

TECHNISCHES DOKUMENT



Beschreibung

52000M PURPLE NITRILE XS
 52001M PURPLE NITRILE S
 52002M PURPLE NITRILE M
 52003M PURPLE NITRILE L
 52004M PURPLE NITRILE XL

Puderfrei, texturierte Fingerspitzen, beidhändig tragbar, zum Einmalgebrauch. Farbe: violett

Maße:

	<u>Breite Handfläche</u>	<u>Länge</u>
Extraklein (XS)	70 mm	> 240 mm
Klein (S)	80 mm	> 240 mm
Mittel (M)	95 mm	> 240 mm
Groß (L)	110 mm	> 240 mm
Extragroß (XL)	120 mm	> 240 mm



Eigenschaften:	HALYARD (Mindestergebnisse/Spezifikationszielwert)	EN/ASTM Anforderung/Prüfmethode
Mittlere Reißkraft bei Versagen, vor Alterung (Newton)	12,0 N	EN 455-2: 6N
Mittlere Reißkraft bei Versagen, nach Alterung (Newton)	12,0 N	EN 455-2: 6N
Restpuder mg/Handschuh	1,0 mg (3x gespült)	EN 455-3 / ISO 21171 / ASTM D6124: <2,0 mg
Materialdicke (doppelwandig)	Dicke Mittelfinger: 0,15 mm Dicke Handfläche: 0,12 mm Dicke Bund: 0,09 mm	--
Reißfestigkeit ASTM D6319	30 MPa vor Alterung (2,5 AQL) 30 MPa nach Alterung (2,5 AQL)	Prüfmethode ASTM D412: 14 MPa (4,0 AQL)
Maximale Dehnung ASTM D6319	550 % vor Alterung (2,5 AQL) 500 % nach Alterung (2,5 AQL)	Prüfmethode ASTM D412: 500 % nach Alterung 400 % nach Alterung (4,0 AQL)
Locherkennung in medizinischen Handschuhen ASTM D5151 Lochfreiheit	1,0 AQL	ASTM D5151: AQL 2,5 EN 455-1: 1,5 AQL

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

Indikation

Schutz des Patienten und des Benutzers vor Kreuzkontamination.

Kontraindikationen

Nicht für Anwendungen mit direktem Kontakt mit aggressiven Chemikalien verwenden, welche hochstrapazierfähige Industriehandschuhe erfordern.

Wesentliche Materialbestandteile

Grundmaterial: Nitril-Butadien.

Beschleuniger: ZDEC (ZINKDIETHYLDITHIOCARBAMAT) mit **Restkonzentrationen von <100 µg pro Gramm**.

Keine beabsichtigte Verwendung von oder Behandlung mit: Bisphenol A, Kolophonium (Harz), Naturlatex, bromierte Flammenschutzmittel, Phthalate (DBP, BBP, DEHP, DMEP, DNOP, DPP, DIPP, DIDP, DINP), **Thiuram, Mercaptobenzothiazol, Thioharnstoff, 1,3-Diphenylguanidin, Cetylpyridiniumchlorid, Casein, (p)-Phenylendiamin**.

Hautfreundlich

Biokompatibilitätstests – Medizinprodukte	HALYARD
Biokompatibilitätstests gemäß ISO 10993-1 <ul style="list-style-type: none">ISO 10993-11 (akute systemische Toxizität)ISO 10993-10 (Sensibilisierung)ISO 10993-23 (Hautreizung)	OK

Chemikalienrückstände

Hochdruckflüssigkeitschromatographie (HPLC)	HALYARD
Misst Art und Menge an Chemikalienrückständen auf dem Handschuh. Geringere Mengen an Chemikalienrückständen verringern das Risiko, Irritationen und Typ-IV-Reaktionen zu entwickeln.	3-maliges Spülen zur Reduktion schädlicher Chemikalien auf ein Niveau unterhalb der Nachweisgrenzen. ZDEC (ZINKDIETHYLDITHIOCARBAMAT) mit Restkonzentrationen von <100 µg pro Gramm.

Sterilisation

Die Produkte sind unsteril.

Verpackung

Artikelnummern 52000M, 52001M, 52002M, 52003M:

1000 Stück pro Versandkiste.

Pro Versandkiste 10 Entnahmeboxen mit je 100 Stück.

Artikelnummer 52004M: 900 Stück pro Versandkiste.

