

925

REF 114.925

GRANBERG®

## PRODUCT-SPECIFIC INFORMATION ON THIS PAGE ONLY

Disposable Examination and Protective Gloves Granberg®. Nitrile, Colloidal Oatmeal, non-sterile, powder-free. Dawn blue colour.



EN ISO 21420:2020

ASTM D6978-05

Available sizes	XS	S	M	L	XL
5/6	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, %
K 40% Sodium Hydroxide	6	> 480	-67.8
P 30% Hydrogen Peroxide	3	> 60	20.3
T 37% Formaldehyde	5	> 240	-27.8

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)	24.1
Cisplatin, 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	> 240
Cyclophosphamide (Cytosan), 20 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Dacarbazine, 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	> 240
Doxorubicin HCl 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	> 240
Etoposide, 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Fluorouracil, 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	> 240
Methotrexate, 25 mg/ml (25,000 ppm)	> 240
Mitomycin C, 0.5 mg/ml (500 ppm)	> 240
Paclitaxel, 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	> 240
Thiotepa, 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	25.2
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 quality assurance of the production process (Module D): SATRA Technology Europe Ltd. (NB No. 2777), Bracetown Business Park, Clonee, 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

User Manual issue date: 11.01.2024

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

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

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 with Colloidal Oatmeal are intended for use in the medical field to protect patients and users from cross-contamination. It also contributes to moisturizing the skin of the user. 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, PRECAUTIONS AND CONTRAINDICATIONS 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 will 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. Do not use if the glove is visibly torn, frayed or damaged. Change glove after each patient. Always select the correct size glove for your hand. 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 wrong glove size leads to inadequate hand protection. Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek medical advice immediately. The use of the device is contraindicated for medical conditions which require an examination, a diagnostic or therapeutic procedure on breached/compromised skin and/or under sterile conditions. 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.

ASTM D6978-05 - Gloves used for protection against chemotherapy drug exposure should be selected specifically for the type of chemicals being used. Due to the variety and concentration of chemotherapy drugs used in treatments, the resistance table shown does neither warrant nor imply the safe use of gloves against chemotherapy drug resistance in every case. The safe use of the glove in chemotherapy treatment is solely the decision of clinicians authorized to make such a decision.

## 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. 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. 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.

## 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 &gt; level 2 for 6 chemicals, Type B &gt; level 2 for 3 chemicals, Type C &gt; level 1 for 1 chemical (no code under pictogram).

ISO 374-1 Type A, B, C	A: Methanol	J: n-Heptane
B: Acetone	K: Sodium hydroxide 40%	L: Sulphuric acid 98%
C: Acetonitrile	M: Nitric acid 65%	N: Acetic acid 98%
D: Dichloromethane	O: Ammonium hydroxide 25%	P: Hydrogen peroxide 30%
E: Carbon disulphide	Q: Ammonium hydroxide 25%	R: Hydrofluoric acid 40%
F: Ethyl acetate	H: Tetrahydrofuran	S: Formaldehyde 37%
G: Diethylamine	I: Ethyl acetate	T: Formic acid
H: Tetrahydrofuran		
I: Ethyl acetate		

Additional information on chemical resistance obtainable from manufacturer.

Permeation Performance Level	Measured Breakthrough Time (minutes)
0	> 480
1	> 10
2	> 30
3	> 60
4	> 120
5	> 240
6	> 480

\*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 374-5:2016	Protection against bacteria, fungi and viruses	Fragile, handle with care	LATEX	Raw material latex
VIRUS		Keep away from sunlight	LATEX	Do not contain natural rubber
ISO 374-5:2016	Protection against bacteria and fungi, not tested against viruses	Keep dry	20 PAP	Corrugated cardboard
		Temperature limit	21 PAP	Non-corrugated paperboard
		Do not reuse	22 PAP	Paper
	Date of manufacture	Check User Instruction	MD	Medical Device
	Expiry date	Caution	UDI	Unique Device Identifier
LOT	Lot number	Non-sterile	REF	Article number

## NO BRUKSANVISNING FOR ENGANGSHANSKER KATEGORI III og MEDISINSK UTSTYR

Brukerveiledningen skal brukes med produktspesifikk informasjon.

