

# GERMIDINA

FICHA TÉCNICA  
JABÓN DE MANOS DESINFECTANTE  
REGISTRO SANITARIO INVIMA NSOC38507-10CO

GERMIDINA es IRGACIDE al 1% más ácido láctico con alquilamido propil aminóxido.

Aspecto: Líquido viscoso

Color: Cereza traslúcido

Olor: Suave olor a limpio.

## MECANISMO DE ACCIÓN

Clásicamente se define su mecanismo de acción como de difusión a través la membrana citoplásmica y de inhibición de la síntesis de ARN lipídico y proteico. GERMIDINA actúa como un biocida, con múltiples membranas y citoplasmas como objetivo.

Recientes estudios in vitro han observado que GERMIDINA es, además, un potente inhibidor de la enzima enoyl acyl carrier protein (ACP) reductasa (modulada por el gen FabI) de la Escherichia coli ya que mimetiza la estructura molecular del sustrato natural de dicha enzima. Dicha enzima interviene en el metabolismo lipídico, lo que concuerda con el concepto clásico de actividad.

## USOS DE GERMIDINA:

GERMIDINA está indicada para remover la suciedad y la flora transitoria durante el lavado de manos del personal de la salud al comenzar y terminar labores; antes de comenzar y al terminar un procedimiento; entre paciente y paciente, al hacer el cambio de guantes; y antes y después de atender un paciente de alto riesgo.

# HOLANDINA

Pharmaceutical

## MODO DE EMPLEO

Humedecer las manos y verter aproximadamente 5 mL del producto. Extender suficientemente hasta las dos terceras partes del antebrazo, frotando por lo menos durante 20 segundos sin olvidar lavar debajo de las uñas y entre los dedos. Enjuagar con el chorro de agua y secar con toalla desechable. Utilizar la misma toalla para cerrar la llave. Tenga en cuenta retirar antes del lavado anillos, relojes y otras joyas.

## VIDA ÚTIL

2 Años

## CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar en un sitio fresco y seco, mantener a temperatura inferior a 30 °C.

## DISPOSICIÓN FINAL

Por ser biodegradable este producto puede desecharse por el desagüe; hacerlo vertiendo abundante agua.

## PRODUCTO UNA VEZ ABIERTO

Debe mantenerse a temperatura inferior a 30 °C y manipularse con las condiciones de higiene y asepsia contempladas en los protocolos de bioseguridad.

## PRECAUCIONES

Utilice implementos de seguridad.

No deje al alcance de los niños.

## PRESENTACIÓN

Garrafa de 4000 c.c.

Frasco de 500 c.c con válvula dosificadora.

REGISTRO SANITARIO INVIMA NSOC38507-10CO

PRODUCTO BIODEGRADABLE

# GELDIN - A

## GEL ANTIBACTERIAL

FICHA TÉCNICA  
GEL ANTIBACTERIAL

ALCOHOL GLICERINADO AL 69,9%, CON ALOE VERA QUE PROTEGE LA PIEL  
REGISTRO SANITARIO INVIMA NSOC02710-20CO

Color: Traslucido.  
Olor: Neutro. Inodoro.  
pH: 5,5 - 7,0

GELDIN-A Elimina 99.9% de microorganismos en 30 segundos.

GELDIN-A está indicado para la desinfección de manos cuando no se tiene disponible agua ni jabón.

GELDIN-A contiene alcohol como antiséptico, glicerina como emoliente y aloe vera como protector de la piel.

### MODO DE EMPLEO

Sin humedecer las manos aplique una pequeña cantidad de GELDIN-A y frote suavemente hasta que seque por completo. Distribuir en forma uniforme sobre las manos cubriendo toda la superficie.

No se absorbe a través de la piel.

### VIDA ÚTIL

Sin vencimiento.

### PRODUCTO UNA VEZ ABIERTO

Debe manipularse de acuerdo con las condiciones de higiene y asepsia contempladas en los protocolos de bioseguridad.

### CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar en un sitio fresco y seco, mantener a temperatura inferior de 30 °C.



[www.holandinacolombia.com](http://www.holandinacolombia.com)

[info@holandinacolombia.com](mailto:info@holandinacolombia.com)

Teléfono: (571) 6246001

Bogotá - Colombia

**HOLANDINA**  
Pharmaceutical

#### DISPOSICIÓN FINAL

No genera residuos; los sobrantes de producto pueden desecharse por el desagüe.

#### CLASIFICACIÓN INVIMA

Cosmético.

#### PRECAUCIONES

No mezclar con ningún otro producto o sustancia química. No dejar al alcance de los niños.

#### PRESENTACIONES

Frasco dosificador de 250 mL, 500 mL y 1000 mL.

Bolsa por 850 mL.

Garrafa por 4000 mL y 20 L.

#### BIBLIOGRAFÍA CONSULTADA

- Boyce, J. M., Pittet, D., & Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee. Society for Healthcare Epidemiology of America. Association for Professionals in Infection Control. Infectious Diseases Society of America. Hand Hygiene Task Force (2002). Guideline for Hand Hygiene in Health-Care Settings: recommendations of the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee and the HICPAC/SHEA/APIC/IDSA Hand Hygiene Task Force. *Infection control and hospital epidemiology*, 23(12 Suppl), S3–S40. <https://doi.org/10.1086/503164>
- Farmani, Z., Kargar, M., Khademian, Z., Paydar, S., & Zare, N. (2019). The effect of training and awareness of subtle control on the frequency of hand hygiene among intensive care unit nurses. *BMC research notes*, 12(1), 647. <https://doi.org/10.1186/s13104-019-4635-z>
- Kampf, G., & Kramer, A. (2004). Epidemiologic background of hand hygiene and evaluation of the most important agents for scrubs and rubs. *Clinical microbiology reviews*, 17(4), 863–893. <https://doi.org/10.1128/CMR.17.4.863-893.2004>
- Lupión, C., López-Cortés, L. E., & Rodríguez-Baño, J. (2014). Medidas de prevención de la transmisión de microorganismos entre pacientes hospitalizados. Higiene de manos [Preventive measures for avoiding transmission of microorganisms between hospitalised patients. Hand hygiene]. *Enfermedades infecciosas y microbiología clínica*, 32(9), 603–609. <https://doi.org/10.1016/j.eimc.2014.02.003>
- Oriel, B. S., & Itani, K. M. (2016). Surgical Hand Antisepsis and Surgical Site Infections. *Surgical infections*, 17(6), 632–644. <https://doi.org/10.1089/sur.2016.085>

[www.holandinacolombia.com](http://www.holandinacolombia.com)

[info@holandinacolombia.com](mailto:info@holandinacolombia.com)

Teléfono: (571) 6246001

Bogotá - Colombia

**HOLANDINA**  
Pharmaceutical



# www.tiendaferreweb.co

Productos especiales para la construcción y la industria



316 396 05 54  
 DESPACHOS NACIONALES



By  
 eco  
 E-Commerce Operator



## Garhox ® 30 Glutaraldehido 2%

Referencia GRXGLN

Condición: Nuevo producto

Desinfectante de alto nivel en solo 20 minutos. Virucida, bactericida, fungicida, esporicida, tuberculicida

12 Artículos



Hola, vemos que estás aquí por primera vez. Si tiene alguna pregunta, no dudes en contactarnos. Si nuestro equipo está fuera de línea nos ...

➤ **Escríbenos**

Chat



# \$ 44.000 impuestos inc.

Cantidad

1



## FICHA TÉCNICA

### Composición

Cada 100 mL de GARHOX@30 contiene Glutaraldehido 2%, anticorrosivo 0.1%, excipiente aromatizado c.s.p. 100 mL

### Propiedades

DESINFECCIÓN DE ALTO NIVEL EN 20 MINUTOS, reusable hasta por 30 días.

### Observaciones Especiales

Use tapabocas, gafas, guantes para la activación y para manipular el instrumental dentro de la solución.