Pro Versandkiste 10 Entnahmeboxen mit je 90 Stück.

Strichkodierung: GS1-128 Symbologie, linear, auf Versandkiste und Entnahmeboxen.

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

Abmessungen	Länge	Breite	Höhe
Spender (mm)	245	128	80
Versandkiste (mm)	415	259	255

EAN

Artikel	Beschreibung	AUn	EAN/UPC
52000M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe XS	Verpackung Verkaufseinheit	30680651504860
52000M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe XS	Innenverpackung	20680651504863
52001M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe S	Verpackung Verkaufseinheit	30680651504877
52001M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe S	Innenverpackung	20680651504870
52002M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe M	Verpackung Verkaufseinheit	30680651504884
52002M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe M	Innenverpackung	20680651504887
52003M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe L	Verpackung Verkaufseinheit	30680651504891
52003M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe L	Innenverpackung	20680651504894
52004M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe XL	Verpackung Verkaufseinheit	30680651504907
52004M	PURPLE NITRILE Untersuchungshandschuhe XL	Innenverpackung	20680651504900

Herstellung

Die Produkte werden in Thailand/Malaysia hergestellt. Das Qualitätssystem der Produktionsstätten entspricht ISO 13485 und ISO 9001.

Vorschriften

- CE-Kennzeichnung gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745. Produktklasse: I.
- Das Produkt ist mit der CE-Kennzeichnung versehen gemäß EU-Richtlinie 2016/425 für persönliche Schutzausrüstungen. Produktklasse: PSA Kategorie III
- Entspricht EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4
- Entspricht EN 21420
- Entspricht EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5, EN 16523-1



AQL	HALYARD	Anforderung gem. EN 455- 1
Lochfreiheit	1.0 33 % weniger Mängel pro Charge als nach EN 455-Standard	1.5

EN ISO 374-5 Risiken bzgl. Mikroorganismen	HALYARD
Widerstandsfähigkeit gegen Bakterien und Pilze	OK
Widerstandsfähigkeit gegen Viren	OK (ISO 16604 und ASTM F1671)

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

- EN 374-1 Typ B (J K T) – EN 16523-1

Chemikalie	Permeationsprüfung		Degradationsprüfung
	EN 16523-1:2015+A1:2018		EN ISO 374-4:2019
	Kürzeste Zeit bis zur Durchdringung (Min.)	Leistungsgrad	Degradation (%)
Formaldehyd, 37 % (T)	>480	6	20
n-Heptan, 99 % (J)	31,2	2	54,9
Natriumhydroxid, 40 % (K)	>480	6	-17,8

Leistungsgrade gemäß EN ISO 374-1:2016 +A1:2018	1	2	3	4	5	6
Gemessene Zeit bis zur Durchdringung (Min.)	> 10	> 30	> 60	> 120	> 240	> 480

Der Degradationsgrad gibt die Veränderung hinsichtlich der Durchstoßfestigkeit der Handschuhe an, nachdem sie der Prüfchemikalie ausgesetzt wurden.

HINWEIS: Wenn die Prüfmuster nach dem Kontakt mit den Chemikalien eine erhöhte Durchstoßkraft aufwiesen, wird das Ergebnis als negative Degradation angegeben.

Lagerung

Kühl und trocken lagern, fernab von Hitzequellen, direkten Licht- und Strahlenquellen.
Soweit praktikabel im Versandkarton aufbewahren.

