

622

REF 114.622

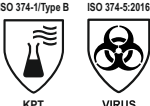
# MAGIC TOUCH®

BY GRANBERG

## PRODUCT-SPECIFIC INFORMATION ON THIS PAGE ONLY

Disposable Examination and Protective Gloves Magic Touch® by Granberg. Nitrile, non-sterile, powder-free. Indigo colour.

**CE 2777**  
**PPE Cat. III**



**MD**

**AQL 1.5**



EN ISO 21420:2020

ASTM D6978-05

Available sizes	S	M	L	XL
6/7	7/8	8/9	9/10	

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Type B)	Permeation Performance Level	Measured Breakthrough Time (minutes)	EN ISO 374-4:2019 Mean Degradation (%)
*4% Chlorhexidine Digluconate	6	> 480	19.0
K 40% Sodium Hydroxide	6	> 480	-42.9
10-13% Sodium Hypochlorite	6	> 480	14.7
50% Sulphuric Acid	6	> 480	-20.5
10% Acetic Acid	4	> 120	66.7
5% Ethidium Bromide	6	> 480	3.4
T 37% Formaldehyde	3	> 60	5.0
M 65% Nitric Acid	0	< 10	97.6
50% Glutaraldehyde	6	> 480	27.4
0.1% Phenol	6	> 480	33.8
P 30% Hydrogen Peroxide	2	> 30	22.8
1.5% Methanol in water	6	> 480	21.9
70% Isopropanol	0	< 10	62.2
35% Ethanol	0	< 10	38.8
N 99% Acetic Acid	0	< 10	93.9
O 25% Ammonium Hydroxide	0	< 10	-52.0
3% Povidone-iodine	6	> 480	33.7
10% Sodium Percarbonate	6	> 480	15.4

\* Permeation rate 7μg/cm²/min

Chemotherapy Drugs tested in accordance with ASTM D6978-05.

Chemotherapy Drug in accordance with ASTM D6978-05	Minimum breakthrough detection time in minutes
Carmustine (BCNU) 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	Not Recommended
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	> 240
Cyclophosphamide (Cytoxan) 20 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Cytarabine 100 mg/ml (100,000 ppm)	> 240
Dacarbazine (DTIC) 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	> 240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	> 240
Etoposide (Toposan) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	> 240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	> 240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	> 240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	> 240
Mitoxantrone 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	> 240
Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	> 240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	Not Recommended
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	> 240

### Latex free: yes.

This product is **Category III** Personal Protective Equipment as per Regulation (EU) 2016/425 and complies with standards: EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016.

**Notified Body** responsible for EU Type Examination (**Module B**) and for internal production control plus supervised product checks at random intervals (**Module C2**): SATRA Technology Europe Ltd. (NB No. 2777), Brackenbury Business Park, Clonoe, D15YN2P, Republic of Ireland.

This product is classified as Class I Medical Device according to Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745 and complies with standards: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, ISO 15223-1:2021.

EU Declaration of Conformity: www.granberg.no/search

Head office: GRANBERG AS,  
Bjøavegen 1442, 5584 Bjoa, Norway.  
Phone: +47 53 77 53 00  
E-mail: post@granberg.no

Swedish office: GRANBERG SVERIGE AB,  
Schubergvägen 20, 311 74 Falkenberg, Sweden.  
Phone: +46 (0)346 124 25  
E-mail: post@granberg-ab.se

User Manual issue date: 03.11.2022



granberggloves.com

## EN USER MANUAL FOR DISPOSABLE GLOVES CATEGORY III and MEDICAL DEVICE



### The User Manual should be used with product-specific information.

User Instructions should be read before using.

#### INTENDED USE

Powder-free examination and protective disposable nitrile gloves are intended for use in the medical field to protect patients and users from cross-contamination. These gloves are also intended to protect against certain chemicals, microorganisms where hand protection is needed. Foodstuff-approved gloves are marked with relevant food pictograms and comply with relevant EU Regulations. Gloves should be used only according to their intended purpose.

