKRSEPRO – Ukrayna'da sertifikalıdır (12) NON-STERİL (13) DOĞAL KAUÇUK LATEKSTEN ÜRETİLMEMİŞTİR (14) DOĞAL KAUÇUK LATEKSTEN ÜRETİLMİŞTİR (15) YALNIZCA TEK KULLANIMLIKTIR (16) GÜNEŞ IŞIĞINDAN UZAK TUTUN (17) KURU TUTUN (18) ÖZONDAN KAÇININ (19) MAKSİMUM DEPOLAMA SICAKLIĞI, 40°C (20) ISIDAN VE RADYOAKTİF KAYNAKLARDAN UZAK TUTUN (21) AMBALAJ HASARLIYSA KULLANMAYIN (22) SON KULLANMA TARİHİ (23) ÜRETİM TARİHİ (24) ÜRETİCİ (25) CA XX.XXX – Brezilya Yönetmeliğinin koşullarına uygun olduğunu gösteren Onay Sertifikası (xx.xxx sertifikası numarasını ifade etmektedir). (26) İŞLANILANAK STERİLİZE EDİLMİŞTİR (27) LOT NUMARASI (28) PARTİ NUMARASI (29) ANSELL DAHİLİ NUMARASI (30) KATALOG NUMARASI Ürünün performansı hakkında daha ayrıntılı bilgi için lütfen Ansell'e danışınız. (31) SIRIM SERTİFİKASYONU İŞARETİ – Ürün, Malezya SIRIM QAS International Sdn. Bhd. gerekliliklerine uygun ve sertifikalıdır.

**KULLANIM ÖNLEMLERİ:** 1. Kullanmadan önce delikler, iğne delikleri ve yırtılmalar gibi hasar veya kusurlara karşı eldivenleri muayene edin. Eldivenler kullanırken yırtılırsa veya delinirse, eldivenleri derhal bertaraf edin. Şüphe durumunda, eldivenleri kullanmayın, yeni bir çift alın. 2. Kimyasal maddelerin, zararsız oldukları düşüldüğünde bile cilde temas etmemeleri elzemdir. Kimyasalların manşetten giremeyeceğinden emin olun. Eldiven konsantrite pestisitlerin sızması nedeniyle kontamine olursa, eldiveni elinizden derhal çıkarın. 3. Kontamine olan eldivenler çıkarılmadan önce temizlenmeli veya yıkanmalı veya silinerek kurulanmalıdır. Kontamine yüzeylere çıplak

elle dokunmaktan kaçının. 4. Eldivenler çıplak alevle temas etmemelidir ve ısıdan korunmak için kullanılmaz. 5. Eldivenler iyonlaştırıcı radyasyona karşı korunmak amacıyla kullanılmamalıdır. 6. Gıda maddeleriyle temasa uygun eldivenlerde, belirli gıda maddelerine bir miktar migrasyon oluşabilir. Belirli kısıtlamaların söz konusu olup olmadığını ve eldivenlerin hangi belirli gıda maddeleri için kullanılabileceğini öğrenmek için lütfen Ansell'den tavsiye alın veya Ansell Gıda Uygunluk beyanına bakın. 7. Eldivenler patlayıcı ortamlarda kullanılıyorsa lütfen EN 16350 gerekliliklerini karşıladıklarından emin olun. Bu eldivenleri giyen kişiler, örneğin, uygun ayak giyecekleri ve giysiler giyerek topraklanmalıdır. **Uyarı!** Yanıcı veya patlayıcı ortamlarda iken eldivenler paketlerinden çıkarılmamalı, açılmamalı, ayarlanmamalı veya ellerden çıkarılmamalıdır. Eldivenlerin elektrostatik özellikleri eskime, aşınma, kontaminasyon ve hasardan olumsuz etkilenebilir ve ilave değerlendirmelerin yapılması gereken oksijen açısından zenginleştirilmiş yanıcı atmosferler için yeterli olmayabilir. 8. Steril Ürünler için – Poşet açılmış veya hasar görmüş değilse poşetin içindekiler sterilidir. Poşet açılmış veya hasar görmüş ise kullanmayın. 9. Tıbbi Kullanım için – Eldivenin Kullanım Ömrü – Normal kullanım için Ansell, rutin muayenenin ardından, muayene eldivenlerinin 15 dakikada bir veya hasta bakımı sırasında kontamine bir vücut bölgesinden başka bir vücut bölgesine geçerken ve bir hastaya baktıktan sonra değiştirilmesini önermektedir.

**BİLEŞENLER / TEHLİKELİ BİLEŞENLER:** Bazı eldivenler, tahriş edici ve/veya alerjik temas reaksiyonları geliştirebilen hassas kişilerde alerji oluşumuna yol açma potansiyeli taşıdığı bilinen maddeler/bileşenler içerebilir. Alerjik reaksiyonlar ortaya çıkarsa derhal tıbbi yardım alın. **Uyarı!** Eldivenler doğal lateks içeriyorsa, bu husus ambalaj üzerinde belirtilir. Bu durumda, **BU ÜRÜN DUYARLI İNSANLARDA ANAFİLAKTİK REAKSİYONLAR DAHİL ALERJİK REAKSİYONLARA NEDEN OLABİLİR.** Daha fazla bilgi için lütfen Ansell ile irtibata geçiniz.

**ELDIVENLERİN UYGUN BİÇİMDE TAKILMASI VE ÇIKARILMASI:** Eldivenler nasıl takılmalıdır: 1. Paketten bir eldiven çıkarın ve iğne deliği veya yırtık gibi hasarlar/kusurlar olmadığından emin olmak için muayene edin. 2. Eldivenler ambidekströz ise her biri iki ele de giyilebilir demektir. Değiştirilse, takmadan önce eldivenin parmaklarını ve başparmağını, doğru elinizle eşleştirin. 3. Beş parmağınızı manşetin içine sokun ve manşeti bileğinizin üzerine çekin. Eldivenlerin tam oturduğundan emin olun. **Eldivenler nasıl çıkarılmalıdır:** 1. Cildin kontamine olması riskini azaltmak için çıkarmadan önce eldivenleri yıkayın. 2. Eldivenlerden birinin parmak uçlarını çekin. 3. Gevşeyen parmak uçlarını büzerek top haline getirin. Elinizi eldivenden kısmen çıkarın. 4. Kısmen çıkarılmış olan eldivenin manşetini kullanarak, diğer manşeti kavrayın ve ikinci eldiven tersyüz olup ilk eldivenin üst kısmına gelene kadar aşağı doğru çekin. Atın.

**BAKIM TALİMATLARI: MUHAFAZA:** Doğrudan güneş ışığından uzak tutun; kuru bir yerde muhafaza edin ve orijinal ambalajında saklayın. Ozon kaynaklarından uzak tutun. Ürünler belirtildiği şekilde uygun biçimde muhafaza edilirse, performanslarını kaybetmez ve karakteristik özelliklerinde belirgin bir değişiklik olmaz. Ürünler eskime veya muhafaza koşullarından etkilenebilecek ürünlerse, son kullanma tarihi ambalaj materyalleri üzerinde belirtilir. **TEMİZLİK:** Bu eldivenler yalnızca tek kullanımlıktır ve yıkanacak veya yeniden kullanılacak şekilde tasarlanmamıştır. Eldivenin tekrar kullanımı post kontaminasyona ve postoperatif komplikasyona neden olabilir. Bu ürün için temizleme ve yeniden sterilizasyon, üretici tarafından validasyon sürecinden geçirilmemiştir. Kullanılan herhangi bir temizlik veya yeniden sterilizasyon işlemi, ürün bütünlüğünü tehlikeye atabilir. **BERTARAF:** Kimyasallarla temas etmiş veya bulaşıcı veya örneğin kalıntı pestisitler gibi diğer zararlı maddelerle kontamine olmuş kullanılmış ürünler, her çalışma vardiyasından sonra atılmalı ve tekrar kullanılmamalıdır. Ayrıca kullanım sırasında yırtılma, delikler, renk değişikliği ve eldivenlerin zayıflaması gibi herhangi bir bozunma belirtisi gösterilerse de bertaraf edilmelidirler. Yerel Yetkili Makamların Yönetmeliklerine uygun biçimde bertaraf edin. Kontrollü koşullar altında düzenli atık depolama alanına gönderin veya kontrollü koşullar altında yakın. Ürün klinik ortamda kullanılmışsa, kullanım sonrasında klinik atık imha protokolüne göre yakılmalı veya imha edilmelidir.

**PENGGUNAAN:** Arahun untuk Penggunaan ini adalah untuk digunakan bersama-sama maklumat khusus yang tertera pada pembungkusan pertama. Sarung tangan ini direka untuk sekali pakai sebagai penghalang dua hala melindungi daripada pencemaran silang dan melindungi tangan terutamanya daripada risiko percikan bahan kimia dengan mematuhi standard yang ditunjukkan dalam pictogram yang berkenaan.