Brukerveiledningen må leses før bruk.

## TILTENKT BRUK

Pudderfrie undersøkelse og beskyttende engangshansker av nitril med med kolloidal havre tiltenkt til medisinsk bruk for å beskytte pasienter og brukere mot krysskontaminering. Det bidrar også til å fukte huden til brukeren. Disse hanskene er også ment for å beskytte mot visse kjemikalier, mikroorganismar der håndbeskyttelsen er nødvendig. Matavgordeksjoner hanskene er merket med relevante matpiktogrammer, og er i samsvar med relevante EU-forskrifter. Hansken skal kun brukes i henhold til tiltenkt formål.

## ADVARSLER, FORHOLDSREGLER OG KONTRAINDIKASJONER 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 ytelsen som temperatur, slitasje, degradering etc. Kjemikaliebestandigheten har blitt vurdert under laboratorieforhold fra prøver tatt kun fra hantifat (unntatt i tilfeller der hansen er lik eller lengre enn 400 mm - hvor mannsjetten også er testet) og gjelder kun kjemikaliet som er testet. Det kan være annerledes om kjemikaliet brukes i en blanding. Det anbefales å sjekke om hanskene egnet for tiltenkt bruk fordi forholdene på arbeidsplassen kan avvike fra typetesten avhengig av temperatur, slitasje og nedbrytning. Ved bruk kan vernehansker gi mindre motstand mot farlige kjemikalier på grunn av endringer i fysiske egenskaper. Bevegelsen, gnaging, gnindring, nedbrytning forårsaket av kjemisk kontakt osv. kan redusere de faktiske brukstiden betraktelig. For etsende kjemikalier kan nedbrytning være den viktigste faktoren å vurdere ved bruk av kjemikaliebestandige hanskene. Nedbrytningsnivåer (EN ISO 374-4:2019) indikerer endringen i punkteringsmotstanden til hanskene etter eksponering for det utfordrende kjemikaliet. Penetrasjonsmotstanden er vurdert under laboratorieforhold og gjelder kun de testede prøvene. Hvis bruk av hanskene er synlig revet, frynset eller skadet. Bytt hanskene hver pasient. Velg alltid riktig hanskestørrelse for hånden din. Bare til engang bruk. Hvis hanskene brukes om igjen, øker risikoen for forurensetning og infeksjon på grunn av feil gjennombrudd i hanskene. Denne informasjonen gjenspeiller ikke den faktiske varigheten av beskyttelse på arbeidsplassen og forhinder ikke hanskene fra å bli forfarstet.

ASTM D6978-05 - Hansker som brukes for beskyttelse mot hjemoterapiapresisjoner bør velges spesifikt for kjemikaliene som brukes. På grunn av variasjonen og konsekvensjonen av kjemoterapiapresisjoner som brukes i behandlinger, verken garanterer eller antyder den viste resistensstabellen sikker bruk av hanskene mot kjemoterapiapresisjoner i alle tilfeller. Sikker bruk av hanskene i cellegiftbehandling er utelukkende en avgjørelse som kun klinikere som er autorisert til å fatte.

## PRODUKTVEILENDING 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 nedbrytning eller skade vises. Tørk hendene før du tar på deg hanskene. Sorg for at kjemikalier eller rester ikke kan komme inn gjennom mannsjetten. For å ta på hanskene, hold dem i mansjetten med én hånd. Rett inn hansketommelen med den andre håndtommelen og skyt hånden inn i hanskene, en finger inn i hver hanskefinger. Trekk i hanskens håndflate for å få en god formpass. Ta på den andre hanskens samme måte. Ta av, hold i mansjettkanten og trekk mot fingeren inntil hanskene kommer av. Når en indikasjon på håndhygiene kommer foran en kontakt som også krever bruk av hanskene, bør håndgrindning eller håndvask utføres før du tar på deg hanskeene etter at du har tatt av deg hanskene.