#### WARNINGS AND PRECAUTIONS OF USE

This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals and other factors influencing the performance such as temperature, abrasion, degradation etc. The chemical resistance has been assessed under laboratory conditions from samples taken from the palm only (except in cases where the glove is equal to or over 400 mm - where the cuff is tested also) and relates only to the chemical tested. It can be different if the chemicals used in a mixture. It is recommended to check that the gloves are suitable for the intended use because the 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 a dangerous chemical due to changes in physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by chemical contact, etc., may reduce the actual use time significantly. For corrosive chemicals, degradation can be the most important factor to consider in the selection of chemical-resistant gloves. Degradation levels (EN ISO 374-4:2019) indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemical. The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimens.

#### PRODUCT INSTRUCTION FOR USE

Before use, after donning, and during use inspect the gloves for any defect or imperfections and discontinue use immediately if signs of tearing, swelling or degradation, or any damage appear. Dry hand before donning. Ensure chemicals or residuals cannot enter through the cuff. Change glove after each patient. Always select the correct size glove for your hand. For donning, hold the glove by the bead with one hand. Align the glove thumb with your other hand thumb and slide your hand into the glove, one finger into each glove finger. Pull by the glove palm to get a good fit. Don the other glove by the same procedure. Doffing, hold glove bead and pull toward the finger until the glove come off. For single use only. If re-used, the risk of contamination and infection increases due to improper cleaning processes; and increased risk of holes and tear during re-use due to weakening of gloves by cleaning processes. Poorly-fitting gloves will greatly reduce dexterity and cause fatigue. Using the glove size leads to inadequate hand protection. When an indication for hand hygiene precedes a contact that also requires glove usage, hand rubbing or hand washing should be performed before donning gloves and after removing gloves.

#### DISPOSAL

Used gloves can be contaminated and must be disposed of under hospital policy and/or local regulation.

#### INGREDIENTS/HAZARDOUS COMPONENTS

Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek medical advice immediately. Where relevant, a list of substances contained in the glove that are known to cause allergies, per listed in Annex G of EN ISO 21420:2020, shall be supplied on request.

#### STORAGE

Store in a cool and dry place in its original package. Opened boxes should be kept away from fluorescent and sunlight. Keep the gloves away from ozone, heating devices, and the source of fire. Gloves are packed in a dispenser box suitable for transport. Keep the gloves in the box when not in use. The shelf life for products stored as recommended is mentioned on each package. Service life cannot be specified and depends on the application and responsibility of the user to determine the suitability of the glove for its intended use.

#### REPORTING OF INCIDENTS

In case of any serious incident occurred with the use of this device, please report it to the manufacturer and the competent Authority.

Further information can be obtained from the manufacturer, please contact Granberg AS.

#### EXPLANATION OF SYMBOLS AND PICTOGRAMS USED

Protective gloves against dangerous chemicals and microorganisms - Part 1: Terminology and performance requirements for chemical risks. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition of breakthrough time through the glove palm (1 μg/cm²/min). Type A > level 2 for 6 chemicals, Type B > level 2 for 3 chemicals, Type C > level 1 for 1 chemical (no code under pictogram).

ISO 374-1:2016+A1:2018

A: Methanol  
B: Acetone  
C: Acetonitrile  
D: Dichloromethane  
E: Carbon disulphide  
F: Toluene  
G: Dimethylamine  
H: Tetrahydrofuran  
I: Ethyl acetate

J: 1,4-Hexane  
K: Sodium hydroxide 40%

L: Sulphuric acid 96%

M: Nitric acid 65%

N: Acetic acid 99%

O: Ammonium hydroxide 25%

P: Hydrogen peroxide 30%

Q: Fluorine 40%

R: Formaldehyde 37%

Additional information on chemical resistance obtainable from manufacturer.

