

BioClean



Schürze BioClean-C #S-BCDA

pure¹¹-Nr.: 1103204, Marke: BioClean

Eigenschaften

- Marke: BioClean
- Steril
- Verstellbarer Nackenbund
- Art der Schürze: ohne Ärmel
- Gebrauch: Einweg
- Material: Clean-Tough
- Wasserabweisend
- Materialzusammensetzung: Reinmaterial
- Chemikalienbeständigkeit
- Farbe: Blau
- Material: Clean-Tough
- Norm: EN 1149-5

Empfohlene

Reinraumklassen

ISO 4|5|6|7|8|9

GMP A/B|C|D



Material

- Clean-Tough

Verpackung

- 50STK

Produktvarianten

pure¹¹-Nr.: 1103204BLL, Schürze BioClean-C #S-BCDA

Steril; Farbe: Blau; Größe: L / VE: 50STK

pure¹¹-Nr.: 1103204BLM, Schürze BioClean-C #S-BCDA

Steril; Farbe: Blau; Größe: M / VE: 50STK

pure¹¹-Nr.: 1103204BLS, Schürze BioClean-C #S-BCDA

Steril; Farbe: Blau; Größe: S / VE: 50STK



Sterile Zytostatika-Schutzschürze BioClean-C™ S-BCDA

Zytostatika-Schutzschürze (steril)

Die Zytostatika-Schutzschürze BioClean-C ist aus einem leichten, flusenarmen blauem CleanTough-Material hergestellt. Der verstellbare Nackenverschluss und die rückseitigen Schnürbänder gewährleisten ein einfaches Anziehen und einen komfortablen Sitz.

Key Features and Benefits

- Getestet gegen die Permeationsnorm ASTM F739-12
- Schnürbänder an der Rückseite
- Verstellbarer Nackenverschluss
- Leichtes, flusenarmes CleanTough-Material



Industrien

- Kontrollierte/Kritische Arbeitsbereiche
- Produktion und Herstellung
- Labor und Forschung





Sterile Zytostatika- Schutzschürze BioClean-C™ S-BCDA

TESTERGEBNISSE DER MATERIALLEISTUNG

TEST	ERGEBNIS	LEISTUNGSKLASSE
Abriebfestigkeit	10 to 100 cycles	1
Trapezoide Weiterreißfestigkeit in Maschinenquerrichtung (CD)	CD 32.3 N	2
Trapezoide Weiterreißfestigkeit in Maschinenlaufrichtung (MD)	MD 50.6 N	3
Zugfestigkeit in Maschinenquerrichtung (CD)	CD 47 N	1
Zugfestigkeit in Maschinenlaufrichtung (MD)	MD 94 N	2
Durchstichfestigkeit	10 N	1
Flüssigkeitspenetration - 30 % H ₂ SO ₄	99.0%	3
Flüssigkeitsabweisung - 10 % NaOH	98.4%	3
Flüssigkeitsabweisung - o-Xylol	91.4%	1
Flüssigkeitsabweisung 1-Butanol	93.9%	3
Flüssigkeitspenetration - 30 % H ₂ SO ₄	0%	3
Flüssigkeitspenetration - 10 % NaOH	0%	3
Flüssigkeitspenetration - o-Xylol	0%	3
Flüssigkeitspenetration - 1-Butanol	0%	3
Nahtstärke ¹	74 N	2

1. Seam not destroyed



Sterile Zytostatika-Schutzschürze BioClean-C™ S-BCDA

TESTERGEBNISSE DER PARTIKELABGABE

TEST	ERGEBNIS
Partikelabgabe (Helmke-Drum-Test)	($\geq 0,5$ Qm (Zählungen/Min.) <1700

ERGEBNISSE ERMITTELT MIT DEM TESTVERFAHREN GEMÄSS ASTM 1790-05

MEDIKAMENT	Durchschnittliche Durchbruchzeit (DDZ), Minuten Breakthrough of the test chemical is deemed to have occurred when the permeation rate has reached 0.1 Qg/cm ² /min
CISPLATIN	>240
CARMUSTIN	> 240
CYCLOPHOSHAMID	>240
DOXORUBICINHYDROCHLORID	>240
5-FLUOROURACIL	>240
METHOTREXAT	>240
ETOPOSID	<6
PACLITAXEL	>240
THIOTEPA	55 (46,88,31)

Die Ergebnisse wurden unter Laborbedingungen von einem externen Testlabor erzielt.