Haltbarkeit

5 Jahre ab Herstellungsdatum.

Chemotherapie/Chemikalien

O&M Halyard engagiert sich dafür, die Qualität der auf dem Markt verfügbaren Gesundheitsprodukte und -dienstleistungen stetig zu verbessern. Wir haben es uns zur Aufgabe gemacht, klinisch überlegene Produkte und einen außergewöhnlichen Rundum-Service zu liefern, um das Wohlbefinden der vielen Menschen zu verbessern, mit denen wir jeden Tag in Berührung kommen. Deshalb möchten wir unsere Kunden darüber informieren, dass unsere **Puderfreien PURPLE NITRILE* Untersuchungshandschuhe** zusätzlichen Tests zur Handhabung von Chemikalien und Chemotherapeutika unterzogen wurden. In den USA fordert die Gesundheitsbehörde FDA für medizinische Untersuchungshandschuhe, die für den Kontakt mit Chemotherapeutika vorgesehen sind, die Einreichung und Freigabe einer Premarket Notification und die Kennzeichnung der Produkte mit den getesteten Arzneimitteln und den Durchdringungszeiten. Die in den USA verkauften Untersuchungshandschuhe von Halyard entsprechen diesen Kennzeichnungsanforderungen. Obwohl keine zusätzlichen Tests für Chemotherapeutika und Chemikalien gefordert werden, enthält die Kennzeichnung diese Angaben, denn Halyard ist davon überzeugt, dass ein besserer Informationsstand unserer Kunden auch deren Schutz bei der Verwendung unserer Produkte erhöht. Bei den Tests wurde der Umgang mit folgenden Chemotherapeutika und Chemikalien gemäß EN374-1 (EN 16523-1, sofern anwendbar), ASTM D6978 (Chemotherapeutika) und ASTM F739 (Chemikalien) geprüft. Diese Daten dienen Ihrer Information, sind jedoch nicht dazu gedacht, den Anwendungsbereich der Produkte über das von der FDA zugelassene Spektrum oder über die Sicherheits- und Leistungsanforderungen der CE-Zulassung und der harmonisierten EU-Normen hinaus zu erweitern.

Chemotherapeutika – Permeationstests gemäß ASTM D6978

Geprüfte Chemotherapeutika	Durchdringungszeit (Minuten) Purple Nitrile*
Azacitidin (25 mg/ml)	>240
Bendamustin (5 mg/ml)	>240
Bortezomib (1 mg/ml)	>240
Bleomycinsulfat (15 mg/ml)	>240
Busulfan (6 mg/ml)	>240
Capecitabin (26 mg/ml)	>240

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

Geprüfte Chemotherapeutika	Durchdringungszeit (Minuten) Purple Nitrile*
Carboplatin (10 mg/ml)	>240
Carfilzomib (10 mg/ml)	>240
Cetuximab (2 mg/ml)	>240
Carmustin (3,3 mg/ml)	55,3
Cisplatin (1 mg/ml)	>240
Cladribin (1 mg/ml)	>240
Cyclophosphamid (20 mg/ml)	>240
Cyclosporin A (100 mg/ml)	>240
Cytarabin (Cytosin) (100 mg/ml)	>240
Cytoven (Ganciclovir) (10 mg/ml)	>240
Dacarbazin (DTIC) (10 mg/ml)	>240
Dactinomycin (0,5 mg/ml=	>240
Daunorubicin HCL (5 mg/ml)	>240
Decitabin (5 mg/ml)	>240
Docetaxel (10 mg/ml)	>240
Doxorubicin HCL (2 mg/ml)	>240
Epirubicin HCL (Ellence) (2 mg/ml)	>240
Etoposid (Toposar) (20 mg/ml)	>240
Fludarabin (25 mg/ml)	>240
5-Fluorouracil (50 mg/ml)	>240
Fulvestrant (50 mg/ml)	>240
Gemcitabin (38 mg/ml)	>240
Idarubicin (1 mg/ml)	>240
Ifosfamid (50 mg/ml)	>240
Irinotecan (20 mg/ml)	>240
Leuprolid-Acetatsalz (5 mg/ml)	>240
Mechlorethamin HCL (1 mg/ml)	>240
Melphalan (5 mg/ml)	>240
Methotrexat (25 mg/ml)	>240
Mitomycin (0,5 mg/ml)	>240
Mitoxantron (2 mg/ml)	>240
Oxaliplatin (2 mg/ml)	>240
Paclitaxel (6 mg/ml)	>240
Pemetrexed (25 mg/ml)	>240
Raltitrexed (0,5 mg/ml)	>240
Retrovir (10 mg/ml)	>240
Rituximab (10 mg/ml)	>240
Temsirolimus (25 mg/ml)	>240
ThioTEPA (10 mg/ml)	78,7
Topotecan HCL (1 mg/ml)	>240
Triclosan (2 mg/ml)	>240
Trisenox (1 mg/ml)	>240
Vinblastinsulfat (1 mg/ml)	>240
Vincristinsulfat (1 mg/ml)	>240
Vinorelbin (10 mg/ml)	>240
Zoledronsäure (0,8 mg/ml)	>240

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

Informationen zur chemischen Prüfung – ASTM F739/EN 374– 1: EN 16523-1 (sofern anwendbar)