\*Indicates that the glove falls below the minimum performance level as stated in EN ISO 374-1:2016+A1:2018 for the given individual hazard.

ISO 374-2:2016

Fragile,

handle with care



Raw material latex

VIRUS

Keep away from sunlight



Do not contain natural rubber

ISO 374-3:2016

Keep dry



Corrugated cardboard

ISO 374-4:2016

Temperature limit



Non-corruated paperboard

ISO 374-5:2016

Do not reuse



Paper

ISO 374-6:2016

Date of manufacture



Medical Device

ISO 374-7:2016

Expiry date



Unique Device Identifier

ISO 374-8:2016

LOT



Article number



## NO BRUKSANVISNING FOR ENGANGSHANSKER KATEGORI III og MEDISINSK UTSTYR



### Brukerveiledningen skal brukes med produktspesifik informasjon.

Brukerveiledningen må leses før bruk.

#### TILTENKT BRUK

Pudderfrie undersøkelse og beskyttende engangshansker av nitril tiltent til medisinsk bruk for å beskytte pasienter og brukere mot krysskontaminering. Disse hanskene er også ment for å beskytte mot visse kjemikalier, mikroorganismer der håndbelskifte er nedvendig.

#### MATVAREGODKJENTE hanskene er merket med relevante matpiktogrammer, og er i samsvar med relevante EU-forskrifter. Hanskene skal kun brukes i henhold til tiltent formål.

#### ADVARSLER OG FORHOLDSSREGLER VED BRUK

Denne informasjonen gjenspeiler ikke den faktiske varigheten av beskyttelse på arbeidsplassen og differensiering mellom blandinger og rene kjemikalier og andre faktorer som påvirker tøyens som temperatur, siltasje, degradering etc. Kjemikaliebestandighet har blitt vurdert under laboratorieforhold fra prøver tatt kun fra håndfaten (unntatt i tilfeller der hanskene er lik eller lengre enn 400 mm. - hvor mansett også er testet) og gjelder kun kjemikaliet som er testet. Det kan være annetledes om kjemikaliet brukes i en blanding. Det anbefales å sjekke om hanskene er egnet for tiltent bruk forholdsvis på arbeidsplassen og kan avvirke kjemikalier til arbeidsplassen. Opplysingene kan avvirke kjemikalier til arbeidsplassen.

#### PRODUKTVÆLEDNING FOR BRUK

Før bruk, etter påføring og under bruk, inspisér hanskene for eventuelle defekter eller ufullkommenheter, og avbryt bruken umiddelbart hvis tegn på riveskader, hevelser eller nedbryting eller skade vises. Tork henderne før du tar på deg hanskene. Sørg for at kjemikalier eller rester ikke kan komme inn gjennom mansetten. Bytt hanskene etter hver pasient. Velg alltid riktig hanskestørrelse for hånden din. For å ta på hanskene, hold dem i mansjettkanten med én hånd. Rett inn hansketommelen med den andre håndtommelen og skyv hånden inn i hanskens, en finger inn i hver hanskefingern. Trekk i hanskens håndfalte for å få en god passform. Ta på den andre hanskens på samme måte. Ta av, hold i mansettkanten og trekk med fingrene inntil hanskene kommer av. Bare til engang bruk. Hvis hanskene brukes igjen, øker risikoen for forurenning og infeksjon på grunn av feil rengjøringsprosesser, og det er større risiko for at oppstår hull og riffer ved gjenvnbruks fordi hanskene svekkes som følge av rengjøringsprosessenene. Hanskene med dårlig tilpasset passform vil i stor grad redusere fingerferdigheit og forårsake tretthet. Bruk av hanskene fører til utilstrekkelig håndbeskyttelse. Når en indikasjon på håndhygiene kommer foran en kontakt som også krever bruk av hanskene, bør håndgnindning eller håndvask utføres før du tar på deg hanskene nevnt etter at du har tatt av deg hanskene.