GRÖSSENTABELLE

S-BCDA: Größe: S, Brustumfang: 84-92 cm (33"-36"), Größe: 164-170 cm (5'4"-5'6")

S-BCDA-M: Größe: M, Brustumfang: 92-100 cm (36"-39"), Größe: 170-176 cm (5'6"-5'9")

S-BCDA-L: Größe: L, Brustumfang: 100-108 cm (39"-42"), Größe: 176-182 cm (5'9"-6'0")

BESTELLINFORMATIONEN

	GRÖSSE	Sterile Zytostatika-Schutzschürze BioClean-C
S-BCDA	NACHBESTELLUNGSNUMMER	S-BCDA-S, S-BCDA-M, S-BCDA-L

Leistungsstandards und Einhaltung von Gesetzen, Vorschriften und Normen



Weitere Informationen: www.ansell.com oder telefonisch unter

Europa, Naher Osten und Afrika

Ansell Healthcare Europe NV
Tel.: +32 (0) 2 528 74 00
Fax: +32 (0) 2 528 74 01

Asiatisch-Pazifischer Raum

Ansell Global Trading Center
Tel.: +603 8310 6688
Fax: +603 8310 6699

Nordamerika

Ansell Healthcare Products LLC
US T: +1 800 800 0444
US F: +1 800 800 0445
CA T: +1 800 363 8340

Lateinamerika und Karibik

Ansell Commercial Mexico S.A. de C.V.
Tel.: +52 442 248 1544 / 248 3133

Australien

Ansell Limited
Tel.: +61 1800 337 041
Fax: +61 1800 803 578

UK

Ansell Nitritex
T: +44 1638 663338
F: +44 1638 668890

Ansell® und ™ sind Warenzeichen der Ansell Limited oder einer ihrer Tochtergesellschaften. US-Patente sowie Anmeldung für US- und Nicht-US-Patente: www.ansell.com/patentmarking © 2022 Ansell Limited. Alle Rechte vorbehalten.

Weder dieses Dokument noch die in ihm enthaltenen Angaben von oder im Namen von Ansell garantieren die Handelsfähigkeit oder Eignung von Ansell-Produkten für einen bestimmten Zweck. Ansell haftet nicht für die Eignung oder Angemessenheit der Handschuhauswahl durch Endkunden für einen spezifischen Anwendungsbereich.

Für spezifische Daten einer Verwendung von Zytostatika-Schutzkleidung siehe Produktvalidierungspaket, oder wenden Sie sich an den Kundendienst von Ansell. Zytostatika-Schutzkleidung muss speziell für die jeweils angewandte Chemikalie ausgewählt werden.



EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM**

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron (Sterile)

Gültig bis: [2028.04.19]

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie III**

EN 13034:2005
+ A1:2009



TYPE PB[6]

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 13034:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013+A1:2021 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung unterliegt; die von der notifizierten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 032/2023/0235 lautet:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

und dem im Anhang VIII (MODUL D) der Verordnung beschriebenen Verfahren unter Überwachung des zertifizierten Institutes unterliegt:

**SGS FIMKO OY (0598)
TAKOMOTIE 8,
FI-00380 HELSINKI,
FINLAND**

**Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products**

**Ort: Malmö
Datum: 2023.04.19**

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

**NITRITEK (M) SDN BHD,
NO.2, JALAN JURUNILAI U1/20,
SEKSYEN U1, HICOM GLENMARIE
INDUSTRIAL PARK,
40150 SHAH ALAM,
SELANGOR,
MALAYSIA**

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

BioClean-C Apron - Sterile S-BCDA **PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken** **Kategorie III**

EN 13034:2005
+ A1:2009



TYPE PB[6]

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 13034:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung unterliegt; die von der notifizierten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 060/2019/0720 lautet:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

und dem im Anhang VIII (MODUL D) der Verordnung beschriebenen Verfahren unter Überwachung des zertifizierten Institutes unterliegt:

**SGS FIMKO OY (0598)
TAKOMOTIE 8,
FI-00380 HELSINKI,
FINLAND**

Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Ort: Malmö
Datum: 2019.04.19