**KETERANGAN SIMBOL & PIKTOGRAM YANG MUNGKIN TERTERA PADA SARUNG TANGAN/BUNGKUSAN: (01) EN ISO 21420: 2020/ ISO 15523-1: 2016** – Sila rujuk Arahun untuk Penggunaan sebelum menggunakan produk ini atau hubungi Ansell untuk maklumat lanjut. Jika tahap X disebut di bawah mana-mana pictogram, ini bermaksud ujian ini tidak berkenaan dan sarung tangan tidak direka untuk bahaya khusus ini dan oleh itu tidak boleh digunakan. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Perlindungan daripada risiko mekanikal – A: Rintangan laserasi (tahap prestasi 0 hingga 4) – B: Rintangan pemotongan bilah (tahap prestasi 0 hingga 5) Jika tahap X dinyatakan untuk sifat ini, TDM menurut E akan digunakan sebagai keputusan prestasi rujukan untuk rintangan pemotongan. – C: Rintangan koyakan (tahap prestasi 0 hingga 4). – D: Rintangan tusukan (tahap prestasi 0 hingga 4) – E: Rintangan pemotongan TDM ISO EN 13997 (tahap prestasi A hingga F) **Amaran!** Prestasi (A hingga E) yang dituntut untuk sarung tangan adalah dengan berdasarkan ujian yang dijalankan pada bahagian tapak tangan sarung tangan sahaja. Bagi sarung tangan dengan dua atau lebih lapisan, keseluruhan tahap prestasi ini mungkin tidak semestinya membayangkan prestasi lapisan paling luar sarung tangan. Bagi sarung tangan dengan tapak tangan dan mangkin yang tebal adalah berbeza, perlindungan mekanikal hanya terpakai pada tapak tangan sarung tangan. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Perlindungan daripada bakteria, kulat dan virus. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 JENIS A, B ATAU C** – Perlindungan daripada bahaya bahan kimia: Jenis A = masa penembusan bahan kimia > 30 minit terhadap sekurang-kurangnya 6 bahan kimia menurut senarai yang dinyatakan dalam EN ISO 374-1: 2016 Jenis B = masa penembusan bahan kimia > 30 minit terhadap sekurang-kurangnya tiga bahan kimia menurut senarai yang dinyatakan dalam EN ISO 374-1: 2016 Jenis C = masa penembusan bahan kimia > 10 minit terhadap sekurang-kurangnya satu bahan kimia ujian menurut senarai yang ditakrifkan dalam EN ISO 374-1: 2016 (tiada kod di bawah pictogram). A = metanol, B = aseton, C = asetonitril, D = diklorometana, E = karbon disulfida, F = toluena, G = dietilamina, H = tetrahidrofuran, I = etil asetat, J = n-heptana, K = natrium hidroksida, 40%, L = asid sulfurik, 96 %, M = asid nitik, 65%, N = asid asetik, 99%, O = ammonia, 25%, P = hidrogen peroksida, 30%, S = asid hidrofloolik, 40%, T = formaldehid, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** – Perlindungan terhadap racun perosak – Sarung tangan sesuai apabila risiko berpotensi adalah agak rendah. Sarung tangan ini tidak sesuai digunakan dengan formulasi racun perosak yang pekat dan/atau situasi yang wujudnya risiko mekanikal. Racun perosak sepatutnya tidak berkemungkinan menembusi lengan pakaian dan sarung tangan. Jika tindanan kurang daripada anggaran 50 mm di antara sarung tangan dengan lengan, maka sarung tangan yang lebih panjang harus digunakan. Bagi data ketahanan racun perosak, tempoh ujian bukan berdasarkan masa penggunaan sebenar kerana ujian penelapan ialah ujian yang dipercepatkan yang mana permukaan specimen bersentuhan dengan bahan kimia ujian sepanjang masa. Walaupun tempoh pendedahan mungkin lebih lama sewaktu penggunaan di lapangan dengan formulasi cair, seluruh permukaan tidak bersentuhan dengan bahan kimia ujian sepanjang masa. **Amaran!** Data rintangan bahan kimia telah dinilai dalam keadaan makmal dan hanya berkaitan dengan bahan kimia yang diuji. Mungkin terdapat perbezaan jika digunakan dalam satu campuran. Bagi sarung tangan yang bersamaan atau lebih panjang daripada 400 mm, data rintangan bahan kimia adalah berdasarkan sampel yang diambil, 80 mm dari hujung manset. Data tersebut mungkin tidak menggambarkan tempoh perlindungan sebenar di tempat kerja dan perbezaan antara campuran dan bahan kimia tulen. Periksa supaya sarung tangan sesuai untuk kegunaan yang dimaksudkan. Keadaan di tempat kerja mungkin berlainan daripada ujian jenis, bergantung pada suhu, laserasi dan degradasi. Apabila digunakan, sarung tangan pelindung mungkin memberikan kurang rintangan terhadap bahan kimia disebabkan perubahan dalam sifat fizikal. Hasil degradasi menunjukkan perubahan dalam rintangan tebusan sarung tangan selepas pendedahan kepada bahan kimia mencabar. Pergerakan, pengoyakan, penggosokan dan degradasi yang disebabkan oleh sentuhan bahan kimia dan sebagainya boleh mengurangkan masa penggunaan sebenar dengan ketara. Bagi bahan kimia mengakis, degradasi boleh menjadi faktor paling penting untuk dipertimbangkan dalam pemilihan sarung tangan rintangan bahan kimia. Data penelapan bahan kimia, diuji mengikut EN 15623-1: 2015 + A1: 2018, dan data degradasi, diuji mengikut EN ISO 374-4: 2019, tersedia di atas permintaan dan/atau melalui ansell.com, melalui halaman produk Ansell/kriteria muat turun/data ujian Penelapan Bahan Kimia diperakui CE. **(06) EN 421: 2010** – Perlindungan daripada pencemaran radioaktif. **(07) CE** – Produk ini mematuhi dan diperakui menurut keperluan Peraturan Eropah mengenai Peralatan Perlindungan Diri 2016/425. Perakuan pemeriksaan jenis PPE (Modul B) dan pemeriksaan produk yang diselia (Modul C2) atau Pematuhan kepada jenis berdasarkan jaminan kualiti proses pengeluaran (Modul D) oleh Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Apabila tanda CE diikuti oleh kod empat digit ini merujuk kepada nombor pengenalan Badan Dimaklumkan yang bertanggungjawab pada penilaian pematuhan PPE kategori III (Modul C2 atau D), bagi produk untuk melindungi terhadap risiko serius. Apabila MD disebutkan bersama dengan tanda CE, ini juga merupakan produk Kelas I di bawah Peraturan Peranti Perubatan 2017/745. **(08) UKCA** – Produk ini mematuhi keperluan Peraturan 2016/425 untuk Peralatan Perlindungan Diri, sebagaimana dipinda untuk digunakan di GB. Untuk Great Britain: Perakuan pemeriksaan jenis (Modul B) dan pematuhan kepada perakuan jenis berdasarkan jaminan kualiti proses pengeluaran (Modul D) untuk penandaan CE digunakan sebagai asas untuk permohonan UKCA. **(09) PIKTOGRAM MAKANAN** – Boleh bersentuhan dengan bahan makanan. Produk yang mempunyai pictogram ini mematuhi Peraturan Eropah 1935/2004 dan 2023/2006, dan juga semua Peraturan Kebangsaan untuk Bahan boleh bersentuhan dengan makanan yang berkenaan. **(10) KOHSA** – Produk ini mematuhi dan diperakui menurut keperluan undang-undang Akta Kesihatan & Keselamatan Pekerjaan Korea bagi PPE. **(11) UKRSEPRO** – Diperakui di Ukraine **(12) TIDAK STERIL (13) TIDAK DIBUAT DENGAN LATEKS GETAH ASLI (14) DIBUAT DENGAN LATEKS GETAH ASLI (15) GUNA SEKALI SAHAJA (16) JAUHKAN DARIPADA CAHAYA MATAHARI (17) PASTIKAN SENTIASA KERING (18) ELAKKAN OZON (19) SUHU SIMPANAN MAKSIMUM, 40°C (20) JAUHKAN DARIPADA SUMBER HABA DAN RADIOAKTIF (21) JANGAN GUNA JIKA BUNGKUSAN ROSAK (22) TARIKH TAMAT TEMPOH (23) TARIKH PENGILANGAN (24) PENGKILANG (25) CA XXXXXX** – Perakuan Kelulusan, sebagaimana diperakui Peraturan Brazil (xx.xxxx merujuk kepada nombor perakuan). **(26) DISTERILKAN MENGGUNAKAN PENYINARAN (27) NOMBOR LOT (28) NOMBOR KELOMPOK (29) NOMBOR DALAMAN ANSELL (30) NOMBOR KATALOG** Untuk maklumat lebih terperinci mengenai prestasi produk, sila rujuk Ansell. **(31) TANDA PERAKUAN SIRIM** – Produk ini mematuhi dan diperakui dengan keperluan SIRIM QAS International Sdn. Bhd. Malaysia

**LANGKAH BERJAGA-JAGA UNTUK PENGGUNAAN:** 1. Sebelum penggunaan, periksa sarung tangan untuk sebarang kecacatan atau



ketidakefektifan misalnya lubang, lubang jarum dan koyak. Jika sarung tangan koyak atau bocor semasa digunakan, buang dengan serta. Jika ragu-ragu, jangan gunakan sarung tangan tersebut, dapatkan yang baharu. 2. Pastikan semua bahan kimia tidak terkena kulit walaupun bahan kimia itu dianggap tidak berbahaya. Pastikan bahan kimia tidak masuk melalui manset. Tanggalkan sarung tangan dengan serta-merta jika dicemari oleh tumpahan racun perosak yang pekat. 3. Sarung tangan yang tercemar hendaklah dibersihkan atau dicuci atau dikesat sehingga kering sebelum dibuang. Elakkan daripada menyentuh permukaan yang tercemar dengan tangan tanpa sarung tangan. 4. Sarung tangan tidak boleh terkena nyalaan api terbuka dan bukan untuk perlindungan daripada haba. 5. Sarung tangan tidak boleh digunakan sebagai perlindungan daripada sinaran mengion. 6. Sarung tangan yang sesuai untuk bersentuhan dengan bahan makanan mungkin menunjukkan migrasi terhadap makanan tertentu. Sila dapatkan nasihat daripada Ansell atau rujuk pengisytiharan Pematuhan Makanan Ansell untuk mengetahui jika sekatan khusus diguna pakai dan bahan makanan khusus yang mana boleh digunakan dengan sarung tangan. 7. Jika sarung tangan digunakan dalam persekitaran mudah meletup, sila pastikan sarung tangan mematuhi keperluan EN 16350. Individu yang memakai sarung tangan ini hendaklah dibumikan dengan betul, seperti dengan memakai kasut & pakaian yang sesuai. **Amaran!** Sarung tangan tidak boleh dikeluarkan daripada bungkusan, dibuka, dilaraskan atau ditanggalkan semasa dalam persekitaran mudah terbakar atau meletup. Sifat elektrostatis sarung tangan mungkin terjejas dengan teruk akibat penuaan, lusu, pencemaran dan kerosakan serta mungkin tidak mencukupi untuk persekitaran mudah terbakar yang diperkaya dengan oksigen di mana penilaian tambahan diperlukan. 8. Untuk Produk Steril – Kandungan bungkusan disterilkan melainkan jika bungkusan telah dibuka atau rosak. Jangan guna jika bungkusan telah dibuka atau rosak. 9. Untuk Penggunaan Perubatan – Jangka Hayat Sarung Tangan – Untuk penggunaan biasa, setelah melakukan pemeriksaan rutin, Ansell mengesyorkan agar sarung tangan Pemeriksaan diganti setiap 15 minit atau semasa rawatan pesakit jika berpindah daripada badan yang tercemar ke badan yang lain dan secepat merawat pesakit.

**RAMUAN / RAMUAN BERBAHAYA:** Seseengah sarung tangan mungkin mengandungi ramuan yang diketahui menjadi punca alahan kepada orang yang sensitif, yang boleh mengakibatkan kerengsaan dan/atau tindak balas sentuh alahan. Jika berlaku tindak balas alahan, segera dapatkan rawatan perubatan. **Amaran!** Jika sarung tangan mengandungi lateks asli, ini akan dinyatakan pada pembungkusan. Sekiranya demikian, **PRODUK INI MUNGKIN MENYEBABKAN TINDAK BALAS ALAHAN, TERMASUK GERAK BALAS ANAFILAKSIS** kepada orang yang peka. Untuk maklumat lanjut, sila hubungi Ansell.

**PEMAKAIAN & PENANGGALAN YANG BETUL:** Cara memakai sarung tangan: 1. Keluarkan satu sarung tangan dari bungkusan dan periksa sarung tangan untuk memastikan tiada kerosakan/kecacatan seperti lubang jarum atau kesan koyak. 2. Jika sarung tangan adalah dwicekat, maka sarung tangan boleh dipakai pada mana-mana tangan. Jika tidak, jajarkan jari dan ibu jari sarung tangan dengan tangan yang sepadan sebelum dipakai. 3. Masukkan kelima-lima jari ke dalam pergelangan dan tarik pergelangan ke arah pergelangan tangan. Pastikan sarung tangan padan dengan anda. **Cara menanggalkan sarung tangan:** 1. Cuci sarung tangan sebelum menanggalkan untuk mengurangkan risiko pencemaran kulit. 2. Tarik hujung jari salah satu daripada sarung tangan. 3. Ronyokkan hujung jari yang longgar menjadi bola. Bebaskan sebahagian tangan dari sarung tangan. 4. Menggunakan manset dari sarung tangan yang ditanggalkan, genggam manset yang lain dan tarik ke bawah sehingga sarung tangan kedua terbalik dan berada di atas sarung tangan pertama. Buang.

**ARAHAN PENJAGAAN; PENYIMPANAN:** Jauhkan daripada cahaya matahari langsung; simpan di tempat yang kering dan simpan di dalam bungkusan asal. Jauhkan daripada sumber ozon. Jika sarung tangan disimpan dengan betul, seperti yang ditunjukkan di atas, prestasi sarung tangan tidak akan hilang keberkesanan dan ciri sarung tangan tidak akan berubah dengan ketara. Jika sarung tangan boleh terjejas akibat penuaan atau disimpan, tarikh tamat tempoh dinyatakan pada bahan pembungkusan. **PEMBERSIHAN:** Sarung tangan untuk sekali guna sahaja dan tidak direka untuk dicuci dan tidak boleh digunakan semula. Penggunaan semula sarung tangan boleh menyebabkan pascapencemaran dan komplikasi pascapembedahan. Pembersihan dan pensterilan semula belum disahkan untuk produk ini oleh pengeluar. Keutuhan produk mungkin terjejas oleh apa-apa proses pembersihan atau pensterilan semula yang digunakan. **PELUPUSAN:** Produk terpakai yang terkena bahan kimia atau dicemari dengan bahan berjangkit atau bahan berbahaya lain seperti sisa racun perosak hendaklah dilupuskan selepas setiap syif kerja dan tidak digunakan kembali. Sarung tangan juga hendaklah dilupuskan sebaik sahaja ia menunjukkan tanda-tanda degradasi semasa penggunaan, seperti terkoyak, berlubang, perubahan warna dan sarung tangan kelihatan tidak kuat. Lupuskan mengikut Peraturan Pihak Berkuasa Tempatan. Tanam atau bakar dalam keadaan terkawal. Jika produk telah digunakan untuk penggunaan klinikal, setelah digunakan, produk hendaklah dibakar atau dilupuskan mengikut protokol pelupusan sampah klinikal.