#### KASTING/KASSERING

Bruk hanskene kan være forurensede og må kastes i henhold til sykehushets retningslinjer og/eller lokale forskrifter.

#### INGREDIENS/FARLIGE KOMPONENTER

Komponenter som brukes i hanskeproduksjon kan forårsake allergiske reaksjoner hos noen brukere. Hvis allergiske reaksjoner oppstår, kontakt lege umiddelbart. Om nødvendig kan en liste over stoffene i hanskene som er kjent for å forårsake allergi, i henhold til vedlegg G til EN ISO 21420:2020, leveres på forespørsel.

#### LAGRING

Oppbevares på et kjølig og tørt sted i originalpakningen. Åpne bokser bør holdes unna fluoriserende lys og sollys. Hold hanskene unna ozon, varmeapparater og brannkilder. Hanskene er pakket i en dispenser som er egnet for transport. Behold hanskene i dispenseren når de ikke er i bruk. Holdbarheten for produkter lagret som anbefalt er angitt på hver pakke. Lettetiden kan ikke spesifiseres og avhenger av brukeren.

#### RAPPORTERING OM ALVORLIGE HENDELSER

Hvis det oppstår en alvorlig hendelse med bruk av disse hanskene, vennligst rapporter det til produsenten og de ansvarlige myndigheter.

Ytterligere informasjon kan fås hos produsenten, vennligst kontakt Granberg AS.

#### FORKLARING AV SYMBOLER OG PIKTOGRAMMER SOM BRUKES

Vennehånd mot bakterier, sopp og virus

Skjær, behandles forsiktig.

LATEX

Råstøft lateks

VIRUS

Må ikke utsettes for sollys

LATEX

# SV BRUKSANVISNING FÖR ENGÅNGSHANDSKAR KATEGORI III OCH MEDICINTEKNiska PRODUKTER

Användarinstruktionen ska användas med produktspecifik information.

Användarinstruktionen ska läsas före användning.

## AVSEDD ANVÄNDNING

Puderfria undersökning- och skyddshandskar för engångsbruk är avsedda för användning inom det medicinska området för att skydda patienter och användare från korskontaminerings. Handskarna är också avsedda för att skydda mot vissa kemikalier och mikroorganismer där handskydd krävs.

Livsmedisgodkända handskars är märkta med relevanta livsmedelspliktogram och följer relevanta EU-förordningar. Handskarna bör endast användas i enlighet med dess avsedda syfte.

## VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSGÅRDER VID ANVÄNDNING

Denna information återspeglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen, skillnaden mellan blandningar och rena kemikalier eller andra faktorer som påverkar prestanda som temperatur, nöting, nedbrytning etc. Kemikaliebeständigheten har bedömts under laboratorieförhållanden från prov tagna endast från handflatan (förut i fall där handsken är 400 mm eller längre - där manscheten också testas) och avser endast den testade kemikalien. Det kan variera beroende på kemikalien används i en blandning. Det rekommenderas att kontrollera att handskarna är lämpliga för avsedd användning eftersom förhållanden på arbetsplatsen kan skilja sig från testresultatet beroende på temperatur, nöting och nedbrytning. Vid användning kan skyddshandskarna ge sämre skydd mot en farlig kemikalie på grund av förändringar i handskens fysikaliska egenskaper. Rörelser, vidhäftning, friktion och nedbrytning orsakar till kemiskt, osv. kan minska den faktiska användningsdelen väsentligt. För främsta kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid val av kemikalierresistenta handskar. Nedbrytningsnivåer (EN ISO 374-4:2019) indikerar förändringen i punkteringsmotstånd hos handskarna efter exponering för den testade kemikalen. Penetrationsmotståndet har bedömts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet.

