

# EN ISO 374:2016 uyarınca geçirgenlik süreleri ve bozunma verileri

MICROFLEX® NeoTouch™ 25-101

|  | Kimyasal Ajan          | CAS Numarası | Geçirgenlik Süresi (dak) | Koruma Endeksi | Bozunma (%) | Parça   |
|--|------------------------|--------------|--------------------------|----------------|-------------|---------|
|  | Formaldehit, %37       | 50-00-0      | > 480                    | 6              | -3.1        | Avuçiçi |
|  | Hidrojen Peroksit, %30 | 7722-84-1    | > 480                    | 6              | -5.4        | Avuçiçi |
|  | Sodyum hidroksit, %40  | 1310-73-2    | > 480                    | 6              | -5.7        | Avuçiçi |

| 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](mailto:info.europe@ansell.com)