**用途:** 本使用说明应与内包装上的具体信息结合使用。本手套为一次性双面防护手套，主要用于避免交叉污染，防护双手免受化学品飞溅的风险，并符合标识所示的标准。

**手套/包装上可能出现的等级标记和标识含义:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016—使用产品前，请阅读本使用说明，或联系安思尔获取更多信息。若等级标识显示“X”，则表示该测试项不适用，该手套不可用于防护此类危险。(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 — A B C D E — 机械风险防护 — A: 耐磨性 (性能等级0至4) — B: 耐切割性 (等级0至5) 如果该等级为X，则E: TDM是用作耐切割性的参考性能结果。— C: 耐撕裂性 (性能等级0至4) — D: 耐穿刺性 (性能等级0至4) — E: TDM ISO EN 13997耐切割性 (性能等级A至F) **警告!** 手套的性能等级 (A至E) 仅为手掌部位的测试结果。对于两层或两层以上的手套，相关的整体性能等级未必能够反映手套最外层材料的性能。对于手掌和手背结构不同的手套，机械防护仅适用于手掌。(03) EN ISO 374-5: 2016 — 细菌、真菌和病毒防护。(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 + A、B 或 C 型 — 化学品防护: A型 = EN ISO 374-1: 2016所定义列表中至少6种化学品的突破时间 > 30分钟 B型 = EN ISO 374-1: 2016所定义列表中至少3种化学品的突破时间 > 30分钟 C型 = EN ISO 374-1: 2016所定义列表中至少1种测试化学品的突破时间 > 10分钟 (图标下方无代码) A=甲醇, B=丙酮, C=乙醇, D=二氯甲烷, E=二硫化碳, F=甲苯, G=二乙胺, H=四氢呋喃, I=乙酸乙酯, J=正庚烷, K=氢氧化钠, 40%, L=硫酸, 96%, M=硝酸, 65%, N=乙酸, 99%, O=氧, 25%, P=过氧化氢, 30%, S=氢氟酸, 40%, T=甲醛, 37%。(05) ISO 18889: 2019 — 农药防护 — 手套适用于潜在风险较低的情况。这些手套不适用于浓缩农药制剂和/或存在机械风险的情况。须防止农药渗入袖套和手套之间的缝隙。若手套覆盖衣袖的长度小于约50mm, 则应使用更长的手套。对于抗农药性数据, 试验持续时间不等于实际使用时间, 因为渗透试验是一种加速性试验, 在试验中样品表面与试验化学品处于持续接触状态。实际应用中, 手套表面会与浓度更低的制剂接触更长时间, 但整个表面并不会与被测化学品持续接触。**警告!** 耐化学性数据是在实验室条件下测得的, 仅与所测试的化学品有关。如接触混合物, 手套性能可能与上述结果存在差异。对于长度大于等于400mm的手套, 测试耐化学性数据时, 样本取自距袖口末端80mm处。测试数据不一定等于工作场所中的实际防护时长, 以及将其用于混合物和纯化学品时两者之间的差异。检查并确认手套适合预期用途。工作场所的条件可能与型式检验有所不同, 具体取决于温度、磨损和降解情况。使用时, 由于物理性能发生改变, 防护手套耐受化学品的能力可能会下降。降解结果表明: 暴露于测试化学品后, 手套的耐穿刺性发生变化。因接触化学品导致的性能变化、勾丝现象、摩擦、降解可能会使手套的实际使用寿命大大减少。若需接触腐蚀性化学品, 降解问题是选择防化手套的首要考虑因素。化学渗透数据测试标准为 EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, 降解数据测试标准为 EN ISO 374-4: 2019, 可应要求提供, 或前往 [ansell.com](http://ansell.com) 下载 (具体方式为: 安思尔产品页面/下载标准/经过CE认证的化学渗透测试数据)。(06) EN 421: 2010 — 放射性污染防护。(07) CE — 产品符合欧洲个人防护用品法规 2016/425 要求, 并已通过认证。负责出具型式检验证书 (模块B)、开展监管产品抽查 (模块C2) 或根据生产过程质量保证检验产品是否与认证型式一致 (模块D) 的机构: 欧盟: Centexbel Belgium (编号0493), 地址: Technologiepark70,B-9052Zwijnaarde。CE标志后的4位代码为负责第III类 (防护严重风险) 防护产品符合性评估 (模块C2或D) 的公告机构编号。与CE标志一起随附的MD表明, 产品为符合医疗器械法规 2017/745 的I类产品。(08) UKCA — 产品符合欧洲个人防护用品法规 2016/425 要求, 并已通过认证; 该法规经修订后适用于GB标准。英国: 型式检验证书 (模块B) 和基于CE标志生产过程质量保证的型式符合性证书 (模块D) 为用于申请UKCA认证的基础。(09) 食品标识 — 适合与食品接触。标有食品接触标识的产品符合欧洲法规 1935/2004 和 2023/2006, 以及所有适用的食品接触材料国家法规。(10) KOHSA — 产品符合《韩国职业健康和安全法》关于PPE的要求并通过认证。(11) UKRSEPRO — 乌克兰认证 (12) 非灭菌 (13) 天然乳胶制成 (14) 天然乳胶制成 (15) 仅一次性使用 (16) 远离阳光 (17) 保持干燥 (18) 远离臭氧 (19) 最高储存温度: 40°C (20) 远离热源和放射源 (21) 如果包装损坏, 请勿使用 (22) 有效期限 (23) 生产日期 (24) 制造商 (25) CA XX.XXX — 根据巴西法规要求认证的批准证书 (xx.xxxx为证书编号)。(26) 经辐照灭菌 (27) 发运批号 (28) 生产批号 (29) 安思尔内部编号 (30) 目录编号 欲获取有关产品性能的更多详细信息, 请咨询安思尔。(31) SIRIM认证标志 — 产品符合马来西亚 SIRIM QAS International Sdn Bhd 的认证要求。

**使用注意事项:** 1. 使用前, 请先检查手套是否有瑕疵或缺陷, 如破洞、小孔和裂缝。如使用过程中, 手套撕裂或穿孔, 请立即丢弃。如不确定手套是否破损, 请勿使用并立即更换。2. 应尽可能避免皮肤接触任何化学品, 即便是通常被视为无害的化学品。请确保化学品无法从袖口进入。如果被高浓度农药溢漏污染, 请立即取下手套。3. 摘下被污染的手套前, 应先将手套清洗或擦干。请勿用裸手触摸受污染的手套表面。4. 本手套不可接触明火, 也不可用于防热。5. 本手套不得用于防护电离辐射。6. 处理某些食品时, 食品接触用手套可能会出现成分迁移。如需了解食品接触用手套的具体使用限制以及适用于哪些食品, 请咨询安思尔, 或查阅安思尔食品接触用品符合性声明。7. 如果将手套用于易爆环境, 请确保手套满足 EN 16350 的要求。手套佩戴者应正确接地, 例如穿戴满足要求的鞋子和服装。**警告!** 切勿在易燃易爆环境中拆包、打开、调整或取下手套。手套老化、磨损、污染和损坏可能有损其防静电性能, 导致手套不适合在富氧易燃环境中使用, 需进行额外评估。8. 对于无菌产品 — 除非包装打开或损坏, 否则产品将保持无菌状态。若包装已被打开或损坏, 请勿使用。9. 对于医疗用途 — 手套的使用寿命 — 对于经过常规检测且进行正常使用情况下, 安思尔建议检测用手套应每 15 分钟更换一次, 或在检查患者期间转移检查的身体部位后更换手套, 或在护理每一位患者之后更换手套。

**成分/有害成分:** 某些手套可能含有导致易敏人群过敏的成分, 引发刺激性和/或接触性过敏反应。如发生过过敏反应, 请立即就医。**警告!** 含有天然乳胶的手套均会在包装上注明。对易敏人群而言, 本产品可能导致过敏反应。欲获取更多信息, 请联系安思尔。

**正确穿脱: 如何穿戴手套:** 1. 从包装中取出一只手套, 检查是否存在针孔或破损。2. 左右手通用手套可以戴在任何一只手上。如果为非通用手套, 请将相应的手与手套的手指和拇指对齐。3. 将五根手指插入手套, 并将袖口拉至腕部。确保手套贴合良好。**如何脱**

**去手套：**1. 脱下前清洗手套，以降低皮肤污染风险。2. 拉动其中一只手套的指尖。3. 将松开的指尖揉成一团。将手从手套中部分抽出。4. 使用脱下手套的袖口握住另一只手套的袖口并向下拉，将其里外翻转并套在第一只手套上面，然后丢弃。

**保养说明：** **储存条件：** 避免阳光直射；原包装存放在阴凉干燥处。远离臭氧源。若按上述说明妥善储存产品，则不会影响产品性能，其性能特征也不会发生明显改变。如果产品寿命可能受到老化或储存条件影响，则产品和或包装表面将注明使用期限。 **清洁：** 本品为一次性手套，不可清洗，不可再次使用。再次使用手套会造成术后污染和术后并发症。制造商尚未验证可对本品进行清洗和再灭菌。任何清洁或再灭菌过程均可能损害产品完整性。 **弃置：** 每班工作结束后，曾接触化学品或被传染物及其它有害物质（如残余农药）污染的用过的手套应丢弃，不得再次使用。如手套在使用过程中出现任何老化迹象，如撕裂、穿孔、变色、强度下降，请丢弃此手套。请按照当地官方规定处置废弃产品。请在受控条件下采用填埋或焚烧的方法处置。如果产品已在临床环境中使用，则应按照临床废物处理规程对产品进行焚烧或处理。

**การใช้งาน:** คำแนะนำในการใช้งานนี้ควรใช้ร่วมกับข้อมูลที่ระบุบนบรรจุภัณฑ์ชิ้นแรก ถูกม้วนออกมาเพื่อเป็นชั้นป้องกันสองทางและใช้ได้จริงโดยป้องกันการปนเปื้อนข้ามและป้องกันมือจากความเสี่ยงที่จะถูกสารเคมีกระเด็นใส่เป็นหลัก และเป็นไปตามมาตรฐานที่แสดงด้วยสัญลักษณ์ที่เกี่ยวข้อง