## PRODUKTINSTRUKTION FÖR ANVÄNDNING

Inspektora handskara före användning, efter påtagning och under användning för eventuella defekter eller brister och avbryt användningen omedelbart om tecken på revor, svullnad, nedbrytning eller annan skada uppstår. Torka händerna före påtagning, så att kemikalier eller annat inte kan komma in genom manschett. Håll handskarna mellan varje patient. Välj alltid rätt storlek på handskarna för din hand. Vid påtagning, håll handsken i manscheten med en hand. Rikta in handsken i tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handsken, ett finger i varje finger på handsken. Dra handsken handflatan för att få en bra passform. Ta på dig den andra handsken på samma sätt. Vid avtagning, håll i manschetten och dra mot fingrarna tills handsken lossnar. Endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontamination och infektion på grund av att handskarna försvagas vid nedbrytning. Därför är det viktigt att hålla handskarna i god form och att hålla dem rent. Om kontakt sker där handhygien är väsentlig och som också kräver handskar, ska desinfektion eller tvätt av händerna ske innan handskarna tas på.

## KASSERING

Använda handskar kan vara kontaminerade och måste kasseras enligt sjukhusets policy och/eller lokala bestämmelser.

## INNEHÅLL/FÄRLIGA KOMPONENTER

Material som används vid handskillverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner uppstår, sök omedelbart läkare. Vid behov kan en lista över de ämnen som finns i handskarna och som kan orsaka allergi, enligt Annex G i EN ISO 21420:2020, tillhandahållas.

## FÖRVARING

Förvaras svart och torrt i originalförpackning. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysrörsbelysning och solljus. Undvik ozon, värmeenergi och eld. Handskarna är packade i en dispenserläda som är lämplig för transport. Förvara handskarna i lädan när de inte används. Hållbarhetstiden för produkter som förvaras enligt rekommendation står angivet på förpackningen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpning och användarens ansvar att säkerställa handskens lämplighet för dess avsedda användning.

## RAPPORTERING AV ALLVARLIGA INCIDENTER

Om någon allvarlig incident har inträffat, som orsakas av produkten, vänligen rapportera till tillverkaren och relevant myndighet.

Ytterligare information kan fås av tillverkaren, vänligen kontakta Granberg AS.

## FÖRKLARING AV SYMBOLER OCH PIKTOSKOP

Skyddshandskar mot farliga kemikalier och mikroorganismer - Del 1 Terminologi och prestandakrav för kemiska risker. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition av genombrottstid genom handflatan på handsken (1 µg/cm<sup>2</sup>/min). Typ A > nivå 2 för 6 kemikalier, Typ B > nivå 2 för 3 kemikalier, Typ C > nivå 1 för 1 kemikalie (ingen bokstav under piktogrammet).

ISO 374-1 Typ A, B, C	ABCDEF JKLMNO PQRSTU	Prestandanivå	Uppmätt genombrottstid (minuter)
J: +Heptane K: N-heptan L: Svalgasyr 96%	A: Metanol B: Ethanol C: Acetonitril D: Diklorometan E: Koldiklor F: Toluol G: Glycidolamin H: Tetrahydrofuran I: Fluorbensyra J: Etylacetat	0	> 10
		1	> 30
		2	> 60
		3	> 120
		4	> 240
		5	> 480
		6	> 480

\*Indikerar att handskarna inte uppnår den lägsta prestandanivån som anges i EN ISO 374-1:2016+A1:2018 för den nämnda individuella faran.

Ytterligare information om kemikalieresistens kan erhållas från tillverkaren.

ISO 374-2:2016 Typ A, B, C	Skydd mot bakterier, svamp och virus		Ömtägl, hanteras varsamt		Råmaterial latex
ISO 374-5:2016	Utsätt ej för solljus		Innehåller ej naturgummi		
ISO 374-5:2016	Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus		Förvaras torrt		Wellpapp
	Lämplig för livsmedelshantering. Handskar som är lämpliga för livsmedelshantering behöver inte vara lämpliga för alla typer av livsmittel. Kontrollera livsmedelsdeklaration om överensstämmelse.		Temperaturgräns		Icke wellpapp
Tillverkare	Ateranvänd ej				Papper
Tillverkningsdatum	Kontrollera användarinstruktionen				Medicinteknisk utrustning
Utgångsdatum	Warning				Unik produktidentifiering
LOT	Lot nummer		Icke-steril		Artikelnummer

# FI KERTAKÄYTÖKÄSINEIDEN KÄYTÖÖHJE LUOKKA III ja LÄÄKETIEELLINEN LAITE

Käytööhjeen lisäksi on perehyttävä tuotekohtaisiin tietoihin.