### Contenido

3850 mL

### Dosificación

Ver Descripción

### ADVERTENCIAS

GARHOX@30 no es para ingerir. En caso de ingestión administrar agua, leche, clara de huevo, carbón activado y/o demulcentes mientras se obtiene atención médica. Manténgase fuera del alcance de los niños.

## MÁS

GARHOX@30 es una solución estable hasta por 3 años mientras no se le adicione solución activadora. Una vez se active puede usarse y reusarse hasta por 30 días manteniendo el 100% de su eficacia.

GARHOX@30 se utiliza en la desinfección de alto nivel de instrumental dental, espejos, fresas, impresiones, aparatología e instrumental quirúrgico, sondas, cateteres de caucho y plástico.

### METODO DE APLICACIÓN

Adiciona la envase de GARHOX@30 todo el contenido de la solución activadora, tape y agite durante 30 segundos. La solución debe pasar de color amarillo a color verde, señal de que ha sido activado y esta lista para usar.

Lave perfectamente el material a desinfectar o esterilizar, utilizando jabón y/o cepillo, enjuague finalmente hasta ausencia de material contaminado visible.

Coloque el material dentro de la cubeta cuidando que quede completamente sumergido en la solución de GARHOX@30.

Desinfección de alto nivel en 20 MINUTOS.

Retire el material de la solución GARHOX@30 y lávelo con agua recién hervida o preferiblemente agua esterilizada.

\*GARHOX@30 contiene un poderoso inhibidor de corrosión que protege su instrumental contra la oxidación.

# Technical Data

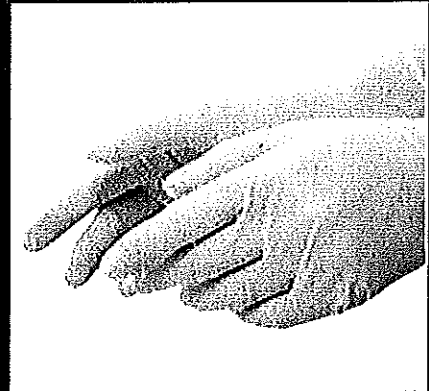
## GUANTE DE LATEX CON POLVO EW-GLP-(TALLA)

Descripción:	Guante desechable de Látex con polvo
Material:	100% látex
Marca:	EliteWear Personal Safety Equipment
Calibre/Peso:	5.0 m
A.Q.L.	1.5
Características:	<ul style="list-style-type: none"><li>• Ambidiestro</li><li>• Aprobado para el contacto con alimentos</li><li>• Producto no estéril</li><li>• Un solo uso</li><li>• Sin polvo.</li></ul>
Observaciones:	Todo equipo de seguridad deberá ser inspeccionado antes de su uso para descartar cualquier falla de fabricación. Un sólo uso.
Aplicaciones:	Sector alimentos, hotelería, servicio al cliente, plantas de alimentos, actividades de protección ligera, sector industrial sin manipulación de contaminantes peligrosos.
Tallas:	CHICO, MEDIANO, GRANDE, XGRANDE
Origen:	Fabricado en China
Empaque:	100 piezas por dispenser, 10 dispensers por caja Caja master con 1000 piezas

Certificaciones:	   EN 455-1:2000 EN 455-2:2015 EN 455-3:2015 EN 374-2:2014
------------------	--

EN ISO 13485

**eliteWEAR™**  
PERSONAL SAFETY EQUIPMENT



DUSTED WITH ABSORBABLE CORN-STARCH POWDER (U.S.P.)

WARNING: ISOLATED CASES OF ALLERGIC REACTIONS TO RUBBER LATEX OR POWDER HAVE BEEN REPORTED. IF YOU EXPERIENCE A REACTION TO THIS PRODUCT, DISCONTINUE USE IMMEDIATELY AND CONSULT YOUR PHYSICIAN. THIS PRODUCT CONTAINS NATURAL RUBBER LATEX WHICH MAY CAUSE REACTIONS IN SOME INDIVIDUALS. SAFE USE OF THIS GLOVE BY LATEX SENSITIZED INDIVIDUALS HAS NOT BEEN ESTABLISHED.