**คำอธิบายสัญลักษณ์และรูปสัญลักษณ์ที่อาจปรากฏบนถุงมือ/บรรจุภัณฑ์:** (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016 – โปรดอ่านคำแนะนำในการใช้งานก่อนใช้ผลิตภัณฑ์ หรือติดต่อ Ansell เพื่อขอข้อมูลเพิ่มเติม หากมีการระบุระดับ 3 ได้รูปสัญลักษณ์ใด หมายความว่า การทดสอบเป็นไปเกี่ยวกับ และถุงมือไม่ได้ออกแบบมาสำหรับอันตรายนี้และไม่สามารถใช้กับอันตรายนี้ได้ (02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E – การป้องกันความเสี่ยงเชิงกล – A: การทนต่อการขีดข่วน (ประสิทธิภาพระดับ 0 ถึง 4) – B: การทนต่อการบาดโดยมีมีด (ประสิทธิภาพระดับ 0 ถึง 5) หากมีการระบุระดับ S สำหรับคุณสมบัติ TDM ตาม E ก็คือผลลัพธ์ประสิทธิภาพอ้างอิงสำหรับวิธีการทดสอบการตัด – C: การทนต่อการฉีกขาด (ประสิทธิภาพระดับ 0 ถึง 4) – D: การทนต่อการเจาะทะลุ (ประสิทธิภาพระดับ 0 ถึง 4) – E: การทนต่อการขาดตามมาตรฐาน TDM ISO EN 13997 (ประสิทธิภาพระดับ A ถึง F) **คำเตือน!** ประสิทธิภาพ (A ถึง E) ที่กล่าวอ้างสำหรับถุงมืออิงตามการทดสอบที่บริเวณฝ่ามือของถุงมือเท่านั้น สำหรับถุงมือที่มีสองข้อมือไป ระดับประสิทธิภาพโดยรวมอาจไม่สะท้อนถึงประสิทธิภาพการทำงานของมืออื่นนอกสุด สำหรับถุงมือที่บริเวณฝ่ามือ หลังมือ และข้อมือแตกต่างกัน การป้องกันเชิงกลจะมีผลกับบริเวณฝ่ามือของถุงมือเท่านั้น (03) EN ISO 374-5: 2016 – การป้องกันเชื้อแบคทีเรีย เชื้อรา และเชื้อไวรัส (04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 ประเภท A, B หรือ C – การป้องกันสารเคมี: ประเภท A = เวลาในการซึมผ่านของสารเคมี > 30 นาทีต่อสารเคมีอย่างน้อย 6 ชนิดตามรายการที่ระบุใน EN ISO 374-1: 2016 ประเภท B = เวลาในการซึมผ่านของสารเคมี > 30 นาทีต่อสารเคมีอย่างน้อย 3 ชนิดตามรายการที่ระบุใน EN ISO 374-1: 2016 ประเภท C = เวลาในการซึมผ่านของสารเคมี > 10 นาทีต่อสารเคมีที่ทดสอบอย่างน้อย 1 ชนิดตามรายการที่ระบุใน EN ISO 374-1: 2016 (ไม่มีรหัสได้รูปสัญลักษณ์) A = เมทาเนล, B = อะซิโตน, C = อนุพันธ์ไฮโดรคาร์บอน, D = ไดคลอโรมีเทน, E = คาร์บอนไดออกไซด์, F = โทลูอีน, G = เมตาไดลามีน, H = เดคราไฮโดรฟลูออเรน, I = เอทิลอะซิเตต, J = เอ็น-เฮกเซน, K = เอ็น-เฮกซะนอล, L = กรดซัลฟูริก, 96%, M = กรดไนตริก, 65%, N = กรดอะซิติก, 99%, O = แอมโมเนีย, 25%, P = ไฮโดรเจนเปอร์ออกไซด์, 30%, S = กรดไฮโดรฟลูออริก, 40%, T = ฟอรัลดีไฮด์, 37% (05) ISO 18889: 2019 – การป้องกันขนาด – ถุงมือเหมาะสำหรับการใช้งานเมื่อโอกาสที่จะเกิดความเสียหายต่อข้อมือสูง ถุงมือเหล่านี้ไม่เหมาะสำหรับใช้กับยาเสพติดหรือความรุนแรงเช่นเดียว และ/หรือในสถานการณ์ที่ต่างกัน การป้องกันเชิงกลจะมีผลกับบริเวณฝ่ามือของถุงมือเท่านั้น (06) EN ISO 374-5: 2016 – การป้องกันเชื้อแบคทีเรีย เชื้อรา และเชื้อไวรัส (07) CE – ผลิตภัณฑ์ได้มาตรฐานและผ่านการรับรองตามข้อกำหนดของระเบียบสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง เมื่อนำมาใช้ร่วมกับหรือมากกว่า 400 มม. ข้อมูลความทนทานสารเคมีจะอิงตามตัวอย่างที่เก็บมาจากบริเวณที่ทำงานปกติที่อาจพบค่าเฉลี่ย 80 มม. ข้อมูลอาจไม่ได้สะท้อนระยะเวลาในการป้องกันที่จริงในสถานที่ทำงาน และอาจแตกต่างกันระหว่างสารเคมีผสมและสารเคมีที่ไม่ได้ผสม ตรวจสอบว่าถุงมือเหมาะสมสำหรับวัตถุประสงค์การใช้งาน สถานะในสถานที่ทำงานอาจแตกต่างกันจากมาตรฐานประเภท ขันอยู่ก่อนหมวก การเสียดสี และการเสียดสีสภาพเมื่อนำมาใช้ร่วมกับหรือมากกว่า 400 มม. ข้อมูลความทนทานสารเคมีจะอิงตามตัวอย่างที่เก็บมาจากเส้นหมวกที่มีการเปลี่ยนแปลง ผลการเสียดสีสภาพแสดงให้เห็นว่าความทนทานต่อการเจาะทะลุของถุงมือเกิดการเปลี่ยนแปลงหลังจากสัมผัสกับสารเคมี การเคลื่อนไหว การฉีกขาด การขีดขีด การเสียดสีสภาพที่เกิดจากการสัมผัสกับสารเคมี ฯลฯ อาจลดเวลาในการใช้งานจริงอย่างมีนัยสำคัญ สำหรับสารเคมีที่มีฤทธิ์กัดกร่อน การเสียดสีสภาพอาจเป็นปัจจัยที่สำคัญที่สุดในการพิจารณาเลือกถุงมือที่ทนทานต่อสารเคมี ข้อมูลการซึมผ่านของสารเคมีอาจมีการทดสอบตามมาตรฐาน EN 16523-1: 2015 + A1: 2018 และข้อมูลการเสียดสีสภาพจากการทดสอบตามมาตรฐาน EN ISO 374-4: 2019 สามารถค้นหาให้ตามคำขอ และ/หรือผ่าน Ansell.com ในหน้าผลิตภัณฑ์ของ Ansell/เกณฑ์การควาปลอดภัย/ข้อมูลการทดสอบการซึมผ่านของสารเคมีที่ได้รับการรับรอง CE (06) EN 421:2010 – การป้องกันการปนเปื้อนของสารกัมมันตรังสี (07) CE – ผลิตภัณฑ์ได้มาตรฐานและผ่านการรับรองตามข้อกำหนดของระเบียบสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง อุปกรณ์ป้องกันส่วนบุคคล 2016/425 ในบริบทการตรวจสอบเฉพาะแบบ (ในชุด B) และการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ภายใต้การกำกับดูแล (ในชุด C) หรือการรับรองมาตรฐานเฉพาะแบบที่อิงตามการประเมินคุณค่าภาพของกระบวนการผลิต (ในชุด D) (ในกรณีที่เกี่ยวข้อง) Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde เครื่องหมาย CE จะตามด้วยรหัสหลัก ซึ่งหมายถึงเลขประจำตัวของหน่วยงานรับรองที่รับผิดชอบในการประเมินมาตรฐานหมวดหมู่ III (ในชุด C หรือ D) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ป้องกันความเสี่ยงร้ายแรง เมื่อมีการระบุ M พร้อมกับเครื่องหมาย CE แสดงว่าเป็นผลิตภัณฑ์ที่เคลือบ I หมายเหตุสำหรับข้อกำหนดของกระบวนการผลิต (ในชุด D) (ในกรณีที่เกี่ยวข้อง) CE (06) EN 421:2010 – การป้องกันการปนเปื้อนของสารกัมมันตรังสี (07) CE – ผลิตภัณฑ์ได้มาตรฐานและผ่านการรับรองตามข้อกำหนดของระเบียบสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง อุปกรณ์ป้องกันส่วนบุคคล 2016/425 ในบริบทการตรวจสอบเฉพาะแบบ (ในชุด B) และการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ภายใต้การกำกับดูแล (ในชุด C) สำหรับเครื่องหมาย CE ใช้เป็นเกณฑ์ในการขอ UKCA (09) รูปสัญลักษณ์อาหาร – เหมาะสำหรับการสัมผัสกับอาหาร ผลิตภัณฑ์ที่แสดงรูปสัญลักษณ์นี้ได้มาตรฐานตามระเบียบสหภาพยุโรป 1935/2004 และ 2023/2006 รวมทั้งกฎระเบียบของประเทศว่าด้วยวัสดุสัมผัสอาหารทั้งหมดที่เกี่ยวข้อง (10) KOHSA – ผลิตภัณฑ์ได้มาตรฐานและได้รับการรับรองตามข้อกำหนดของรัฐบาลนิวซีแลนด์ว่าด้วยข้อกำหนดความปลอดภัยของประเทศสำหรับอุปกรณ์ป้องกันส่วนบุคคล (Korean Occupational Health & Safety Act legislation for PPE) (11) UKRSEPRO – ผ่านการรับรองในยูเครน (12) ไม่ปรากฏคำอื่น (13) ไม่ได้ผลิตด้วยยางธรรมชาติ (14) ผลิตด้วยยางธรรมชาติ (15) ใช้ถักรัดเดียวเท่านั้น (16) เก็บในหิ้งจากแสงแดด (17) เก็บในที่แห้ง (18) หลีกเลี่ยงไออิน (19) อุณหภูมิจัดเก็บสูงสุด 40°C (20) เก็บในที่ห่างจากแหล่งความร้อนและกัมมันตภาพรังสี (21) ห้ามใช้กับสารกัดกร่อนที่เสียน้ำ (22) วันหมดอายุ (23) วันที่ผลิต (24) ผู้ผลิต (25) CA XX.XXX – ในบริบทการรับรองผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองตามข้อกำหนดของระเบียบของบราซิล (โดยที่ xx.xxx คือเลขในบริบทมาตรฐาน) (26) ทำให้ปลอดภัยด้วยรังสี (27) หมายเลขผลิตภัณฑ์ (28) หมายเลขชุดการผลิต (29) หมายเลขภายในของ ANSELL (30) หมายเลขแคตตาล็อก สำหรับข้อมูลอย่างละเอียดเกี่ยวกับประสิทธิภาพของผลิตภัณฑ์ โปรดปรึกษา Ansell (31) เครื่องหมายรับรอง SIRIM – ผลิตภัณฑ์ได้มาตรฐานและผ่านการรับรองตามข้อกำหนดของ Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**ข้อควรระวังในการใช้งาน:** 1. ก่อนใช้งาน ให้ตรวจสอบสภาพของถุงมือว่าบวมหรือไม่สมบุรณ์หรือไม่ เช่น มีรูขนาดใหญ่ รูขนาดเล็ก และการฉีกขาด หากถุงมือฉีกขาดหรือจะระหว่างใช้งาน ให้ทิ้งถุงมือทันทีที่ หากไม่แน่ใจ อย่าวางถุงมือดังกล่าว และให้ใช้ถุงมือคู่ใหม่ 2. ระวังอย่าให้สารเคมีเพียงชนิดสัมผัสกับผิวหนังแม้จะคิดว่าสารเคมีเหล่านั้นไม่เป็นอันตรายก็ตาม หรืออย่าให้สารเคมีซึมผ่านบริเวณข้อมือใด ถอดถุงมือทันที ถ้ารู้สึกว่ามือเยาซัดหรือคันเขามันที่ทรง 3. ถุงมือนี้เป็นอุปกรณ์ที่ความสะอาด หรือใช้ให้สารเคมีในหนึ่งก่อนใช้จะถอด หลีกเลี่ยงการสัมผัสกับสิ่งปนเปื้อน 4. ไม่ควรให้ถุงมือสัมผัสกับเปลวไฟโดยตรง หรือใช้ป้องกันความร้อน 5. ห้ามไม่ให้ใช้ถุงมือเพื่อป้องกันรังสีไอออนนิ่ง 6. ถุงมือที่เหมาะสมกับสารอาหารอาจเสียบรรจุลงในอาหารเมื่อสัมผัสกับอาหารบางประเภท โปรดอ่านคำแนะนำ Ansell หรือศึกษาเอกสารรับรองมาตรฐานเกี่ยวกับอาหารของ Ansell เพื่อดูว่าถุงมือมีข้อกำหนดใด หรือไม่มี รวมทั้งอาหารที่สามารถใช้กับถุงมือได้ 7. หากใช้ถุงมือในสภาพแวดล้อมที่จุดตัดไม่ได้ โปรดตรวจสอบให้แน่ใจว่าถุงมือได้มาตรฐานตามข้อกำหนด EN 16350 ผู้ที่สวมใส่ถุงมือควรกำจัดบรรจุภัณฑ์ที่ปลอดภัยอย่างถูกต้อง โดยการสวมใส่ถุงมือและเสื้อผ้าที่เหมาะสม **คำเตือน!** ห้ามใช้ถุงมือบรรจุถุงมือ เป็ด ปรับ หรือถอดถุงมือขณะอยู่ในสภาพบรรยากาศที่มีสารไวไฟหรือจุด

ติดไฟได้ คุณสมบัติเหนียวนำไฟฟ้าสถิตของถุงมืออาจได้รับผลกระทบที่ไม่พึงประสงค์จากอายุการเก็บรักษา การสีกหรือ การเปื้อน และความเสียหาย และอาจไม่เพียงพอสำหรับการใช้งานในสภาพบรรยากาศที่อุดมด้วยออกซิเจนที่ไวไฟ ซึ่งจำเป็นต้องมีการประเมินเพิ่มเติม 8. สำหรับผลิตภัณฑ์ปราศจากเชื้อ – สิ่งที่อยู่ในชองนั้นปราศจากเชื้อ ยกเว้นชองถูกเปิดหรือเสียหาย ห้ามใช้ หากชองถูกเปิดหรือเสียหาย 9. สำหรับการใช้งานทางการแพทย์ – อายุการใช้งานของถุงมือ – สำหรับการใช้งานปกติ ตรวจสอบเป็นประจำตามที่กำหนด Ansell ขอแนะนำให้เลือกถุงมือตรวจโรคทุก 15 นาที หรือในระหว่างการดูแลรักษาผู้ป่วยหากต้องย้ายจากส่วนที่เป็นของร่างกายไปยังอีกส่วนหนึ่ง และหลังจากดูแลผู้ป่วยแต่ละราย

**ส่วนประกอบ / ส่วนประกอบอันตราย:** ถุงมือบางประเภทอาจมีส่วนผสมที่ทราบกันว่าอาจเป็นสาเหตุของโรคภูมิแพ้ในผู้ที่แพ้ง่าย ซึ่งอาจก่อให้เกิดปฏิกิริยาระคายเคืองและ/หรืออาการแพ้เมื่อสัมผัสกับถุงมือ หากมีอาการแพ้เกิดขึ้น ควรไปพบแพทย์ในทันที **คำเตือน!** ถุงมือประกอบด้วยยางธรรมชาติ ซึ่งมีระบุอยู่บนบรรจุภัณฑ์ ในกรณีนี้ ผลิตภัณฑ์นี้อาจก่อให้เกิดอาการแพ้ รวมถึงแอนาฟิแล็กซิส สำหรับผู้ที่แพ้ง่าย สำหรับข้อมูลเพิ่มเติม กรุณาติดต่อ Ansell

