

Finessis.



Zero®

PERFORMANCE & SAFETY  
FLEXYLON™

## FLEXYLON™ MATERIĀLS ĶIRURĢISKAIS CIMDS BEZ PŪDERA UN ĶĪMISKIEM AĢENTIEM

AUGSTA DROŠĪBA, FUNKCIONALITĀTE UN KOMFORTS  
BEZ ALERĢIJAS RISKA

**Ķirurģiskie cimdi no sintētiska termoplastiska elastomēra Flexilon™ - molekulārā līmenī slāņots materiāls ar augstu barjeras aizsardzību - AQL 0.10**

Kad runa ir par ķirurģisko cimdu funkcionalitāti, runa nav tikai par komfortu.

Finessis ZERO® ir ķirurģiskais cimdus ar augstāko akceptēto kvalitātes līmeni (AQL 0.10).

Šis jaunais kritērijs tiek panākts, izmantojot patentētu *State of Art* jaunāko tehnoloģiju cimdu rūpniecībā – molekulāro slāņu tehnoloģiju (*Molecular Layer Technology*).

Tehnoloģija ļauj izveidot cimda materiālu vienā nevainojami strukturētā molekulārā līmeņa slānī.

Molekulāro slāņu tehnoloģija nodrošina ķīmiski tīru ražošanas procesu - "0" līmeņa ķīmisko aģentu vai alergēnu klātbūtne cimda materiālā, panākot augstākās izturības un blīvuma bez poru cimda materiālu ar viszemāko mikroperforācijas līmeni un augstāko aizsardzības barjeru.

**Tas ir Finessis ZERO® ar unikālām īpašībām:**

- Mikrostrukturēts materiāls FLEXYLON™ - augstākā izpildījuma termoplastisks elastomērs, molekulāro slāņu tehnoloģija
- Augstākais akceptētais kvalitātes līmenis AQL 0.10
- "NULLE" akceleratori, ķīmiskie aģenti
- Augsta elektriskā rezistence
- Augsts komforts un pielāgotība plaukstai, anatomiska forma un 3D-izliekuma dizains - Finessis ZERO samazina uz pusi plaukstu stresu un nogurumu salīdzinot ar dabīgā lateksa un sintētiskā lateksa cimdu.

**Finessis ZERO® ideāli piemērots – vispārējā ķirurģija, ginekoloģija, endoskopijas ķirurģija.**

**Fizikālās īpašības:** Garums min 280 mm; Biezums Pirkstu daļa 0.22 mm, Plaukstu daļa 0.20 mm, Manšetes daļa 0.20 mm

**Atbilstība standartiem:** EN 455 Part 1, 2 and 3; EN 374, EN 420, EN 388, ISO 13485, ISO 11137

**Pētījumi un standartizēti testi:**

Ādas sensibilizācijas pakāpe un primārā kairinājuma indekss = 0 (*atbilstoši ISO 10993: 10, 12 un 5*)

Vīrusu caurlaidība = 0 (*atbilstoši ASTM F 1671*)

Akūta sistēmiska toksicitāte = 0 (*in vitro tests uz citostatisko vielu caurlaidību atbilstoši ASTM D6978*)

II a klases Medicīnas ierīce (*MDD 93/42/EEC, IX*); III klases individuālās aizsardzības līdzeklis (*CE PPE III EN374*)

**Iepakojums:** labās un kreisās rokas anatomiskas formas cimdu pāris, iepakojumā 50 individuāli iepakoti cimdu pāri.



[www.biomark.lv](http://www.biomark.lv)

Izplatītājs Baltijas valstīs: SIA BIOMARK Brīvības gatve 217, Rīga, LV-1039, tālr. 66 103 078, 29 427 127, 29 420 888