## KASSERING

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

## 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 dispenserne når de ikke er i bruk. Holdbarheten for produkter lagret som anbefalt er angitt på hver pakke. Levetiden kan ikke spesifiseres og avhenger av bruken og brukerens ansvar for å bestemme egenhetene til hanskene for den tiltenkte bruken.

## RAPPORTERING AV ALVORLIGE HENDELSER

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

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

## FORKLARING AV SYMBOLER OG PIKTOGRAMMER SOM BRUKES

Vernehansker mot farlige kjemikalier og mikroorganismar - Del 1: Terminologi og ytelseskrav for kjemiske risikoer.

EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definisjon av gjennombruddstid gjennom hanskehåndfaten (1 µg/cm²/min).

Type A = nivå 2 for 6 kjemikalier, Type B = nivå 2 for 3 kjemikalier, Type C = nivå 1 for 1 kjemikalier (ingen kode under pikrogram).

ISO 374-1 Type A, B, C	A: Metanol	J: n-Heptane
B: Aceton	K: Natriumhydroksid 40%	L: Salpetersyre 65%
C: Acetonitrile	M: Salpetersyre 99%	N: Ediksyre 99%
D: Dichlormethane	O: Ammoniumhydroksid 25%	P: Hydrogenperoksid 30%
E: Carbon disulphide	Q: Ammoniumhydroksid 25%	S: Flussyre 40%
F: Ethyl acetate	H: Tetrahydrofuran	T: Formaldehid 37%
G: Diethylamine	I: Etyletanol	
H: Tetrahydrofuran		
I: Ethyl acetate		

\*Indikerer at hanskene faller under det minimum ytelsesnivå som angitt i EN ISO 374-1:2016+A1:2018 for den gitte individuelle fare.

ISO 374-1 Type A, B, C	Beskyttelse mot bakterier, sopp og virus	Skjær, behandles forsiktig.
VIRUS		LATEX
ISO 374-5:2016	Beskyttelse mot bakterier og sopp, ikke testet mot virus	Må ikke utsættes for sollys
		20 PAP
		Holdes tørr
		Temperaturgrense
		21 PAP
		Ikke bølgapp
		22 PAP
		Papir
</td		

# SV BRUKSANVISNING FÖR ENGÅNGSHANDSKAR KATEGORI III OCH MEDICINTEKNiska PRODUkTER

## Användarinstruktionen ska användas med produktspecifik information.

Användarinstruktionen ska läsas före användning.

### AVSEDDA ANVÄNDNING

Puderfria undersökning- och skyddshandskar för engångsbruk med kolloidalt havre är avsedda för användning inom det medicinska området för att skydda patienter och användare från korskontaminerings. Det bidrar också till att återföra användarens hand. Handskarna är också avsedda för att skydda mot vissa kemikalier och mikroorganismer där handskydd krävs. Livsmedelsgodkända handskar är märkta med relevanta livsmedelspiktogram och följer relevanta EU-förordningar. Handskarna bör endast användas i enlighet med dess avsedda syfte.