**การสวมและถอดถุงมืออย่างถูกต้อง: วิธีสวมถุงมือ:** 1. หยิบถุงมือข้างหนึ่งออกมาจากรูปร่างและตรวจสอบจนแน่ใจว่าถุงมือไม่มีรอยเจาะหรือฉีกขาด 2. หากเป็นถุงมือแบบไม่กำหนดข้างซ้ายหรือข้างขวา สามารถสวมถุงมือกับมือข้างใดก็ได้ แต่หากไม่เป็นเช่นนั้น ควรเทียบนิ้วมือกับถุงมือให้ตรงกันก่อนสวม 3. สอดนิ้วมือทั้งห้านิ้วเข้าไปและดึงขอบถุงมือขึ้นมาเหนือข้อมือ ตรวจสอบให้แน่ใจว่าถุงมือกระชับพอดี **วิธีถอดถุงมือ:** 1. ล้างถุงมือก่อนถอดเพื่อลดความเสี่ยงที่จะเปื้อนผิวหนัง 2. ดึงปลายนิ้วของถุงมือข้างหนึ่ง 3. ขยับปลายนิ้วที่ถอดออกแล้วเป็นลูกบอล ดึงมือออกจากถุงมือบางส่วน 4. ใช้ขอบข้อมือของถุงมือที่ถอดออกบางส่วนจับขอบข้อมือของถุงมืออีกข้าง และดึงลงจนกระทั่งถุงมืออีกข้างพลิกด้านในออกมาข้างนอกและทับกับด้านบนของถุงมือคู่แรก แล้วนำไปทิ้ง

**คำแนะนำในการดูแลรักษา: การจัดเก็บ:** เก็บให้พ้นจากแสงแดดโดยตรง เก็บในที่แห้ง และเก็บในบรรจุภัณฑ์เดิม เก็บให้ห่างจากแหล่งกำเนิดโอโซน หากเก็บรักษาผลิตภัณฑ์อย่างเหมาะสมตามคำแนะนำ ผลิตภัณฑ์จะไม่สูญเสียประสิทธิภาพหรือไม่เปลี่ยนแปลงคุณลักษณะอย่างมีนัยสำคัญ หากผลิตภัณฑ์ได้รับผลกระทบจากการเก็บไว้นานหรือลักษณะการจัดเก็บ วันหมดอายุมีระบุไว้บนบรรจุภัณฑ์ **การทำความสะอาด:** ถุงมือเป็นแบบใช้ครั้งเดียวเท่านั้น ไม่ได้ออกแบบมาสำหรับการซักล้างหรือการนำกลับมาใช้ซ้ำ การนำถุงมือมาใช้ซ้ำอาจทำให้เกิดการปนเปื้อนภายหลัง และภาวะแทรกซ้อนหลังการผ่าตัด ผู้ผลิตไม่ได้ตรวจสอบการทำความสะอาดหรือการสไตร์ไลซ์ซ้ำสำหรับผลิตภัณฑ์นี้ ความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์อาจเสื่อมถอยลงจากกระบวนการทำความสะอาดหรือซ้ำเชื้อที่ใช้ **การทิ้ง:** ผลิตภัณฑ์ที่ใช้แล้วซึ่งสัมผัสสารเคมีหรือปนเปื้อนวัตถุติดเชื้อหรือวัตถุอันตราย เช่น ยาฆ่าสัตว์รบกวนตกค้าง ควรนำไปทิ้งหลังจากงานแต่ละกะ และไม่นำมาใช้ซ้ำ ผลิตภัณฑ์ควรนำไปทิ้งเมื่อเริ่มแสดงสัญญาณการเสื่อมสภาพในระหว่างใช้งาน เช่น รอยฉีก รู สีเปลี่ยน และถุงมือบางลง กำจัดทิ้งตามกฎระเบียบของหน่วยงานในประเทศ ฟังกลบหรือเผาภายใต้สภาวะควบคุม หากผลิตภัณฑ์ใช้งานภายในคลินิก หลังใช้แล้ว ควรนำผลิตภัณฑ์ไปเผาทำลายหรือทิ้งตามระเบียบการทิ้งขยะทางคลินิก

**الاستخدام:** يجب اتباع إرشادات الاستخدام هذه إلى جانب المعلومات المحددة المدونة على العبوة الأولى للمنتج. صُممت هذه القفازات لأحاديّة الاستخدام لتوفير الحماية ثنائية الاتجاه ضد انتقال الملوّثات من الداخل أو الخارج ولحماية الأيدي بشكل أساسي من مخاطر التعرض لرذاذ المواد الكيميائية المتطايرة وهي تمثل للمعايير المشار إليها بالصور التوضيحية.

**الشرح الخاص بالوسوم والرسوم التوضيحية التي قد تظهر على القفازات/العبوة:** (01) 2016-1-ISO 15523:2020/EN ISO 21420 – يُرجى قراءة

إرشادات الاستخدام قبل البدء في استخدام هذه المنتجات، أو تواصل مع شركة Ansell للحصول على المزيد من المعلومات. إذا تم ذكر المستوى X تحت أي

من الرسوم التوضيحية، فهذا يعني أن ذلك الاختبار غير قابل للتطبيق وأن القفاز غير مصمم للخطر المحدد وبالتالي لا يمكن استخدامه مع ذلك الخطر المحدد.

(02) A B C D E – EN 388: 2016 + A1 – الحماية من المخاطر الميكانيكية – A: مقاومة التآكل (مستويات الأداء من 0 إلى 4) – B: مقاومة القطع

بالشفرات الحادة (مستويات الأداء من 0 إلى 5). إذا تمت الإشارة إلى المستوى X بشأن هذه الخاصية فإن معيار TDM حسب مستوى الأداء E يُستخدم كنتيجة لأداء

مرجعية لمقاومة القطع. – C: مقاومة الاهتزاز (مستويات الأداء من 0 إلى 4) – D: مقاومة الثقب (مستويات الأداء من 0 إلى 4) – E: مقاومة القطع وفقاً للمعيار

TDM ISO EN 13997 (مستويات الأداء A إلى F) تحذيراً تستند مستويات الأداء (من A إلى E) التي يُشار إلى توفرها في القفازات إلى الاختبارات التي تم إجراؤها

على منطقة راحة اليد فقط من القفاز. بالنسبة للقفازات ذات الطبقتين أو أكثر، قد لا تعكس مستويات الأداء الإجمالية هذه بالضرورة مستوى أداء الطبقة الخارجية

القفاز. بالنسبة للقفازات التي تختلف فيها منطقة راحة اليد عن منطقة ظهر اليد والمعصم، فإن الحماية الميكانيكية تنطبق فقط على منطقة راحة اليد من القفاز.

(03) 2016-5-ISO 374:4 – EN ISO 374:5 – الحماية من البكتيريا والفطريات والفيروسات. (04) B OR C – EN ISO 374-1: 2016 + A1 – الحماية من النوع

المخاطر الكيميائية: النوع A = وقت الاختراق الكيميائي < 30 دقيقة ضد 6 مواد كيميائية على الأقل وفقاً للقائمة المحددة في المعيار EN ISO 374-1: 2016

B = وقت الاختراق الكيميائي < 30 دقيقة ضد 3 مواد كيميائية على الأقل وفقاً للقائمة المحددة في المعيار EN ISO 374-1: 2016 النوع C = وقت الاختراق الكيميائي

< 10 دقائق ضد مادة كيميائية واحدة على الأقل وفقاً للقائمة المحددة في المعيار EN ISO 374-1: 2016 (لا يوجد رمز أسفل الرسم التوضيحي) A = ميثانول، B =

أسيتون، C = أسيتونيتري، D = ثنائي كلورو الميثان، E = ثنائي كبريتيد الكربون، F = تولوين، G = ثنائي إيثيل أمين، H = رباعي هيدروفيوران، I = أسيتات الإيثيل، J =

إين-هيبتان، K = 30% هيدروكسيد الصوديوم، 40%، L = حمض الكبريتيك، 6%، 96%، M = حمض النتريك، 65%، N = حمض الخليك، 99%، O = أمونيا، 25%، P = بيروكسيد

الهيدروجين، 3%، S = حمض الهيدروفلوريك، 40%، T = الفورمالدهيد، 37%.

(05) 2019-5-ISO 18889: 2019 – الحماية من مبيدات الآفات – يكون القفاز ملائماً عندما تكون الخطورة المحتملة منخفضة نسبياً. ولا تكون هذه القفازات ملائمة للاستخدام مع تركيبات مبيدات الآفات المركزة وأو/أو في المواقف التي تنطوي على مخاطر

ميكانيكية. يجب ألا يكون من الممكن لمبيد الآفات التغلغل بين كُم الرداء والقفاز. إذا كانت مسافة تداخل القفاز مع الكُم أقل من 50 مم تقريباً، ينبغي حينئذ ارتداء

قفاز أكثر طولاً. بالنسبة لمقاومة القفازات لمبيدات الآفات، لا تستند فترة الاختبار إلى وقت الاستخدام الفعلي لكون اختبار نفاذية المواد الكيميائية اختياراً مسرعاً تلائم

فيه المادة الكيميائية التي يتم اختبارها سطح العينة باستمرار. وعلى الرغم من أن فترة التعرض قد تصبح أطول أثناء الاستخدام الميداني مع تركيبة مخففة، لا تلائم

المادة الكيميائية التي يتم اختبارها سطح العينة بالكامل باستمرار. تحذيراً تم تقييم بيانات مقاومة المواد الكيميائية في الظروف المختبرية وهي تتعلق فقط بالمواد

الكيميائية التي تم اختبارها. وقد تختلف هذه البيانات إذا كانت المواد الكيميائية المستخدمة في خليط. بالنسبة للقفازات التي يبلغ طولها 400 مم أو أكثر، تستند بيانات

مقاومة المواد الكيميائية إلى العينات المأخوذة، 80 مم من طرف الكُم. قد لا تعكس بيانات مقاومة القفازات للمواد الكيميائية مدة الحماية الفعلية في مكان العمل

والفارق بين العلائط والمواد الكيميائية الخالصة. تحقق من ملائمة القفازات للاستخدام المقصود. قد تختلف الظروف في مكان العمل عن الظروف في مكان الاختبار

النوعي تبعاً لاختلاف درجة الحرارة والتآكل والانحلال. قد توفر القفازات الواقية المستعملة مقاومة أقل للمواد الكيميائية بسبب التغيرات التي تطرأ على خصائصها

الفيزيائية. تشير نتائج التآكل إلى تغير مقاومة القفازات للثقب بعد التعرض لمادة الاختبار الكيميائية. قد يتسبب كل من الحركات والتشابك والاحتكاك والانحلال

الناتج عن ملائمة المواد الكيميائية وما إلى ذلك في تقليل وقت الاستخدام الفعلي للقفازات بصورة ملحوظة. بالنسبة للمواد الكيميائية المسببة للتآكل، قد يكون

العامل الأكثر أهمية الذي يجب وضعه في الاعتبار عند اختبار المقاومة للمواد الكيميائية المستخدمة في خليط. تتوفر بيانات نفاذية المواد الكيميائية، وفقاً لاختبارها

بطريقة اختبار المعيار 2018: A1 + 2015: 1-EN 16523، وبيانات التحلل، وفقاً للاختبار بطريقة اختبار المعيار 2019: 4-EN ISO 374-4، عند الطلب وأو/أو عبر الموقع

الإلكتروني Ansell.com، ومن خلال صفحة منتجات Ansell/التنزيلات والمعايير/بيانات اختبار النفاذية الكيميائية المعتمدة وفق معيار المطابقة الأوروبية CE.