Geprüfte Chemikalien	CAS-Nr.	Testmethode	Durchdringungszeit (Minuten) Purple Nitrile*
Klebebandentferner-Pads		ASTM F739	132,7
Alkoholische Bouin-Fixierlösung		ASTM F739	140,0
Alkoholisches Eosin		ASTM F739	21,3
Bleiche	7681-9	ASTM F739	> 480
Bouinsche Fixierlösung		ASTM F739	> 480
B-Plus Fixierlösung		ASTM F739	> 480
Carnoysche Lösung		ASTM F739	0
Chlorhexidingluconat 4 %		ASTM F739	240
Cidex 14-Tage		ASTM F739	> 480
Cidex OPA		ASTM F739	213,3
Entkalker I		ASTM F739	> 480
EM Fixiermittel		ASTM F739	> 480
Eosin-Färbemittel		ASTM F739	80,0
Ethanol (70%)	64-17-5	EN 16523-1	54
Ethidumbromid (1 %)	1239-45-8	ASTM F739	>480
Ethylalkohol (95%)	64-17-5	ASTM F739	16,0
Formalin-Alkohol (Formaldehyd-Test)		ASTM F739	22,0
Formalin-Alkohol (Alkohol-Reagens-Test)		ASTM F739	> 480
Formalin, 10 % gepuffert (Formaldehyd-Test)	50-00-0	ASTM F739	> 480
Formalin, 10% gepuffert (Methanol-Test)	50-00-0	ASTM F739	> 480
Giemsa Färbelösung		ASTM F739	13,3
Glutaraldehyd 4 %	111-30-8	ASTM F739	240
Hämatoxylin-Färbemittel (Harris-Lösung)		ASTM F739	40,0
Salzsäure, 35,5 %	7647-01-0	ASTM F739	214,3
Wasserstoffperoxid, 3 %	7722-84-1	ASTM F739	> 480
Isopropylalkohol, 70 %	67-63-0	ASTM F739	40,3
Incidin Rapid (Isopropanol)	67-63-0	EN 16523-1	320
Incidin Foam (Schaum) (Isopropanol & Ethanol)	67-63-0 und 64-17-5	EN 16523-1	>480
Incidin Plus (Diethylenglykol-Butylether & Phenoxyethanol)	112-34-5 und 122-99-6	EN 16523-1	160
Methanol	67-56-1	ASTM F739	8,0
Methylmethacrylat (Knochenzement)	80-62-6	ASTM F739	0
Monsel-Lösung	1310-45-8	ASTM F739	> 480
OxyCide-Konzentrat		ASTM F739	146,7
OxyCide gebrauchsfertig		ASTM F739	> 480
Permaslip Eindeckmedium & Deckglasflüssigkeit		ASTM F739	0
Knochenentkalker, schnell wirkend		ASTM F739	> 480
Alkohol-Reagens	64-17-5	ASTM F739	13,3
Resert XL HLD		ASTM F739	266,7
Natriumhydroxid (40 %)	1310-73-2	ASTM F739	> 480
Schwefelsäure (50 %)		ASTM F739	12,0
Trichloressigsäure, (10 %)	76-03-9	ASTM F739	> 480
Xylen, (99 %)	1330-20-7	ASTM F739	0

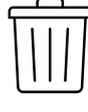
*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

Geprüfte Chemikalien	CAS-Nr.	Testmethode	Durchdringungszeit (Minuten) Purple Nitrile*
Aceton	67-64-1	EN 16523-1	< 5
Ethylacetat	141-78-6	EN 16523-1	< 5
n-Heptan	142-85-5	EN 16523-1	> 480
Schwefelsäure (96%)	7664-93-9	EN 16523-1	10
Salpetersäure (65 %)	7697-37-2	EN 16523-1	< 5
Essigsäure (99 %)	64-19-7	EN 16523-1	7
Ammoniumhydroxid (25 %)	1336-21-6	EN 16523-1	16
Wasserstoffperoxid (30 %)	7722-84-1	EN 16523-1	229
Formaldehyd (37 %)	50-00-0	EN 16523-1	> 480
Fentanyl-Zitrat-Injektion, 100 µg /2 ml	990-73-8	ASTM D6978	> 240