### VARNINGAR, FÖRSIKTIGHETSATGÄRDER OCH KONTRAINDIKATIONER VID ANVÄNDNING

Denna information återspeglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatserna, skillnaden mellan blandningar och rena kemikalier eller andra faktorer som påverkar prestanda som temperatur, nötning, nedbrytning etc. Kemikaliebeständigheten har bedömts under laboratorieförhållanden från prov tagna endast från handfatet (förutom i fall där handskens är 400 mm eller längre - där manschetten också testas) och avser endast den testade kemikalen. Det kan vara annorlunda om kemikalien används i en blandning. Det rekommenderas att kontrollera att handskarna är lämpliga för avsedd användning eftersom förhållandena på arbetsplatserna kan skilja sig från testresultatet beroende på temperatur, nötning och nedbrytning. Vid användning kan skyddshandskarna ge särskilt skydd mot en farlig kemikalier på grund av förändringar i handskens fysikaliska egenskaper. Rörelser, vidhäftning, friktion och nedbrytning orsakar av kemisk kontakt, osv. kan minska den faktiska användningstiden väsentligt. För främsta kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikalieresistenta handskar. Nedbrytningsnivåer (EN ISO 374-4:2019) indikerar förändringen i punkteringsmotsättandet hos handskarna efter exponering för den testade kemikalen. Penetrationsmotsättandet har bedömts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet. Använt inte om handskens är synligt trasig, sliten eller skadad. Vid handskarna finns varianter patient. Väl alltid rätt storlek på handskarna för din hand. Endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminerings och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för häl och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försvagas vid rengöring. Dålig passform på handskar minskar fingerfärdighet och orsakar trötthet. Allt använda fel handskakter leder till otillräckligt handskydd. Material som används vid handskatterverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner uppstår, sök omedelbart läkare. Handskarna bör ej användas för medicinska tillstånd som kräver undersökning, en diagnostisk eller terapeutisk behandling på skadad/kompromitterad hud och/eller under sterila förhållanden. 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.

ASTM D6978-05: Handskarna är avsedda för att skydda mot kemoterapiäkemedelsexponering bär väljas specifikt för den typ av kemikalier som används. På grund av variationen och koncentrationen av kemoterapiäkemedel som används i behandlingar, varken garanterar eller antyder den visade resistensstaben saker användning av handskar mot kemoterapiäkemedelresistens i alla fall. Användning av handskarna vid kemoterapi behandling är ett beslut som tas av behörig läkare.

### PRODUKTINSTRUKTION FÖR ANVÄNDNING

Inspektera handskarna före användning, efter pättagning 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 pättagning. Säkerställ att kemikalier och annat inte kan komma in genom manschett. Vid pättagning, håll handskens i manschetten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handskens, ett finger i varje finger på handsken. Dra handskens handflatan för att få en bra passform. Ta på dig den andra handskens på samma sätt. Vid avtagning, håll i manschetten och dra mot fingrarna tills handsken lossnar. 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.

### FÖRVARING

Förvaras svalt och torrt i originalförpackning. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysörsbelysning och solljus. Undvik ozon, värmeenheter och eld. Handskarna är packade i en dispenserlåda som är lämplig för transport. Förvara handskarna i lädan när de inte används. Hållbarhetsperiod för produkter som förvaras enligt rekommendation står angivet på förpackningen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpningen och användarnas 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 SYMBLAR OCH PIKTOGRAM

Skyddshandskar mot farliga kemikalier och mikro-organismer - Del 1 Terminologi och prestandakrav för kemiska risker. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition av genombrottstid genom handflatan på handsken (1 µg/cm²/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 piktoogrammet).



ABCDEFGHIJKLNOPST

Ytterligare information om kemikalieresistens kan erhållas från tillverkaren.



VIRUS

Skydd mot bakterier, svamp och virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Lämplig för livsmedelshantering.

Handskar som är lämpliga för livsmedelshantering behöver inte vara lämpliga för alla typer av livsmedel. Kontrollera livsmedelsdeklaration om överensstämmelse.

Tillverkare

Tillverkningsdatum

Utgångsdatum

Lot nummer

Ömtäg, hanteras varsamt



Rämrämaterial latex

Utsätt ej för soljus



Innehåller ej naturgummi

Förvaras torrt



Wellpapp

Temperaturgräns



Icke wellpapp

Ateranvänd ej



Papper

Kontrollera användarinstruktionen



Medicinteknisk utrustning

Varning



Unik produktidentifiering

Icke-steril



Artikelnummer

## Användarinstruktionen ska användas med produktspecifik information.

Användarinstruktionen ska läsas före användning.

