



**Empfohlene
Reinraumklassen**
ISO 4|5|6|7|8|9
GMP C|D

Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-XXL

pure¹¹-Nr.: 1105552, Marke: BioClean

Eigenschaften

- Marke: BioClean
- Handschuhtyp: Dünnfilm
- Länge in cm: 30 cm
- Chemikalienbeständigkeit - Typ: Typ C
- Material: Neopren
- Texturierte Fingerspitzen
- Verpackungsform: Beutel
- Antistatisch
- AQL (Acceptable Quality Level)-Wert: 0,65
- Länge in Inches: 11,8 in
- Materialzusammensetzung: Reinmaterial
- Passform Hand: beidhändig
- Viren-/Mikroorganismenschutz EN ISO 374-5:2016
- Wandstärke Mittelfinger in mm: 0,12 mm

Material

- Neopren

Verpackung

- 1000STK

Produktvarianten

pure¹¹-Nr.: 1105552GNXXL, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-XXL

Farbe: Grün; Größe: XXL / VE: 1000STK

pure¹¹-Nr.: 1105552GNL, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-L

Farbe: Grün; Größe: L / VE: 1000STK

pure¹¹-Nr.: 1105552GNM, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-M

Farbe: Grün; Größe: M / VE: 1000STK

pure¹¹-Nr.: 1105552GNS, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-S

Farbe: Grün; Größe: S / VE: 1000STK

pure¹¹-Nr.: 1105552GNXL, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-XL

Farbe: Grün; Größe: XL / VE: 1000STK

pure¹¹-Nr.: 1105552GNXS, Synthetik-Handschuhe BioClean Fusion #BFAP-XS

Farbe: Grün; Größe: XS / VE: 1000STK



Fusion BFAP

Unsteriler Reinraumhandschuh aus Polychloropren, geeignet für die Reinraumklasse 10 (ISO 4)

NE

Neoprene

Reinraumhandschuh aus Polychloropren für hohe Tastsensibilität und Tragekomfort

Der Reinraumhandschuh BioClean Fusion aus Polychloropren schützt vor einer Vielfalt von Chemikalien, ermöglicht eine hohe Tastsensibilität und bietet einen hohen Tragekomfort. Dieser extrem materialreine Handschuh eignet sich für eine Doppelbehandschuhung; der verstärkte Rollrand sichert einen festen Sitz am Arm.

- Geringer Partikelgehalt
- Puder- und latexfrei
- Exzellente ESD-Eigenschaften
- Einfache Doppelbehandschuhung
- Chemikalienfest



Industrien

- Kontrollierte/Kritische Arbeitsbereiche
- Produktion und Herstellung
- Labor und F & E





Fusion BFAP

Unsteriler Reinraumhandschuh aus Polychloropren, geeignet für die Reinraumklasse 10 (ISO 4)

TECHNISCHES DATENBLATT

	Produktinformation
Material	Neopren (Polychloropren)
Farbe	Grün
Form	Beidseitig tragbar
Manschette	Rollrand
Produktion/QMS-Prüfungsstandards	ISO 14001, Manufacturing QMS Audit Standards ISO 9001, PPE Regulation 2016 425 Module D, NEBB Certified Cleanrooms
Gesetzesvorschriften	CE 0598, EN ISO 21420:2020, EN 421:2010, EN ISO 374-5:2016, EN ISO 374-1:2016, EN 455 Part 2, Kategorie III
Verpackung	100 Stück/verschweißter PE-Innenbeutel; 1 Innenbeutel/verschweißter PE-Außenbeutel; 10 PE-Außenbeutel (1000 Stück)/Umkarton
Lagerung	Lagerung: Kühl (< 40 °C) und trocken lagern. Vor direktem Sonnenlicht und fluoreszierenden Lichtquellen schützen.
Herkunftsland	Indonesien
Erhältliche Größen	XS (5.5 - 6), S (6.5 - 7), M (7.5 - 8), L (8-9), XL (9.5 - 10), XXL (10.5 - 11)
Pudergehalt	Puderfrei
Außenfläche des Handschuhs	Texturierte Finger
Internal Glove Surface	Polymerbeschichtung
Reinraumklasse	ISO-Klasse 4
Haltbarkeit	Fünf (5) Jahre ab Herstellungsdatum.
Getestet für die Handhabung von Zytostika	Ja
Proteingehalt	N.z.: Enthält kein Naturgummilatex
Antistatisch	Ja



Fusion BFAP

Unsteriler Reinraumhandschuh aus Polychloropren, geeignet für die Reinraumklasse 10 (ISO 4)

Physikalische Eigenschaften							Testverfahren
Größen	XS		M	L	XL	XXL	
Länge (mm/in)	300 / 12						EN 420
Handflächenbreite (mm/in)	76/3	86/3,4	95/3,7	106/4,2	115/4,5	120/4,7	
Freiheit von Mikrolöchern	AQL-Wert 0,65, Leistungsstufe 3						EN 374-2
Typischer Partikelgehalt ≥ 0,5µm (Counts/cm²)	850						IEST-RP-CC005.4
Ziel (Einzelwand) der Innenhand (mm/mil)	0.10 / 3.94						EN 455-2
Ziel (Einzelwand) der Finger (mm/mil)	0.12 / 4.72						EN 455-2
Ziel (Einzelwand) der Finger (mm/mil)	0.07 / 2.76						EN 455-2

IONENGEHALT

Konzentration in µg/cm²	Typisch	Konzentration in µg/cm²	Typisch
Ammonium	0.003	Nitrat	0.884
Bromid	Not Detected	Nitrit	Not Detected
Kalzium	0.652	Phosphat	Not Detected
Chlorid	0.194	Kalium	0.315
Fluorid	Not Detected	Natrium	0.099
Lithium	Not Detected	Sulfat	0.025
Magnesium	0.007	Zink	Not Detected

BESTELLINFORMATIONEN

GRÖSSE	XS	M	L	XL	XXL
NACHBESTELLUNGSSNUMMER	BFAP-XS	BFAP-M	BFAP-L	BFAP-XL	BFAP-XXL

LEISTUNGSSTANDARDS UND EINHALTUNG VON GESETZEN, VORSCHRIFTEN UND NORMEN

CE 0598

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 Tel.: +1 800 800 0444
US Fax: +1 800 800 0445
CA Tel: +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

Russland

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.

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™ Fusion Polychloroprene Cleanroom Gloves BFAP

Gültig bis: [2027.01.21]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken Kategorie III



VIRUS

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN ISO 21420:2020, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2022/0050 lautet:

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

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

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

**Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell**

**Ort: Brüssel
Datum: 2022.01.21**