

EN ISO 374:2016 uyarınca geçirgenlik süreleri ve bozunma verileri

AlphaTec® 04-005

	Kimyasal Ajan	CAS Numarası	Geçirgenlik Süresi (dak)	Koruma Endeksi	Bozunma (%)	Parça
	Amonyum Hidroksit, %25	1336-21-6	47	2	-15.1	Avuçiçi
	Amonyum Hidroksit, %25	1336-21-6			2.1	Manşet
	Formaldehit, %37	50-00-0			10.6	Manşet
	Formaldehit, %37	50-00-0	> 480	6	-20.05	Avuçiçi
	Heptan	142-82-5			11.4	Manşet
	Heptan	142-82-5	95	3	-1.6	Avuçiçi
	Hidroflorik Asit, %40	7664-39-3	>480	6	-24.0	Avuçiçi
	Hidroflorik Asit, %40	7664-39-3			-20.0	Manşet
	Hidrojen Peroksit, %30	7722-84-1			8.1	Manşet
	Hidrojen Peroksit, %30	7722-84-1	> 480	6	-6.6	Avuçiçi
	Metanol	67-56-1	87	3	-2.9	Avuçiçi
	Metanol	67-56-1			15.1	Manşet
	Nitrik Asit, %65	7697-37-2			12.3	Manşet
	Nitrik Asit, %65	7697-37-2	120	4	-18.2	Avuçiçi
	Sodyum hidroksit, %40	1310-73-2			15.9	Manşet
	Sodyum hidroksit, %40	1310-73-2	> 480	6	-13	Avuçiçi
	Sülfürik Asit, %96	7664-93-9			9.8	Manşet
	Sülfürik Asit, %96	7664-93-9	120	4	-12.1	Avuçiçi
	Tolüen	108-88-3	34	2	6.5	Avuçiçi
	Tolüen	108-88-3			21.1	Manşet

EN ISO 374:2016 uyarınca geçirgenlik süreleri						
0	1	2	3	4	5	6
< 10	10-30	30-60	60-120	120-240	240-480	> 480
Tavsiye edilmez	Sıçrama koruması		Orta seviye koruma		Yüksek seviye koruma	
Yukarıdaki tabloda belirtilen bilgiler, eldivenin avuçiçi veya manşet bölgesinde yapılan laboratuvar testlerinin sonuçlarına dayalıdır. Bu testler, herhangi bir spesifik son kullanım durumunu tam olarak yansıtamayabilecek standart test yöntemleri kullanılarak gerçekleştirilmiştir. Geçirgenlik sürelerinin güvenli giyme süresine eşit olmadığını vurgulamak isteriz. Güvenli giyme süresi, KKD'nin doğru şekilde giyilip giyilmediğine, ortam sıcaklığına, kimyasalların toksikliğine ve diğer faktörlere bağlı olarak değişebilir. Burada yer alan geçirgenlik bilgileri ana koruyucu malzeme ile sınırlıdır. Geçirgenlik süreleri; dikişler, fermuarlar, vizörler veya KKD'nin diğer birleşme yerleri veya bileşenleri etrafında değişebilir. Eldeki görev için uygun KKD'ın seçilmesinden önce bir risk değerlendirmesi yapılması, kuruluşunuzun Sağlık ve Güvenlik uzmanlarının sorumluluğundadır. Ansell'in son kullanma koşulları üzerinde denetimi olmadığından veya elinde bu konuyla ilgili ayrıntılı bilgi bulunmadığından, buradaki bütün bilgiler yalnızca tavsiye niteliği taşımaktadır ve Ansell hiçbir sorumluluk kabul etmemektedir.						

Ansell Healthcare Europe N.V.

Riverside Business Park, Block J
Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium
Tel. +32 (0) 2 528 74 00 Fax +32 (0) 2 528 74 01
<http://www.ansell.eu> E-mail info.europe@ansell.com