Käytööhje on luettava ennen käyttöä.

## KÄYTÖTÖARKOITUS

Puutteritomat kertakäytöiset riittiliset tutkimus- ja suoja-kesineet on tarkoitettu käytettäväksi lääketieteen alalla suojaamaan potilaita ja käytäjää ristikkontaminaatioliota. Käsinneet on myös tarkoitettu suojaamaan tietyltilä kemikaaleja ja mikro-organismeille silloin kun tarvitaan käsisuojaus.

Elinartikkiveiden käsittelyyn hyväksytään käsinneet on merkityt vastaavina elintarvikkeiden kuvasymboleilla, ja ne ovat tarvittavat EU-asetusten mukaiset. Käsinneet saa käyttää vain niiden aiottuun käytötöarkoitukseen.

## KÄYTÖÖN LIITTYVÄ VAROITUKSET JA VAROTIMET

Nämä tiedot eivät vastaa suojauskuksen todellista kestoäilytön työssä tai kemikaaliseosten ja puhtaiden kemikaalien erajoa tai muita käsinneiden suorituskykyä vaikuttavia tekijöitä, kuten lämpötila, käsinneisiin kohdistuvaa hankkuusta ja kulumusta. Kemikaalikestävyytä on määritetty laboratorio-olosuhteissa vain käsinneiden kämmenosasta otettuista näyteistä (lukumäärä 1000 kappaletta), joiden pituus on vähintään 400 mm, jolloin myös ranneke testataan), ja se koskee vain testattua kemikaalia. Kemikaalikestävyytä voi poiketa ilmoitettuna, jos kyseessä on kemikaaleihin. On suositeltavaa tarkistaa, ettei käsinneet soveltuvat valitun käytötöarkoitukseen, sillä olosuhteet työpaikalla voivat poiketa tyypillisestä lämpötilaan, hankkuuksien ja kulumisen suhteen. Käytössä suoja-kesineet saattavat tarjota testausta heikomman suojan vaarallisia kemikaaleja vastaan sisteemissä muutumisen takia. Esimerkiksi liikkeet, takertuminen, hankku ja kemikaalien kontaktin aiheuttama hajoaminen voivat lyhentää tarkistusta käytöökkäälle huomioon ottava tekijä kemikaalisoja käsinneistä valitessa. Kemikaalien aiheuttaman vauriotilaisuuden asteet (EN ISO 374-4:2019) viittavat muutoinkin käsinneiden pistokkeiden testattavalle kemikaaliille.

EN ISO 374-4:2019 viittavat muutoinkin käsinneiden käytötöarkoitukseen.

