

# DERMA PRENE® ULTRA

El guante quirúrgico **DERMA PRENE® ULTRA**, está hecho de una formulación única de neopreno sin látex, que no incluye aceleradores químicos, ofreciendo protección para ambas alergias, de látex (Tipo I) y químicas (Tipo IV). La FDA los aprobó para el manejo de drogas para quimioterapia\*\*.

## Seguridad y Protección

### Control de Infección

**Penetración Viral.** **DERMA PRENE® ULTRA** Superó la prueba de penetración viral de acuerdo al ASTM F1671.

**Puño Enrollable.** Presenta Ansell SureFit Technology™ que ofrece a los cirujanos, enfermeras, y otros profesionales de la salud protección y ajuste superior durante los procedimientos en el cuarto de operaciones.

**Cemento para Huesos.** Siempre y cuando la preparación estándar y las direcciones de uso del cemento para huesos se sigan, éste guante ofrece una barrera de protección para el manejo del producto mixto de cemento para huesos.

### Protección de la piel

No hechos de látex de caucho natural. Hechos 100% de neopreno sintético y es seguro para profesionales de la salud y pacientes sensibles al látex (Tipo I).

**Libres de Aceleradores.** El proceso de fabricación de éste guante no usa químicos (tiuram, Tratamientos Biológico-Mecánicos, o carbamatos) conocidos a contribuir con alergias Tipo IV.



## Comodidad y Ajuste

### Colocación

**Resistente al Alcohol.** El recubrimiento interno de poliuretano patentado no se estropeará durante el uso normal. Es resistente a los desinfectantes de manos con base alcohol.

**Donnability con la Mano Húmeda.** El recubrimiento mejorado de polímero permite la fácil colocación con la mano seca y húmeda.

**Doble Donnability.** El diseño y grosor permite el fácil y cómodo uso del doble guante.

### Fatiga de la Mano

**Forma del Guante/Molde.** Producidos en moldes nuevos y ergonómicamente diseñados para mejorar el ajuste y comodidad, y reducir la fatiga de la mano y estrés.

**Elasticidad (Módulos).** Debido a que éste guante está hecho de neopreno sin látex, los usuarios experimentan un ajuste más seguro que ofrece mayor comodidad sin holgura, similar a la del látex de caucho natural.

## Agarre

**Aplicación.** Suave terminado antideslizante que previene el deslizamiento.

DERMA PRENE® ULTRA

Ansell

**Material** 100% Neopreno sintético; no hecho de látex de caucho natural.

**Embalaje** 1 Par Estéril/ Empaque - 50 Pares/Dispensadores - 4 Dispensadores/Caja

### Números de producto

TALLA (identificada dentro del guante)	ASPN	ORACLE
5 1/2	8511	100689
6	8512	100690
6 1/2	8513	100691
7	8514	100692
7 1/2	8515	100693
8	8516	100694
8 1/2	8517	100695
9	8518	100696

### Especificación de dimensiones

TALLA	LARGO mm (mils)	ANCHO DE PALMA mm (mils)
5 1/2	310 (12.2)	70 (2.8)
6	315 (12.4)	77 (3.0)
6 1/2	312 (12.3)	82 (3.2)
7	310 (12.2)	90 (3.5)
7 1/2	315 (12.4)	95 (3.7)
8	310 (12.2)	102 (4.0)
8 1/2	308 (12.1)	109 (4.3)
9	310 (12.2)	113 (4.4)

### ESPESOR (Barrera sencilla)

Datos de la muestra	Espesor
Dedos, mm (mils)	0.20 (7.9)
Palma, mm (mils)	0.19 (7.5)
Puño, mm (mils)	0.16 (6.3)

### Propiedades Físicas

	Antes del envejecimiento (Requisitos ASTM)		Después del envejecimiento (Requisitos ASTM)	
Libre de Hoyos (nivel de inspección GI)	1.5 AQL*	1.0 AQL*	N/A	N/A
Tensión, MPa (p.s.i.) mínimo	17 (2,465)	22 (3,190)	12 (1,740)	28 (4,060)
Extensión (%) mínimo	650	997	490	815
Módulos, MPa (p.s.i.) máximo	7.0 (1,015)	2.3 (334)	N/A	N/A

Las especificaciones de fabricación cumplen o exceden todos los anteriores.

<b>Color</b>	Verde
<b>Aceleradores</b>	Ninguno
<b>Libre de Polvo</b>	El guante elimina las complicaciones y sensibilidad postoperatorias relacionadas con el polvo 0.28 mg/guante
<b>Certificación</b>	La fabrica esta certificada bajo ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 10282 Y EN46001 - Licencia de Salud de Canadá
<b>Control de Calidad</b>	En cumplimiento con ASTM D3577-09e1, D6124, D6978-05, D5151-06, D7160 y F1671
<b>Esterilización</b>	Radiación Gamma; Nivel de Garantía de Esterilidad (SAL) 10 <sup>-6</sup>
<b>Referencias</b>	ANSI/ASQ Z1.4 Procedimientos de Muestra y Tablas para Inspección por Atributos
<b>País de Origen</b>	Sri Lanka
<b>Almacenamiento</b>	Ambiente fresco, protegido del ozono y luz Ultravioleta

\* Nivel de calidad aceptable (AQL). La FDA especifica AQL libres de agujeros de 1.5. Ansell libera el producto a un AQL de 1.0. Un AQL mas bajo significa menos defectos aceptados.

### Distribución México:

SAXA S.A. de C.V. Montecito 38 Piso 33 Of. 35 Col. Nápoles, CP. 03810, WTC, Delegación Benito Juárez, México. Tel. 01 (55) 90 00 21 05, 01 (55) 90 00 21 06, operaciones@saxa.com.mx