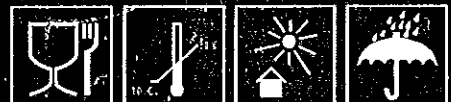
STORE IN A COOL, DRY PLACE, AVOID EXCESSIVE HEAT (30 C). OPENED BOX SHOULD BE SHIELDED FROM EXPOSURE TO DIRECT SUN OR FLUORESCENT LIGHTING. GOOD QUALITY LATEX GLOVES PROVIDE AN EXCELLENT BIOLOGICAL BARRIER. THEY ARE NOT INTENDED FOR USE AS A CHEMICAL BARRIER.

EMPOLVADO CON POLVO DE FECCULA DE MAIZ ABSORBIBLE (U.S.P.)

PRECAUCIÓN: CASOS AISLADOS DE REACCIONES ALÉRGICAS AL LATEX DE LATEX O AL POLVO U.S.P. HAN SIDO REPORTADOS. SI USTED TIENE ALGUNA REACCIÓN CON ESTE PRODUCTO, DISCONTINUE SU USO INMEDIATAMENTE Y CONSULTE A SU MÉDICO. ESTE PRODUCTO CONTIENE LATEX QUE PUEDE CAUSAR REACCIONES EN CIERTOS INDIVIDUOS. EL USO SEGURO DE ESTE GUANTE POR INDIVIDUOS SENSIBLES AL LATEX NO HA SIDO ESTABLECIDO.

GUARDE EN UN LUGAR FRESCO Y SECO. EVITE EL CALOR EXCESIVO (30 C). LA CAJA ABIERTA DEBE PROTEGERSE DE RAYOS SOLARES Y LUZ FLUORESCENTE. LOS GUANTES DE LATEX PROVEEN UNA EXCELENTE BARRERA BIOLÓGICA. NO DEBEN UTILIZARSE COMO BARRERA QUÍMICA.

1.5 AQL  
PROFESSIONAL





**Biomics Lab**

# Ficha técnica: Bata quirúrgica

## Descripción

Bata quirúrgica desechable estéril, con puños ajustables y refuerzo en mangas y pecho. Resistente a la penetración microbiana en condiciones de ambiente seco y húmedo. Se entrega en un empaque de polietileno de baja densidad garantizando la esterilización.



## Especificaciones Técnicas

<b>Función</b>	Elemento de protección indicado para uso en procedimientos quirúrgicos. Por su característica de bata estéril se usa en todas las especialidades quirúrgicas en ambiente aséptico.		
<b>Características del producto</b>	Bata quirúrgica con puños ajustables y refuerzo en mangas y pecho. Tela no tejida de polipropileno impermeable a la penetración de líquidos y fluidos ; antiestática y resistente a la tensión. Estéril y desechable. Talla: Chica, Mediana, Grande y Extra grande.		
<b>Doblada</b>	La prenda se presenta doblada en forma de abanico.		
<b>Puños</b>	Ajustables.	<b>Estéril</b>	Si, en rayos gamma.
<b>Vigencia</b>	5 años a partir de la fecha de fabricación indicada en el empaque.		
<b>Almacenamiento</b>	En lugar fresco y seco. Temperatura 5 a 30°C.		
<b>Certificaciones</b>	Iso 13485. Iso 9001:2015. Registro Sanitario 1674C2017 SSA.		





Fecha: 11.01.2005

Página: 1 / 1

## Ficha técnica

Batas quirúrgicas

Foliodress® Comfort, estéril



### 1. Descripción general de producto

Las batas quirúrgicas Foliodress® Comfort están formadas de un material de tres capas, dos de tejido no tejido y una intermedia de microfibras. Posee una gran resistencia contra el paso de humedad y microorganismos.

Exento de fricción y no desprende pelusas.

Bata con manguitos largos elásticos de punto.