(06) 2010: 421 – EN – الحماية من التلوث الإشعاعي. (07) المطابقة الأوروبية (CE) – المنتج ممثل لمتطلبات اللائحة الأوروبية لمعدات الحماية الشخصية

425/2016 وامتثالاً وفقاً لها. شهادة الفحص النوعي (الوحدة B) وفحوصات المنتجات الخاصة بالإشراف (الوحدة C2) أو فحص المطابقة النوعية المستند إلى

ضمان جودة عملية الإنتاج (الوحدة D) من قبل: بالنسبة لمنطقة الاتحاد الأوروبي: مؤسسة Centexbel Belgium (مُعرف 0493). المكان مقرها في العنوان

Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. عندما يُنحّ الوسم CE برمز مكون من أربعة أرقام فإنه يشير إلى رقم مُعرّف جهة التقييم الأوروبية المعتمدة

المسؤولة عن إجراء تقييم المطابقة من الفئة 3 (الوحدة C2 أو D) أو للمنتجات التي توفر الحماية من المخاطر الخطيرة. عند ذكر الكود MD بعد علامة المطابقة الأوروبية

(CE)، فهذا يعني أن المنتج عبارة عن جهاز طبي من الفئة 1 بموجب اللائحة الخاصة بالأجهزة الطبية رقم 2017/745. (08) جهة تقييم المطابقة في المملكة المتحدة -

المنتج ممثل و، حيثما ينطبق، معتمد وفقاً لمتطلبات اللائحة 2016/425 بشأن معدات الحماية الشخصية، بصيغتها المعدلة للتطبيق في بريطانيا العظمى. بالنسبة

لبريطانيا العظمى: يتم استخدام شهادة الفحص النوعي (الوحدة B) وشهادات المطابقة النوعية المستندة إلى ضمان جودة عملية الإنتاج (الوحدة D) بالنسبة لوسم

المطابقة الأوروبية كأساس لتطبيق UKCA. (09) رسم توضيحي للأغذية – ملائم لملائمة المواد الغذائية. تتوافق أيضاً المتطلبات التي تحمل هذا الرسم التوضيحي

مع اللاتحتين الأوروبيتين 2004/1935 و2006/2023 وجميع اللوائح الوطنية المعمول بها بشأن المواد التي تلامس الأغذية. (10) KOHSA – المنتج ممثل لمتطلبات

قانون السلامة والصحة المهنية الكوري الخاص بمعدات الحماية الشخصية ومعتمد وفقاً لها. (11) شهادة المطابقة UKRSEPRO – معتمد في أوكرانيا (12) غير معقم

(13) غير مصنوع من المطاط الطبيعي (14) مصنوع من المطاط الطبيعي (15) استخدام واحد فقط (16) يُحفظ بعيداً عن ضوء الشمس (17) يُحفظ جافاً

(18) تجنب الأوزون (19) الحد الأقصى لدرجة حرارة التخزين، 40 درجة مئوية (20) الابتعاد عن الحرارة والمصادر المشعة (21) لا تستخدم في حال تلف العبوة

(22) تاريخ انتهاء الصلاحية (23) تاريخ التصنيع (24) الشركة المصنعة (25) CA XX.XXX – تفيد شهادة الاعتماد بأن المنتج معتمد وفقاً لمتطلبات اللوائح البرازيلية

(حيث يشير XX.XXX إلى رقم الشهادة). (26) مُعقمة باستخدام الإشعاع (27) رقم الدفعة (28) رقم التشغيل (29) رقم ANSELL الداخلي (30) رقم الكatalog

للمزيد من المعلومات التفصيلية حول أداء المنتج، يُرجى استشارة Ansell. (31) علامة اعتماد SIRIM – المنتج ممثل لمتطلبات International SIRIM QAS

من Sdn. Bhd في ماليزيا ومعتمد وفقاً لها.

**احتياطات الاستخدام:** 1. قبل بدء استخدام القفازات، افحصها للتأكد من خلوها من أي عيوب أو حالات خلل كالثقوب والفتحات الدقيقة وعلامات الاهتراء. في حال تمزق القفازات أو تعرضها للثقب أثناء الاستخدام، تخلص منها على الفور. وإذا ساورك الشك، توقف عن استخدام القفازات واحصل على قفازات جديدة تمامًا. 2. يكون من المهم عدم ملامسة البشرة لأي مواد كيميائية، حتى إذا كانت غير ضارة. تأكد من عدم دخول المواد الكيميائية من خلال الكم. اخلع القفاز على الفور في حال تعرضه للتلوث بانسكاب مبيد آفات مُرَكَّب عليه. 3. ينبغي تنظيف القفازات الملوثة أو غسلها أو تحفيظها بالمسح قبل خلعها. تجنب لمس الأسطح الملوثة ببيدين هاربتين. 4. يُحظر ملامسة القفازات للهب المكشوف أو استخدامه لتوفير الحماية من الحرارة. 5. يُحظر استخدام القفازات في توفير الحماية من الإشعاع المؤيَّن. 6. ليست جميع القفازات المناسبة لملامسة الأغذية صالحة للاستخدام مع جميع الأغذية. لمعرفة ما إذا كانت هناك قيود محددة سارية وأي الأغذية التي يمكن استخدام هذه القفازات معها، يُرجى التماس المشورة من Ansell أو مراجعة إقرار Ansell بشأن التوافق مع الأغذية. 7. عند استخدام القفازات في بيئات انفجارية، يُرجى التأكد من استيفائها متطلبات المعيار EN 16350. ينبغي أن يكون الأشخاص الذين يرتدون هذه القفازات مؤرخين بشكل صحيح، على سبيل المثال، من خلال ارتداء الأحذية والملابس المناسبة. تحذير! يُحظر إخراج القفازات من عبوتها أو فتحها أو ضبطها أو إزالتها أثناء التواجد في أجواء قابلة للاشتعال أو انفجارية. قد تتأثر الخصائص الكهروستاتيكية للقفازات سلبيًا بالتقادم والتآكل والتلوث والضرر وقد لا تكون ملائمة للأجواء القابلة للاشتعال الغنية بالأكسجين حيث تكون التقييمات الإضافية ضرورية. 8. بالنسبة للمنتجات المعقمة - تكون محتويات العبوة معقمة ما لم تكن العبوة مفتوحة أو تالفة. لا تقم باستخدام المنتجات إذا كانت العبوة مفتوحة أو تالفة. 9. بالنسبة للاستخدام الطبي - الغمر الافتراضي للقفاز - بالنسبة للاستخدام العادي، بعد الفحص الروتيني، توصي شركة Ansell بتغيير قفازات الفحص كل 15 دقيقة أو أثناء رعاية المريض في حالة الانتقال من موقع ملوث بالجسم إلى موقع آخر بالجسم وبعد رعاية المريض.

**المكونات / المكونات الخطرة:** قد تحتوي بعض القفازات على مواد معروف عنها أنها قد تتسبب في حدوث حساسية لدى الأشخاص المؤهلين لذلك مما قد يتسبب في الإصابة بردود فعل تهيجية/أو تحسسية عند ملامسة تلك المواد للجلد. في حالة حدوث أي ردود فعل تحسسية، يجب طلب المشورة الطبية على الفور. تحذير! في حال كانت القفازات تحتوي على مادة اللاتكس الطبيعي، فسوف يتم ذكر ذلك على العبوة. وفي هذه الحالة، قد يسبب هذا المنتج ردود فعل تحسسية، بما في ذلك الاستجابات التحسسية، لدى الأشخاص الذين يعانون من الحساسية. للمزيد من المعلومات، يُرجى الاتصال بشركة Ansell.

**طريقة الارتداء والخلع المناسبة:** كيفية ارتداء القفازات: 1. أخرج قفازًا واحدًا من العبوة وافحصه للتأكد من عدم وجود عيوب/الاختلالات مثل الثقوب أو التمزقات. 2. إذا كانت القفازات قابلة للاستخدام في كلتا اليدين، يمكن حينئذ ارتداؤها في كلتا اليدين. إذا لم يكن الأمر كذلك، فقم بمحاذاة أصابع القفاز وإبهامه باليد المناسبة قبل ارتدائه. 3. أدخل خمسة أصابع في الكفة واسحب الكفة فوق الرسغ. تأكد من أن القفازات مناسبة بشكل جيد لك. كيفية خلع القفازات: 1. اغسل القفازات قبل خلعها لتقليل خطر تلوث الجلد. 2. اسحب أطراف أصابع أحد القفازات. 3. قم بتكوير أطراف الأصابع المرترحة واجعلها على شكل كرة. حرر اليد جزئيًا من القفاز. 4. باستخدام معصم القفاز الذي تمت إزالته جزئيًا، أمسك معصم القفاز الآخر واسحبه لأسفل حتى يصبح القفاز الثاني مقلوبًا وفوق الجزء العلوي من القفاز الأول. ومن ثم، تخلص منه.

**إرشادات العناية:** التخزين: تُحفظ بعيدًا عن أشعة الشمس المباشرة، وتُخزَّن في مكان جاف مع الحفاظ عليها داخل العبوة الأصلية. تُحفظ بعيدًا عن مصادر الأوزون. إذا تم تخزين هذه المنتجات بشكل ملائم، على النحو الموضح أعلاه، فلن تفقد مستوى أدائها ولن تتغير سمات أداؤها بشكل كبير. إذا كان من الممكن أن تتأثر القفازات بالتقادم أو التخزين، فسيتم ذكر تاريخ انتهاء الصلاحية على مواد التعبئة والتغليف الخاصة بها. التنظيف: لم يتم تصميم هذه القفازات لغسلها أو إعادة استخدامها. قد يؤدي إعادة استخدام القفاز إلى حدوث تلوث ومضاعفات ما بعد الجراحة. لم تتم المصادقة على تنظيف هذا المنتج وإعادة تعقيمه من قبل الشركة المصنعة. قد تتأثر سلامة المنتج بأي عملية تنظيف أو إعادة تعقيم مستخدمة. التخلص: يجب التخلص من المنتجات المستعملة التي لامست مواد كيميائية أو الملوثة بمواد مسببة للعدوى أو مواد خطيرة أخرى، مثل مبيدات الآفات المتبقية، بعد كل مناوبة عمل وعدم إعادة استخدامها. يجب أيضًا التخلص من هذه القفازات بمجرد ظهور أي علامات تحلل بها أثناء الاستخدام، مثل التمزق والثقب وفقدان اللون والضعف. تخلص من هذه المنتجات وفقًا للوائح السلطات المحلية. تُطرح في مقابل النفايات أو تُحرق في ظروف خاضعة للسيطرة. في حال تم استخدام هذا المنتج في بيئة سريرية، فيجب حينئذ بعد الانتهاء من استخدامه حرقه أو التخلص منه وفقًا لبروتوكول التخلص من النفايات السريرية.

**BRUK:** Denne bruksanvisningen skal brukes i kombinasjon med den spesifikke informasjonen du finner på den ytre emballasjen. Hanskene er designet til engangsbruk, med toveis beskyttelsesbarriere mot kontaminering som beskyttelse for hendene, hovedsakelig mot sprut fra kjemikalier, og er i samsvar med gjeldende standarder som vist på de relevante piktoagrammene.

**FORKLARING PÅ SYMBOLER OG PIKTOGRAMMER SOM KAN FINNES PÅ HANSKER/EMBALLASJER: (01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1:**