## TUOTTAJAN KÄYTÖÖHJE

Tarkista käsinneen ennen käytöötä, pukemisen jälkeen ja säännöllisesti käytön aikana vaurioiden ja polkiveiden varia, ja löpetä käsinneen käyttö välittömästi, jos käsinneen materiaalissa ilmenee reperiemä, kuruu, haurastumista tai muuta vikaia. Kuivaa kädet ennen käsinneiden pukemista. Huolehdi siitä, ettei kemikaaleja tai jäämiä pääse rannekkeesta käsinneen sisään. Vaihda käsinneet jokaisen pukeutuaan jälkeen. Valitse aina sopivanpakoiset käsinneet. Aloita käsinneiden pukemisen tarttumalla toiselle käsinneelle rullareunaesta. Aseta käsinneen peukalo hohdakkain toisen käden peukalon kanssa ja työnnä käsi käsinneen sisään, sormet käsinneen sormiin. Niin käsinneen kämmenosasta niin, että käsinne asettuu hyvin käteen. Pue toinen käsinne samalla tavalla. Riisu käsinne tarttumalla käsinneen rullareunaasta ja vetämällä käsinneet sormiin päin. Vain kertakäytöön. Jos käsinneit käytetään uudelleen, kontaminaatio- ja infektorielle riski kasvaa riittämättä puhdistuksen takia. Lisäksi käsinneiden puhkeamis- ja repeytymisvaara kasvaa, koska pudistusprosessi heikentää käsinneiden materiaalia. Huonosti istuvat käytetään liikkuvuutta merkittävästi ja aiheuttavat käsinneen väänymistä. Väärinkokoiset käsinneet eivät suoja käsiä riittävästi. Kun kontakti edellyttää hyväät käsihygieneja ja vaatii myös suoja-kesineiden käyttöötä, on kädet desinfioitava tai pestävä ennen käsinneiden pukemista ja riisumiota.

## HÄVITTÄMINEN

Käytetyt käsinneet voivat olla saastuneet, joten ne on hävitettävä terveydenhuollon organisaation käytäntöjen ja/tai paikallisen määräysten mukaisesti.

## RAAKA-AINEET/HÄITÄLLISTETTÄVÄ KOMPONENTTI

Käsinneiden vahingoittavat komponentit voivat aiheuttaa jollekin käytäjälle allergisia reaktioita. Jos yliherkkyysoireita ilmenee, hakeudu välittömästi lääkärin. Tarvittaessa toimitetaan pyynnöstä luettelo käsinneiden sisältämistä aineista, joiden tiedetään aiheuttavan yliherkkyyttä standardin EN ISO 21420:2020 liitteen 6 mukaisesti.

## VARASTONKI

Säälytettävä vähintään 48 tuntia ja kuivassa paikassa alkuperäispakkauksessaan. Avatut pakkaukset on suojattaa loistevalaisimilla ja auringonvalolla. Käsinneet eivät saa alistiutu osonille, lämmityslaitteille tai avotulle. Käsinneet eivät pidä koteloon, joka kestää kuljetuksen. Säilytä käsinneet kotelossa, kun niitä ei käytetä. Kussakin pakkauksessa ilmotaletaan ohjeiden mukaisesti säilytettävien tuotteiden hylliäkä. Käytöltä ei voida määritä, koska siihen vaikuttavat käytötöarkoitus sekä käytäjän kyky valita sopivin käsinne kuhunkin käytötöarkoitukseen.

## VAARATILANTEISTA RAPORTointI

Raportoi mahdollisista laitteita käytöön liittyvistä vakavista vaaratilanteista valmistajalle ja toimivaltaiselle viranomaiselle.

Voit pyytää lisätietoja valmistajalta. Ota yhteyttä Granberg AS:ään.

## KÄYTETTYJEN SYMBOLIEN JA KUVASYMBOLIMEN SELITYKSET

Suoja-kesineet vaarallisista kemikaaleja ja mikro-organismeja vastaan – Osa 1: Terminologia ja suorituskykyvaatimukset kemikaalien vaarallisuuden mukaan. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Läpäisyvaaka käsinneen kämmenosan läpi (1 µg/cm<sup>2</sup>/min). Typpi A > nivå 2 för 6 kemikalier, Typ B > nivå 2 för 3 kemikalier, Typ C > nivå 1 för 1 kemikalie (ingen bokstav under piktogrammet).