Nachhaltigkeit

ISO 14001:2015 - Umweltmanagementsysteme	
Unsere bewusst konzipierte HALYARD* Produktionsstätte arbeitet bei der Fertigung statt mit fossilen Brennstoffen mit 92 % erneuerbarer Energie aus nachhaltigen Nebenerzeugnissen von Kautschukplantagen.	<p>HANDSCHUHERSTELLUNG MIT 92 % ERNEUERBARER ENERGIE</p> 
Die patentierten Nitrilhandschuhspender und Kartons bestehen aus bis zu 95 % recyceltem Material.	<p>VERPACKUNG AUS BIS ZU 95 % RECYCELTEM MATERIAL</p> 
<p>Die patentierte SMARTPULL* Spenderboxöffnung reduziert den Handschuhabfall um 38,2 %. Durch die leichtgängige Entnahme einzelner Handschuhe wird die Nutzbarkeit der Handschuhe optimiert, sodass Gesundheitseinrichtungen die Hygienestandards bei gleichzeitiger Minimierung der Abfallmenge leichter einhalten können. Da jeder SMARTPULL* Handschuhspender bis zu 200 Handschuhe enthält, wird die übermäßige Nutzung von Verpackungsmaterial, Energie und Lagerraum bei geringerem Transportaufwand reduziert, sodass der Handschuhsender viel nachhaltiger und damit eine hervorragende Wahl für Ihre Einrichtung ist. †</p> <ul style="list-style-type: none"> • Geringerer Handschuhverbrauch • Geringerer Handschuhabfall 	<p>38,2 % WENIGER ABFALL</p> 

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)

<ul style="list-style-type: none"> Geringerer Material-, Energie- und Transportaufwand <p>† Im Vergleich zu Standardboxen mit 100 Stück</p>	
<p>Thailand Labor Management Excellence Award</p> <p>Diese Auszeichnung ist Teil einer Initiative zur Anerkennung und Förderung hervorragender Verfahren im Arbeitsmanagement thailändischer Unternehmen und Organisationen. Ziel dieser Initiative sind bessere Arbeitsbedingungen, mehr Lebensqualität für die Arbeiter und mehr Produktivität durch Hervorhebung nachgewiesener Spitzenleistungen einzelner Organisationen in verschiedenen Aspekten des Arbeitsmanagements.</p>	<p>SAFESKIN* LABOR MANAGEMENT EXCELLENCE AWARD 2019-2023</p> 
<p>Der Eco Factory Gold+ Award ist eine Prämierung im Rahmen des „Öko-Fabrik“-Programms in Thailand, mit dem Fabriken mit hervorragenden Umweltleistungen gefördert und ausgezeichnet werden. Diese Auszeichnung ist Teil einer breiter angelegten Initiative der Federation of Thai Industries (FTI) und des Industrieministeriums zur Förderung nachhaltiger Industrieverfahren.</p>	<p>SAFESKIN* ECO FACTORY GOLD+ AWARD 2020</p> 
<p>Der Green Industry Level 5 Award ist die höchste Auszeichnung im Rahmen der thailändischen Initiative für eine umweltfreundliche Industrie, deren Verwaltung dem Industrieministerium obliegt. Mit dieser Auszeichnung werden Unternehmen prämiert, die sich in besonderem Maße für ökologische Nachhaltigkeit einsetzen und umweltfreundliche Verfahren in alle Aspekte ihrer Geschäftstätigkeit integrieren.</p>	<p>SAFESKIN* GREEN INDUSTRY LEVEL 5 AWARD 2023</p> 
<p>Ökonomische Verpackung</p> <p>HALYARD* Nitril-Untersuchungshandschuhe: Bis zu 5 JAHRE HALTBAR</p>	<p>IDEAL ZU BEVORRATEN</p> 

*Eingetragene Marke oder Marke von O&M Halyard oder seinen verbundenen Unternehmen. © 2024. Alle Rechte vorbehalten.

Die oben aufgeführten Maße und Eigenschaften können innerhalb der festgelegten Spezifikationen schwanken. Dieses Dokument wurde auf Grundlage der aktuellsten Informationen erstellt. Im Interesse kontinuierlicher Verbesserungen können die Produktmerkmale ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Die Halyard Handschuhe werden von anerkannten unabhängigen Labors geprüft: Akron Rubber & Development Lab (USA), Eurofins Product Testing A/S (Belgien), Centexbel (Belgien)