Gama completa de batas para diferentes tipos de intervenciones quirúrgicas (con mas o menos cantidad de fluidos).

Foliodress® Comfort lleva el marcado CE según la normativa europea 93/42/EWG sobre productos médicos. El producto está catalogado como producto médico de clase I.

Foliodress Comfort cumple con las exigencias de la norma europea para batas quirúrgicas DIN EN 13795-(1-3).

### 2. Indicaciones

Bata de un solo uso para el quirófano. Gama completa para intervenciones de diferente duración y cantidad de fluido.

Existe la opción de disponer de las batas en formato "Peel and Go" sin papel crepado ni toallitas secamanos.

### 3. Presentaciones

Foliodress® Comfort Basic: parte trasera unida mediante cintas  
Tallas: L,XL

Foliodress® Comfort Perfect: parte trasera solapada  
Tallas: L,XL,XXL

Foliodress® Comfort special: parte trasera solapada  
Tallas L,XL,XXL

Color: Aqua



Fecha: 11.01.2005

Página: 2 / 1

## Ficha técnica

Batas quirúrgicas

Foliodress® Comfort, estéril



### 4. Características del producto

Foliodress® Comfort no contiene látex.

Tejido no tejido: 3 capas de PP (repelente al alcohol y antiestático)

Uniones: 100% poliéster

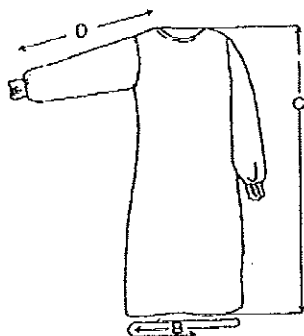
Hilo de cosido: 100% poliéster

En las batas Foliodress® Comfort Special encontramos en la parte posterior y en las mangas un laminado transpirable reforzado (en la parte posterior el laminado es de dos capas mientras que en las mangas es de tres capas).

Reforzado "Air Active".

### 5. Requisitos del producto

a. Foliodress® Comfort Basic (medidas en cm)



Talla	B	C	D
L	156	123	79
XL	156	149	85



Fecha: 11.01.2005

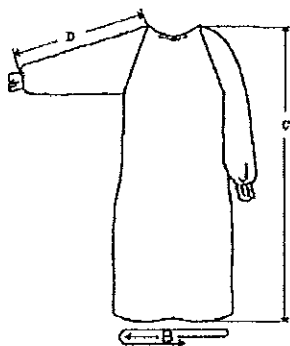
Página: 3 / 1

### Ficha técnica

Batas quirúrgicas  
Foliodress® Comfort, estéril



#### b. Foliodress® Comfort Perfect (medidas en cm)





Talla	B	C	D
L	160	130	77
XL	170	150	88
XXL	180	160	88

#### c. Foliodress Comfort Special (medidas en cm)



Talla	A	B	C	D	E	F	G	H
L	15	160	130	77	52	70	85	40
XL	15	170	150	88	55	70	105	40
XXL	15	180	160	88	55	70	105	40



 <p>Fecha: 11.01.2005</p> <p>Página: 4 / 1</p>	<p><b>Ficha técnica</b></p> <p>Batas quirúrgicas</p> <p>Foliodress® Comfort, estéril</p>	
---	--	---

- Valores importantes para el tejido no tejido

v Peso de la superficie ): (medido según ISO 9073-1)	aprox. 35g/m <sup>2</sup>
v Resistencia a la penetración de fluidos: (según EN 20811;gradiente 10 mbar/min)	= 40 cm
v Resistencia a la rotura: (probado análogo EDANA 20.2-89 (100 mm/min)	- ancho = 40 N/50 mm - largo = 70 N/50 mm
v Repelente al alcohol: (probado con 2-propanol)	10
v Resistencia al desgarro (seco/húmedo) (medido según DIN EN ISO 13938-1)	aprox. 85 kPa
v Liberación de partículas (medido según ISO 9073-10)	log (10)= 2,53 o bien 2,05 (en ocasiones)