**2016** – For du tar i bruk produktene bør du lese bruksanvisningen, eller kontakte Ansell for ytterligere informasjon. Hvis ett nivå X er nevnt under noen av piktoagrammen så betyr dette at denne testen ikke gjelder, og at hansken ikke er designet for denne spesifikke faren og derfor ikke bør brukes. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 – A B C D E** – Beskyttelse mot mekaniske farer – A: Slitasjemotstand (ytelsesnivåer 0 til 4) – B: Bladkuttmotstand (ytelsesnivåer 0 til 5) Hvis nivå X er indikert for denne egenskapen, er TDM i henhold til E referanseytelsesresultatet for kuttmotstand. – C: Rivemotstand (ytelsesnivåer 0 til 4) – D: Punkteringsmotstand (ytelsesnivåer 0 til 4) – E: TDM ISO EN 13997 kuttmotstand (ytelsesnivåer A til F) **Advarsel!** Ytelsene (A til E) nevnt for hanskene er kun basert på tester utført på hanskenes håndflater. Det generelle ytelsesnivået vil nødvendigvis ikke påvirke det ytterste laget på hansker med to eller flere lag. For hansker som har forskjellig håndflate og håndbak, gjelder mekanisk beskyttelse bare for hanskens håndflate. **(03) EN ISO 374-5: 2016** – Beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 TYPE A, B ELLER C** – Beskyttelse mot kjemiske farer: Type A = tid for gjennomtrengning av kjemikalier > 30 minutter mot minst 6 kjemikalier som definert i EN ISO 374-1: 2016 Type B = tid for kjemisk gjennomtrengning > 30 minutter mot minst tre kjemikalier på listen som definert i EN ISO 374-1: 2016 Type C = tid for gjennomtrengning av kjemikalier > 10 minutter mot minst en testkjemikalie som definert i EN ISO 374-1: 2016 (ingen kode under piktoagrammet) A = metanol, B = aceton, C = acetonitril, D = diklormetan, E = karbondisulfid, F = toluen, G = dietylamin, H = tetrahydrofuran, I = etylacetat, J = n-heptan, K = natriumhydroksid, 40 %, L = svovelsyre, 96 %, M = salpetersyre, 99 %, N = eddiksyre, 99 %, O = ammoniak, 25 %, P = hydrogenperoksid, 30 %, S = fluorsyre, 40 %, T = formaldehyd, 37 %. **(05) ISO 18889: 2019** – Beskyttelse mot plantevernmidler – Hansken er egnet når den potensielle risikoen er relativt lav. Disse hanskene er ikke egnet for bruk med konsentrert pesticidformuleringer og / eller for scenarier der det foreligger mekaniske farer. Plantevernmiddelet skal ikke ha mulighet til å trenge mellom mansjetten på plagget, og hansken. Hvis overlappingen er mindre enn ca. 5 cm mellom hansken og mansjetten, bør det brukes en lenger hanske. For data om plantevernmidelmotstand er ikke testens varighet basert på faktisk brukstid, siden gjennomtrengningstesten er en akselerert test, hvor prøvens overflate er i konstant kontakt med testkjemikalien. Selv om eksponeringsvarigheten kan være lengre under påføring i feltet av fortynnet formulering, er ikke hele overflaten i konstant kontakt med testkjemikalien. **Advarsel!** Data for kjemisk motstand er vurdert under laboratorieforhold og gjelder bare for det testede kjemikaliet. Hvis en blanding brukes så kan det være forskjeller. For hansker med lengde på 40 cm eller mer, er testdata for kjemisk motstand basert på prøvet tål 8 cm fra enden av mansjetten. Dataene reflekterer kanskje ikke den faktiske varigheten av beskyttelse på arbeidsplassen, og differensiering mellom blandinger og rene kjemikalier. Kontroller at hanskene er egnet for tiltenkt bruk. Forholdene på arbeidsplassen kan avvike fra typetesten, avhengig av temperatur, slitasje og nedbryting. Hanskene kan gi mindre motstand mot kjemikalier hvis endringer i de fysiske egenskapene oppstår. Nedbrytningsresultater indikerer endringen i hanskenes punkteringsmotstand etter eksponering for utfordringskjemikaliet. Brukstiden kan reduseres kraftig hvis de ved en kjemisk kontakt stagit utsettes for bevegelser, gnissing og nedbryting. Det viktigste å tenke på ved valg av beskyttelseshansker mot etsende kjemikalier, er hvor raskt motstanden brytes ned. Kjemisk gjennomtrengningstid, tester i henhold til EN 16523-1: 2015 + A1: 2018, og degraderingsdata testet i henhold til EN ISO 374-4: 2019, er tilgjengelige på forespørsel og/ eller via [ansell.com](http://ansell.com), fra Ansell produkside/ nedlastingskriterier/CE-sertifiserte testdata om kjemisk gjennomtrengning. **(06) EN 421:2010** – Beskyttelse mot radioaktiv kontaminering. **(07) CE** – Produktet er i samsvar med, og sertifisert i henhold til kravene i Europeiske forskrifter for personlig verneutstyr 2016/425. Type undersøkelsesattest (modul B) og der det er aktuelt, kontrollerte produktkontroller (modul C2) eller samsvar med type basert på kvalitetssikring av produksjonsprosessen (modul D) av: Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. Når CE-merket er etterfulgt av en firesifret kode refererer denne til ID-nummeret til det varslede organet som er ansvarlig for kategori III-samsvarsvurdering (modul C2 eller D) for produkter som skal beskytte mot alvorlige risikoer. Når MD nevnes sammen med CE-merket, er dette også et produkt i klasse I, under medisinsk utstyrsdirektiv 2017/745. **(08) UKCA** – Produktet er i samsvar med, og sertifisert i henhold til kravene i Forskrifter for personlig verneutstyr 2016/425, som endret for å gjelde i Storbritannia. For Storbritannia: Typeprøvingssertifikat (modul B) og samsvar med typesertifikater basert på kvalitetssikring av produksjonsprosessen (modul D) for CE-merking brukes som søknadsgrunnlag for påføring av en UKCA. **(09) MATPIKTOGRAM** – Egnet for kontakt med næringsmidler. Produkter med dette piktoagrammet er i samsvar med EU-direktiv 1935/2004 og 2023/2006, såvel som alle gjeldende nasjonale bestemmelser for materialer som kommer i kontakt med næringsmidler. **(10) KOHSA** – Produktet er i samsvar med og sertifisert i henhold til kravene i den koreanske HMS-lovgivningen for personlig verneutstyr. **(11) UKRSEPRO** – Sertifisert i Ukraina **(12) IKKE-STERIL (13) IKKE PRODUSERTT MED NATURGUMMI LATEKS (14) LAGET MED NATURGUMMI LATEKS (15) BARE FOR ENGANGSBRUK (16) HOLDES BORTE FRA SOLLYS (17) OPPEBEVARES TØRT (18) UNNGÅ OZON (19) MAKS. OPPEBEVARINGSTEMPERATUR, 40°C (20) OPPEBEVARES UNNA VARME OG RADIOAKTIVE KILDER (21) MÅ IKKE BRUKES HVIS EMBALLASJEN ER SKADET (22) UTLØPSDATO (23) PRODUKSJONSDATO (24) PRODUSENT (25.XXX) CA XX.XXX** – Godkjenningssertifikat, som sertifisert i henhold til kravene i den brasilianske forskriften (mens xx.xxxx refererer til sertifikatnummeret). **(26) STERILISERT VED BRUK AV STRÅLING (27) PARTIENUMMER (28) BATCHNUMMER (29) ANSELL INTERNUMMER (30) KATALOGNUMMER** For mer detaljert informasjon om produkttyper, kontakt Ansell. **(31) SIRIM SERTIFISERINGSMERKE** – Produktet er i samsvar med og sertifisert i henhold til kravene til Malaysia SIRIM QAS International Sdn. Bhd.

**FORHOLDSREGLER FOR BRUK:** 1. Undersøk hanskene for eventuelle skader eller feil som hull, eller rifter før bruk. Hanskene må kastes umiddelbart hvis de revner eller gjennomhulles under bruk. Hvis du er i tvil, bruk ikke hanskene, ta et nytt par. 2. Det er svært viktig å unngå hudkontakt med kjemikalier, selv om de er regnet som ufarlige. Pass på at kjemikalier ikke trenger inn under mansjetten. Ta av deg hansken umiddelbart hvis den er forurenset med konsentrert søl av plantevernmiddel. 3. Forurensete hansker bør rengjøres, vaskes eller tørkes av før de tas av. Unngå å berøre forurensete overflater uten hansker. 4. Hanskene bør ikke komme i kontakt med åpen flamme og heller ikke brukes som beskyttelse mot varme. 5. Hansker må ikke benyttes som vern mot ioniserende bestråling. 6. Hansker som er egnet for kontakt med næringsmidler, kan vise en viss migrasjon mot spesifikke næringsmidler. Kontakt Ansell for råd, eller se Ansell Food Conformity-erklæringen for å få informasjon om gjeldende spesifikke restriksjoner og for hvilke spesifikke næringsmidler



hanskene kan brukes. 7. Hvis hanskene brukes i områder med eksplosiver, vennligst forsikre deg om at de oppfyller kravene til EN 16350. Personer som bruker disse hanskene bør være forsvarlig jordet, f.eks ved bruk av dekkende skotøy og klær. **Advarsel!** Hanskene skal ikke pakkes ut, åpnes, justeres eller fjernes mens de er i brannfarlige eller eksplosive atmosfærer. Hanskenes elektrostatiske egenskaper kan påvirkes negativt av alder, bruk, forurensning eller skade, og er muligens ikke tilstrekkelige for oksygenrike, brannfarlige atmosfærer hvor ytterligere vurderinger er nødvendige 8. For sterile produkter – Innholdet i posen er sterilt, med mindre posen er åpnet eller skadet. Bruk ikke, hvis posen er åpnet eller skadet. 9. For medisinsk bruk – Hanskens levetid – Ved normal bruk, etter rutinemessig inspeksjon, anbefaler Ansell at undersøkeshansker byttes hver 15. minutt under behandlingen av en pasient hvis man flytter seg fra et forurenset rom til et annet, og etter å ha ferdigbehandlet en pasient.

**INGREDIENSER / FARLIGE INGREDIENSER:** Noen hansker kan inneholde stoffer som er kjent for å kunne fremkalle allergier hos sensitive personer. De kan oppleve irritasjoner og/eller allergiske kontaktreaksjoner. Hvis en allergisk reaksjon skulle oppstå, søk legeråd straks. **Advarsel!** Hvis hanskene inneholder naturlig lateks, er dette nevnt på emballasjen. Hvis dette er tilfelle så **KAN DETTE PRODUKTET FORÅRSAKE ALLERGISKE REAKSJONER, INKLUDERT ANAFYLAKTISKE RESPONSER** hos sensitive personer. Kontakt Ansell for ytterligere informasjon.

**KORREKT PÅ-OG AVKLEDNING: Hvordan ta på hansker:** 1. Ta ut en hanske fra emballasjen og undersøk den for å sjekke at den er feilfri og at den ikke har hull eller rifter. 2. Hvis hansker er ambidekstrierte så kan de brukes på begge hendene. Hvis ikke, pass hanskens fingre og tommel med riktig hånd før du tar den på. 3. Sett in hele hånden i mansjetten og trekk den over håndleddet. Sørg for at hansken sitter godt. **Hvordan ta av hansker:** 1. Vask hanskene før du tar dem av for å redusere risikoen for forurensning av huden. 2. Grip tak i fingertuppene på en av hanskene. 3. Krøll sammen de løsnede fingertuppene til en ball. Frigjør hånden delvis fra hansken. 4. Bruk mansjetten til den delvis fjernede hansken for å ta tak i den andre mansjetten og trekk ned helt til den andre hansken er vrent, og ovenpå den første hansken. Kast hanskene.

**INSTRUKSJONER FOR VEDLIKEHOLD: OPPBEVARING:** Unngå direkte sollys, oppbevar tørt og i originalemballasjen. Må ikke lagres i nærheten av ozonkilder. Hvis produktene lagres forsvarlig, som indikert, vil de ikke miste yteevnen og egenskapene deres vil ikke endres betydelig. Hvis produkter kan påvirkes av alder eller lagring, er utløpsdatoen nevnt på emballasjen. **RENGJØRING:** Hanskene er bare til engangsbruk, og er ikke egnet for å vaskes eller brukes på nytt. Gjenbruk av hansken kan forårsake kontaminering og postoperative komplikasjoner. Produsenten har ikke validert dette produktet for rengjøring eller sterilisering. Produktintegriteten kan bli kompromittert av enhver form for rengjøring eller ny steriliseringsprosedyre. **AVHENDING:** Brukte produkter som har vært i kontakt med kjemikalier, eller som er forurenset med smittsomme eller andre farlige stoffer, som f.eks. rester av plantevernmidler, skal kastes etter hvert arbeidsskift og ikke brukes på nytt. De bør også avhendes så snart de viser tegn på nedbryting under bruk, som slitasje, hull, misfarging eller at hanskene blir svekket. Avhending i henhold til lokale miljøforskrifter. Deponeres eller forbrennes under kontrollerte forhold. Hvis produktet er brukt i en klinisk setting etter bruk så må produktet brennes eller deponeres som klinisk avfall, i henhold til forurensningsprotokollen for forurenset avfall.

**용도:** 이 사용 설명서는 첫 번째 포장재에 표시된 관련 정보와 함께 사용해야 합니다. 장갑은 교차 오염에 대한 일회용 양방향 장벽 보호장치로 고안되었으며 주로 화학물질이 튀는 위험으로부터 손을 보호하며, 해당 픽토그램에 표시된 대로 해당 규격을 준수합니다.