### AVSEDDA ANVÄNDNING

Puderfria undersökning- och skyddshandskar för engångsbruk med kolloidalt havre är avsedda för användning inom det medicinska området för att skydda patienter och användare från korskontaminerings. Det bidrar också till att återföra användarens hand. Handskarna är också avsedda för att skydda mot vissa kemikalier och mikroorganismer där handskydd krävs. Livsmedelsgodkända handskar är märkta med relevanta livsmedelspiktogram och följer relevanta EU-förordningar. Handskarna bör endast användas i enlighet med dess avsedda syfte.

### VARNINGAR, FÖRSIKTIGHETSATGÄRDER OCH KONTRAINDIKATIONER VID ANVÄNDNING

Denna information återspeglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatserna, skillnaden mellan blandningar och rena kemikalier eller andra faktorer som påverkar prestanda som temperatur, nötning, nedbrytning etc. Kemikaliebeständigheten har bedömts under laboratorieförhållanden från prov tagna endast från handfatet (förutom i fall där handskens är 400 mm eller längre - där manschetten också testas) och avser endast den testade kemikalen. Det kan vara annorlunda om kemikalien används i en blandning. Det rekommenderas att kontrollera att handskarna är lämpliga för avsedd användning eftersom förhållandena på arbetsplatserna kan skilja sig från testresultatet beroende på temperatur, nötning och nedbrytning. Vid användning kan skyddshandskarna ge särskilt skydd mot en farlig kemikalier på grund av förändringar i handskens fysikaliska egenskaper. Rörelser, vidhäftning, friktion och nedbrytning orsakar av kemisk kontakt, osv. kan minska den faktiska användningstiden väsentligt. För främsta kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikalieresistenta handskar. Nedbrytningsnivåer (EN ISO 374-4:2019) indikerar förändringen i punkteringsmotsättandet hos handskarna efter exponering för den testade kemikalen. Penetrationsmotsättandet har bedömts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet. Använt inte om handskens är synligt trasig, sliten eller skadad. Vid handskarna finns varianter patient. Väl alltid rätt storlek på handskarna för din hand. Endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminerings och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för häl och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försvagas vid rengöring. Dålig passform på handskar minskar fingerfärdighet och orsakar trötthet. Allt använda fel handskakter leder till otillräckligt handskydd. Material som används vid handskatterverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner uppstår, sök omedelbart läkare. Handskarna bör ej användas för medicinska tillstånd som kräver undersökning, en diagnostisk eller terapeutisk behandling på skadad/kompromitterad hud och/eller under sterila förhållanden. 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.

ASTM D6978-05: Handskarna är avsedda för att skydda mot kemoterapiäkemedelresistens i alla fall. Användning av handskarna vid kemoterapi behandling är ett beslut som tas av behörig läkare.

### PRODUKTINSTRUKTION FÖR ANVÄNDNING

Inspektera handskarna före användning, efter pättagning 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 pättagning. Säkerställ att kemikalier och annat inte kan komma in genom manschett. Vid pättagning, håll handskens i manschetten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handskens, ett finger i varje finger på handsken. Dra handskens handflatan för att få en bra passform. Ta på dig den andra handskens på samma sätt. Vid avtagning, håll i manschetten och dra mot fingrarna tills handsken lossnar. 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.

### FÖRVARING

Förvaras svalt och torrt i originalförpackning. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysörsbelysning och solljus. Undvik ozon, värmeenheter och eld. Handskarna är packade i en dispenserlåda som är lämplig för transport. Förvara handskarna i lädan när de inte används. Hållbarhetsperiod för produkter som förvaras enligt rekommendation står angivet på förpackningen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpningen och användarnas 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 SYMBLAR OCH PIKTOGRAM

Skyddshandskar mot farliga kemikalier och mikro-organismer - Del 1 Terminologi och prestandakrav för kemiska risker. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition av genombrottstid genom handflatan på handsken (1 µg/cm²/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 piktoogrammet).



ABCDEFGHIJKLNOPST

Ytterligare information om kemikalieresistens kan erhållas från tillverkaren.



VIRUS

Skydd mot bakterier, svamp och virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



ISO 374-5:2016

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus



VIRUS

Skydd mot bakterier och svamp, ej testad mot virus

