

DADOS TÉCNICOS

- Confeccionada em copolímero de butadieno e acrilonitrilo;
- Não estéril;
- Sem pó bioabsorvível;
- Ambidestra;
- Texturizada;
- Recomendada aos profissionais que possuem alergia ao látex e ao pó bioabsorvível;
- Proporciona uma adequada barreira física reduzindo assim os riscos de contaminações provocadas por sangue e outros materiais biológicos com fluídos corporais;
- A Luva Nitrílica sem pó Descarpack é indicada para proteção do profissional de saúde em procedimentos não estéreis e não invasivos.

MODELOS DISPONÍVEIS

Tamanho	Cor
PP	Azul
P	Azul
M	Azul
G	Azul

MODELOS CADASTRADOS

Tamanho	COR
PP	Azul
P	Azul
M	Azul
G	Azul

PP	Preta
P	Preta
M	Preta
G	Preta
PP	Rosa
P	Rosa
M	Rosa
G	Rosa

INSTRUÇÕES DE USO

1. Retirar todos os objetos das mãos, como anéis, pulseiras e relógios;
2. Lavar, secar as mãos e proceder com a antissepsia das mesmas;
3. Escolher a luva compatível com o tamanho das mãos;
4. Calçar as luvas;
5. Descartar em local apropriado após o uso;
6. Higienizar as mãos.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar o produto caso esteja fora da data de validade;
- Ao retirar as luvas evitar tocar a parte contaminada com as mãos;
- As luvas devem ser checadas quanto a presença de rasgos ou furos, antes e depois de colocadas, devendo ser trocadas caso isso ocorra;
- Caso as luvas rasquem durante o procedimento, devem ser removidas e descartadas;
- Livre de Látex;
- Produto não estéril;
- Produto médico hospitalar de uso único;
- Proibido reprocessar;
- Validade assegurada por 5 anos enquanto a embalagem não for danificada ou molhada;
- Após o uso descartar em local apropriado.

CONTRAINDICAÇÕES

Não aplicável.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

As embalagens contendo os produtos devem ser armazenadas e transportadas em temperatura de 4 a 40°C, evitando exposição direta ao calor, luz e umidade. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo de validade estabelecido na rotulagem do produto. Para que isto aconteça, é preciso que os devidos cuidados de armazenagem e transporte sejam tomados.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Não informamos métodos de limpeza e desinfecção pois o produto é de reprocessamento proibido de acordo com a RE nº 2605/2006. O descarte deste produto deve ser feito imediatamente após a utilização. Sugere-se o descarte do produto em recipiente identificado como resíduo infectante (grupo A1 de acordo com a RDC 306/2004) na cor branca e devidamente identificado.

INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO

Fabricante Responsável: Shandong Intco Medical Products Co., Ltd.

Importado e Distribuído por: Descarpack Descartáveis do Brasil Ltda

Notificação Anvisa: 10330660267

Responsável Técnica: Indianara D. Zanelato Joiozo – CRF/SP: 92269