**장갑/포장재에 표시될 수 있는 표시 및 픽토그램 설명:** **(01) EN ISO 21420: 2020/ISO 15523-1: 2016** - 장갑을 사용하기 전, 사용 설명서를 읽거나 Ansell에 연락하여 자세한 정보를 확인하십시오. 픽토그램 아래에 레벨 X가 언급되어 있는 경우 이 테스트를 적용할 수 없으며 장갑이 해당 위험에 맞춰 설계되지 않아 해당 위험에 사용할 수 없음을 의미합니다. **(02) EN 388: 2016 + A1: 2018 - A B C D E** - 기계적 위험으로부터의 보호 - A: 마모 저항(성능 레벨 0부터 4) - B: 칼날 베임 저항(성능 레벨 0부터 5까지) 레벨 X가 이 제품에 표시되어 있는 경우 E에 따라 TDM은 베임 저항에 대한 기준 성능 결과입니다 - C: 인열 강도(성능 레벨 0부터 4) - D: 찔림 강도(성능 레벨 0부터 4) - E: TDM ISO EN 13997 베임 저항(성능 레벨 A부터 F) **경고!** 장갑에 표시된 성능(A-E)은 장갑의 손바닥 부위에서 수행된 테스트를 기반으로 합니다. 두 겹 이상의 장갑의 경우, 이러한 전체 성능 레벨은 장갑의 가장 바깥쪽 겹의 성능을 반영하지 않을 수 있습니다. 손바닥과 손등, 소매가 다른 장갑의 경우 기계적 보호는 장갑의 손바닥에만 적용됩니다. **(03) EN ISO 374-5: 2016** - 박테리아와 곰팡이, 바이러스로부터의 보호. **(04) EN ISO 374-1: 2016 + A1: 2018 유형 A, B 또는 C** - 화학물질 위험으로부터의 보호: 유형 A = EN ISO 374-1:2016: 2016에 정의된 목록의 화학물질 중 6종 이상에 대한 화학물질 침투시간 > 30분 유형 B = EN ISO 374-1:2016에 정의된 목록의 화학물질 중 3종 이상에 대한 화학물질 침투시간 > 30분 유형 C = EN ISO 374-1:2016에 정의된 목록의 테스트 화학물질 중 1종 이상에 대한 화학물질 침투시간 > 10분 (픽토그램 아래에 코드 없음) A = 메탄올, B = 아세톤, C = 아세토니트릴, D = 디클로로메탄, E = 이황화탄소, F = 톨루엔, G = 디에틸아민, H = 테트라히드로푸란, I = 에틸 아세트, J = n-헵테인, K = 수산화나트륨, 40%, L = 황산, 96%, M = 니트릭산, 65%, N = 아세트산, 99%, O = 암모니아, 25%, P = 과산화수소, 30%, S = 포름알데히드 수소산, 40%, T = 포름알데히드, 37%. **(05) ISO 18889: 2019** -- 농약으로부터의 보호 - 잠재적 위험이 상대적으로 낮을 때 적합한 장갑. 이 장갑은 농축 농약 액체 제제 및 고체 제제 모두에 사용하기에 적합합니다. 모든 사용자에게 적용할 수 있습니다. 이 장갑의 경우 농약 소매 및 장갑 사이를 침투할 가능성이 없습니다. 장갑과 소매 사이의 겹친 부분이 약 50mm 이하인 경우, 더 긴 길이의 장갑을 사용해야 합니다. 농약 내성 데이터의 경우 침투 테스트는 샘플 표면이 시험 화학물질과 지속적으로 접촉하는 가속화된 테스트이므로 테스트 기간은 실제 사용 시간과 다릅니다. 노출 시간은 희석된 제제를 사용하는 현장 적용 시 보다 긴 시간 사용할 수 있음을 의미할 수 있지만, 노출 시 테스트 화학물질과 전체 표면이 지속적으로 접촉하는 것은 아닙니다. **경고!** 내화학 데이터는 실험실 조건 하에서 평가되었으며 화학 관련 검사에만 해당합니다. 혼합물에 사용하는 경우, 차이가 있을 수 있습니다. 400mm 이상 길이 장갑의 경우, 내화학 데이터는 손목 끝에서 80mm 지점에서 추출된 샘플을 기준으로 측정하였습니다. 해당 데이터는 업무 현장에서 실제 지속되는 지속시간을 반영하지 않을 수 있으며 화학 혼합물과 단일 화학물의 경우에 서로 다를 수 있습니다. 장갑이 용도에 적절하지 확인하십시오. 온도, 마찰, 분해 정도에 따라 업무 현장의 조건은 유형 검사마다 다를 수 있습니다. 사용 시, 물리적 특성의 변화로 인해 보호 장갑의 화학물질에 대한 내성이 감소할 수 있습니다. 분해 저항성능 결과는 장갑에만 해당합니다. 혼합물에 노출된 후 그 저항성이 시간에 따라 어떻게 변화하는지를 보여 줍니다. 화학적 접촉 등에 의해 발생하는 이동, 걸림, 마찰, 분해가 실제 사용 시간을 급격히 단축시킬 수 있습니다. 부식성 화학물의 경우, 분해 저항성능이 내화학 장갑을 선택하는데 가장 중요한 요소일 수 있습니다. EN 16523-1: 2015 + A1: 2018년 시험 방법에 따라 시험된 화학 상투 데이터와 EN ISO 374-4: 2019년 시험 방법에 따라 시험된 풀질 저항 데이터 - 용액 시 또는 Ansell.com에서 Ansell 제품 페이지/다운로드 기준/CE 인증 화학 투과 시험 데이터를 통해 접근됩니다. **(06) EN 421: 2010** - 방수성 오염물질로부터의 보호. **(07) CE** - 제품이 개인보호장구에 관한 유럽 규정 2016/425의 요건을 준수하며 이에 따라 인증된 상태입니다. 유형 검사 인증서(모듈 B) 및 생산 공정 품질 보증에 따른 유형 적합성 인증(모듈 C2) - EU: 검사 기관: Centexbel Belgium (I.D. 0493), Technologiepark 70, B-9052 Zwijnaarde. CE 표시 뒤에 네 자리 코드가 표시된 경우 이는 제품을 심각한 위험으로부터 보호하기 위한 카테고리 III 적합성 평가(모듈 C2 또는 D)를 담당하는 지정 기관의 식별 번호를 나타냅니다. MD가 CE 마크 뒤에 언급되는 경우, 이는 또한 의료기기 규정 2017/745 하의 의류기기 등급 I 제품입니다. **(08) UKCA** - 제품이 영국에서 적용하기 위해 수정된 개인보호장구에 관한 규정 2016/425의 요건을 준수하며 이에 따라 인증된 상태입니다. 영국의 경우: CE 마크를 위한 유형 검사 인증서(모듈 B) 및 생산 공정의 품질 보증에 따른 유형 인증 적합성(모듈 D)은 UKCA를 신청하는 기준으로 사용됩니다. **(09) 식품 픽토그램** - 식품류 접촉에 적합. 픽토그램이 있는 제품은 식품 접촉 물질에 관한 모든 관련 국가 규격뿐 아니라 유럽 규정 1935/2004와 2023/2006에도 적합합니다. **(10) KHSA** - 제품은 한국산업안전보건법 PPE 관련법의 요건을 준수하며 그에 따라 인증되었습니다. **(11) UKRSEPRO** - 우크라이나 인증 **(12) 비열균** **(13) 천연 고무 라텍스로 제조되지 않음** **(14) 천연 고무 라텍스로 제조됨** **(15) 일회용** **(16) 햇빛을 피해서 보관하십시오** **(17) 건조하게 보관하십시오** **(18) 오존을 피하십시오** **(19) 최대 보관 온도, 40°C (20) 열과 방사선 물질로부터 멀리 보관하십시오** **(21) 포장에 손상된 경우 사용하지 마십시오** **(22) 유통기한** **(23) 제조일** **(24) 제조업체** **(25) CA XX.XXX** - 브라질 규정의 요구 사항에 따라 인증된 승인 인증서(XX.XXXX는 인증서 번호를 지칭함) **(26) 방사선 멸균** **(27) 로트 번호** **(28) 배치 번호** **(29) ANSELL 내부 번호** **(30) 카탈로그 번호** ANSELL 제품 성능에 관한 보다 상세한 정보는 Ansell에 문의하십시오. **(31) SIRIM 인증 마크** - 제품은 말레이시아 SIRIM QAS International Sdn. Bhd. 요건을 준수하며 이에 따라 인증되었습니다.

**사용 시 주의사항:** 1. 사용 전 구멍, 바늘구멍, 또는 찢어짐 등의 결함이나 불안전함이 있는지 확인하십시오. 만일 사용 중 장갑이 찢어지거나 구멍이 나는 경우, 즉시 폐기하십시오. 의심되는 경우, 사용하지 말고 새로운 장갑을 사용하십시오. 2. 무해하다고 판단되는 경우에도 피부에 모든 종류의 화학 물질이 닿지 않도록 하십시오. 화학 물질이 손목 부분으로 침투하지 않도록 하십시오. 누출된 농축 농약에 오염된 경우 장갑을 즉시 제거하십시오. 3. 오염된 장갑을 제거하기 전에 청소하거나, 세척하거나 닦아내십시오. 오염된 표면을 맨손으로 만지지 않도록 주의하십시오. 4. 노출된 불꽃에 장갑을 직접 접촉하거나 고온으로부터 보호하기 위해 사용해서는 안됩니다. 5. 장갑을 이온화 방사선으로부터의 보호나 격납 인클로저에서의 사용을 목적으로 사용해서는 안 됩니다. 6. 식품 접촉에 적합한 모든 장갑이 특정 식품에 적합하지는 않을 수 있습니다. 장갑에 관한 제한사항과 장갑을 사용할 수 있는 특정 식품에 대한 정보는 Ansell의 조언을 구하거나 Ansell Food Conformity 선언을 참조하십시오. 7. 장갑을 폭발 환경 내에서 사용하는 경우, EN 16350 요건을 충족하는 시 확인하십시오. 이 장갑을 착용하는 사람은 적합한 신발, 리프트 착용 등의 방법으로 올바르게 걸어야 합니다. **경고!** 인화성 또는 폭발성 기체가 있는 곳에서는 장갑의 포장을 풀거나, 개봉하거나, 조정하거나 꺼내지 않아야 합니다. 장갑의 정전기 특성은 노후화, 마모, 오염, 손상에 의해 좋지 않은 영향을 받을 수 있으며 산소가 풍부하면 인화성 대기에 적합하지 않아, 이에 대한 추가적 평가가 필요할 수 있습니다. 8. 멸균 제품의 경우 - 개봉되거나 손상되지 않은 한 파우치의 내용물은 멸균 상태입니다.

파우치가 개봉되거나 손상된 경우, 사용하지 마십시오. 9. 의료용 - 장갑의 수명 - 일반 사용 시 일상 점검에 따라 Ansell은 검사 장갑을 15분마다 또는 환자 진료 중 오염된 신체 부위에서 다른 부위로 이동하는 경우 그리고 환자 진료 후 교체하는 것을 권장합니다.

**성분 / 유해 성분:** 일부 장갑은 피부 자극 및/또는 알레르기 접촉 반응을 일으킬 수 있는 민감한 사람에게 알레르기를 유발할 수 있다고 알려진 성분을 포함할 수 있습니다. 알레르기 반응이 나타날 경우, 즉시 의사의 진료를 받으십시오. **경고!** 장갑에 천연 라텍스가 포함되어 있는 경우 포장재에 명시되어 있습니다. 그러한 경우, **예민한 사람에게 이 제품이 초과민 반응을 포함하여 알레르기 반응을 일으킬 수 있습니다.** 더 많은 정보를 원하시면 Ansell에 연락하십시오.

**적절한 탈착: 장갑을 착용하는 방법:** 1. 패키지에서 장갑 한 짝을 분리하고 검사하여 바늘구멍이나 찢어짐이 없는지 확인합니다. 2. 장갑이 양손잡이형이라면 어느 쪽 손에든 착용 가능합니다. 그렇지 않다면 착용 전에 알맞은 손에 장갑의 엄지 부분을 비롯한 손가락 부분을 맞춥니다. 3. 소매 부분에 다섯 손가락을 넣고 소매를 손목 위로 당깁니다. 장갑이 잘 맞는지 확인합니다. **장갑을 벗는 방법:** 1. 피부 오염 위험을 줄이려면 장갑을 벗기 전에 세척하십시오. 2. 장갑의 손가락 끝을 잡아당깁니다. 3. 헐거워진 손가락 끝을 구겨서 공 모양으로 만듭니다. 손의 일부를 장갑에서 빼냅니다. 4. 부분적으로 빼낸 장갑의 소매 끝을 잡은 상태로 다른 소매를 잡고 아래로 당겨서 뒤집어지도록 한 후, 이어 다른 장갑이 덮히도록 합니다. 폐기합니다.

**관리 지침 : 보관:** 직사광선이 닿지 않게 하십시오. 원래의 포장에 넣어 서늘하고 건조한 장소에 보관하십시오. 오존이 있는 곳으로부터 멀리 하십시오. 제품을 설명된 바와 같이 올바르게 보관할 경우, 성능 손실이 발생하지 않으며 성능 특성이 크게 변화하지 않게 됩니다. 장갑이 노화 또는 보관에 의해 영향을 받을 수 있는 경우 포장재에 만료 날짜가 명시되어 있습니다. **세척:** 장갑은 일회용이며 세척하거나 재사용해서는 안 됩니다. 장갑 재사용 시 사후 오염 및 수술후합병증이 발생할 수 있습니다. 제조사는 본 제품에 대해 세척 및 재멸균을 검증하지 않았습니다. 사용된 장갑을 세척하거나 재멸균하면 제품의 무결성이 손상될 수 있습니다. **폐기:** 화학물질과 접촉했거나 감염성이 있거나 잔류 농약 등 기타 위험한 물질에 의해 오염되었을 수 있는 사용한 장갑은 각 작업 교대 후 폐기해야 하며 재사용해서는 안 됩니다. 또한 사용 중 장갑의 찢어짐, 구멍, 변색 및 약화 등 성능 저하 조짐이 보여도 폐기해야 합니다. 현지 당국 규정에 따라 폐기하십시오. 통제된 조건에 따라 매립 또는 소각하십시오. 제품을 임상 환경에서 사용한 경우 사용 후 제품을 임상 폐기를 폐기 프로토콜에 따라 소각 또는 폐기해야 합니다.