ISO 374-1 Typ A, B, C	ABCDEF JKLMNO PQRSTU	Läpäisyvaayden suorituskykytaso	Mittattu läpäisyvaika (min)
J: +Heptane K: N-heptan L: Svalgasyr 96%	A: Metanol B: Ethanol C: Acetonitril D: Diklorometan E: Koldiklor F: Toluol G: Glycidolamin H: Tetrahydrofuran I: Fluorbensyra J: Etylacetat	0	> 10
		1	> 30
		2	> 60
		3	> 120
		4	> 240
		5	> 480
		6	> 480

\*Ilmaisee, että käsinne jää määritetyin yksittäisesti käsitteleviin osalta standardissa EN ISO 374-1:2016+A1:2018 määritetyin vähimmäisvaajastoon alle.

ISO 374-2:2016 Typ A, B, C	Skydd mot bakterier, svamp och virus		Ömtägl, hanteras varsamt		Råmaterial latex
ISO 374-5:2016	Utsätt ej för solljus		Innehåller ej naturgummi		
ISO 374-5:2016	Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus		Förvaras torrt		Wellpapp
	Lämplig för livsmedelshantering. Handskar som är lämpliga för livsmedelshantering behöver inte vara lämpliga för alla typer av livsmittel. Kontrollera livsmedelsdeklaration om överensstämmelse.		Temperaturgräns		Icke wellpapp
Tillverkare	Ateranvänd ej				Papper
Tillverkningsdatum	Kontrollera användarinstruktionen				Medicinteknisk utrustning
Utgångsdatum	Warning				Unik produktidentificering
LOT	Lot nummer		Icke-steril		Artikelnummer

# PL INSTRUKCJA OBSŁUGI REKAWIC JEDNORAZOWYCH KATEGORIA III i WYROBY MEDYCZNE

Szczegółowe informacje o produkcji umieszczone na stronie pierwszej.

Przed użyciem należy przeczytać instrukcję obsługi.

## PRZEZNACZENIE

Nitrylowe, bezpułwodowe rękawice diagnostyczne i ochronne są przeznaczone do stosowania w środowisku medycznym dla ochrony pacjentów i użytkowników przed zanieczyszczeniem krzywym. Rekawice te są również przeznaczone do ochrony przed niektórymi chemikaliami i mikroorganizmami, gdy konieczna jest ochrona rąk. Rękawice przeznaczone do kontaktu z żywością są oznaczone odpowiednim piktogramem odpowiadającym do dopuszczenia do kontaktu z żywością oraz są zgodne z odpowiednimi przepisami UE. Rękawice powinny być używane wyłącznie zgodnie z ich przeznaczeniem.

## OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Informacje te nie odzwierciedlają dafykałtycznego czasu ochrony w miejscu pracy oraz różnicowania między mieszaninami a czystymi chemikaliami i innymi czynnikami wpływanymi na wydajność, takimi jak temperatura, ścieeriania, degradacja itp. Odporność na substancje chemiczne została oceniona w warunkach laboratoryjnych na próbce pobranym z dłoni (wyjątkiem stanowią rękawice o długosci równej lub dłuższej niż 400 mm-dla których rękaw jest również testowany) i dotyczy jedynie badanych substancji chemicznych. Wynik może się różnić, jeżeli substancje chemiczne znajdują się w mieszaninie. Zaleca się sprawdzenie czy rękawice oznaczone są odpowiednio do zamierzonego zastosowania, ponieważ rękawice mogą zapewniać mniejszą ochronę dla niebezpiecznych substancji chemicznych.

## INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA PRODUKTU

Przed użyciem, po założeniu i podaniu produktów użytkownicy powinni sprawdzić, czy rękawice nie mają żadnych wad lub niedoskonałości i natychmiast przerać użytkowanie, jeśli pojawią się się, że chemikalia lub ich pozostałości nie dostaną się przez rękaw. Rękawice należy zmieniać po każdym pacjencie. Zawsze należy wybrać odpowiedni rozmiar rękawów dopasowywany do rozmiaru dłoni. Podczas zakładania trzymaj rękawice jedną ręką za kominiec.

Dopuszczalny kociuk rękawicy do końca kociuka i następnie włożyć po dnie nich miejscie.

Począgnij za rękawice na obszarze dłoni, aby