

Finessis.**Zero**[®]PERFORMANCE & SAFETY
FLEXYLON™

FLEXYLON™ MEDŽIAGOS
Chirurginės pirštinės be silikono, pudros ir cheminių medžiagų
Aukštas saugumas, efektyvumas ir komfortas
HIPOALERGIŠKUMAS

Chirurginės pirštinės, pagamintos iš sintetinio termoplastinio elastomero Flexilon™. Tai medžiaga pagaminta pagal naujausias molekulinio sluoksnio technologijas, kuri suteikia itin aukštą apsaugos ir kokybės lygį (AQL 0,10).

Chirurginės pirštinės **Finessis ZERO**[®] pasižymi ne tik ypatingu komforto jausmu, bet ir turi aukščiausią kokybės lygį (*Accepted Quality Level* (AQL) - 0.10).

Pirštinės pagamintos pagal naujausiais molekulinio sluoksnio technologijas (*Molecular Layer Technology*), kurių gamyboje nenaudojami akseleratoriai nei papildomos cheminės medžiagos. Flexilon™ medžiaga sudaryta iš keliais sluoksniais tarpusavio sujungtų polimerų, kurie formuoja tvirtą molekulinį daugiasluoksnį.

Molekulinio daugiasluoksnio technologija užtikrina chemiškai švarų gamybos procesą. Pirštinių sudėtyje nėra jokių rišančiųjų cheminių medžiagų arba alergenų. Didelio patvarumo ir tankio dėka, pirštinių medžiaga turi mažiausią mikroperforaciją ir didžiausią apsaugos lygį.

Unikalios Finessis ZERO[®] savybės

- Mikrostruktūrinės sandaros medžiaga FLEXYLON™ - aukščiausios kokybės termoplastinis elastomeras, pagamintas pagal naujausias molekulinio sluoksnio technologijas.
- Aukščiausias apsaugos kokybės lygis AQL 0.10
- Jokių akseleratorių, cheminių medžiagų.
- Didelė elektrinė varža.
- Aukštas raumenų komfortas ir lankstumo jausmas. Lyginant su natūralaus ir sintetinio latekso pirštinėmis, **Finessis ZERO**[®] sumažina jūsų delnų nuovargį.
- Hipoalergiškumas.

Finessis ZERO[®] idealiai tinka bendrosios chirurgijos, ginekologijos, endoskopinėms operacijoms.

Fizinės savybės: Ilgis: nuo 280 mm.

Storis: pirštų dalis 0,22 mm; riešo dalis 0,20 mm; rankovių dalis 0,20mm.

Standartai: EN 455 1, 2 ir 3 dalis; EN 374; EN 420; EN 388; ISO 13485; ISO 11137.

Tyrimai ir standartizuoti testai: Odos sensibilizacija ir pirminio dirginimo indeksas = 0 (pagal ISO 10993: 10, 12 ir 5); Virusinis pralaidumas = 0 (pagal ASTM F 1671); Ūmus sisteminis toksiškumas = 0 (*in vitro* citostatinių medžiagų pralaidumo testas pagal ASTM D6978).

Ib klasės medicinos prietaisas (MDD 93/42 / EEC, IX); III klasės asmeninės apsaugos priemonės (CE PPE III EN374).

Pakuotė: kiekviena pora supakuota atskirai, parodant dešinės ir kairės rankos pirštines. Pakuotėje 50 porų.