- Valores importantes de la parte frontal reforzada (solamente en Foliodress® Special)

v Peso de la superficie ): (medido según ISO 9073-1)	aprox. 44 g/m <sup>2</sup>
v Resistencia a la penetración de fluidos: (según EN 20811;gradiente 10 mbar/min)	= 300 cm
v Resistencia a la rotura: (probado análogo EDANA 20.2-89 (100 mm/min)	- ancho = 30 N/50 mm - largo = 80 N/50 mm
v Repelente al alcohol: (probado con 2-propanol)	10

 Fecha: 11.01.2005 Página: 5 / 1	<b>Ficha técnica</b>  <b>Batas quirúrgicas</b> <b>Foliodress® Comfort, estéril</b>	
---	---	---

- Valores importantes de la parte reforzada de las mangas (solamente en Foliodress® Special)

v Peso de la superficie: (medido según ISO 9073-1)	aprox. 63g/m <sup>2</sup>
v Resistencia a la penetración de fluidos: (según EN 20811; gradiente 10 mbar/min)	= 300 cm
v Resistencia a la rotura: (probado análogo EDANA 20.2-89 (100 mm/min))	- ancho = 56 N/50 mm - largo = 100 N/50 mm
v Repelente al alcohol: (probado con 2-propanol)	10

#### 6. Identificación

Número de Lote con código de 8 cifras:


Por Ejemplo:

2 (Año)      26 (Semana del Calendario)      XXXXX (Código interno)

#### 7. Envasado

La bata está envuelta en un envase estéril, otro embalaje de polietileno y en un cartón de transporte.

El envase de transporte cumple las especificaciones DIN, precintados con cintas adhesivas, en europalet.

	Tipo Ficha técnica	Código FTP-001	Versión 01	Vigente desde Marzo/2011	Vigente hasta Marzo/2013
	Título: <p style="text-align: center;"><b>ALCOHOL ANTISEPTICO OSA</b></p>				
	Archivo Magnético D:\Gestion de calidad /A Documentación/ Fichas PT / FTP-001				Pagina 1 de 1

**NOMBRE COMERCIAL:** ALCOHOL ANTISEPTICO OSA

**FORMA FARMACEUTICA:** SOLUCION

**REGISTRO SANITARIO** INVIMA M-009828 - R1 (Medicamento)

**INDICACIONES Y USOS:** Antiséptico, sanitizante de áreas, equipos, material quirúrgico, uso hospitalario.

**CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:** No debe ser ingerido. No usar para elaboración de bebidas alcohólicas. En caso de incendio, no apagar con agua

**COMPOSICION:** Cada 100 ml de ALCOHOL ANTISEPTICO OSA contiene

Alcohol etílico 96%	72.9 ml
Desnaturalizante (dietil ftalato )=	0.5%
Agua purificada CSP	100 ml


**ALMACENAMIENTO:** Debe conservarse en envases bien tapados. Almacenar a temperaturas inferiores a 30°C  
Mantener alejado de fuentes de ignición

**PRESENTACION COMERCIAL:** Frasco de vidrio tipo III por 360 ml y 750 mL

Frasco de PEAD por 60 mL, 120mL, 240mL, 345 mL, 700 mL, 750, 3600 mL

**EMBALAJE:** Caja corrugada de 60 mL x 60 Un  
 Caja corrugada de 120 mL x 48 Un  
 Caja corrugada de 240 mL x 30 Un  
 Caja corrugada de 345 mL x 24 Un  
 Caja corrugada de 360 mL x 24 Un  
 Caja corrugada de 700 mL x 12 Un  
 Caja corrugada de 750 mL. x 12 Un  
 Caja corrugada de 3600 mL x 4 Un

Elaborado Por: Productos OSA E.U	Dirección técnica	servicioalcliente@productososa.COM

	FICHA TECNICA PRODUCTO TERMINADO	NUMERO: FT-032-03
	<b>ALCOHOL ANTISEPTICO</b>	PÁGINA: 1 de 4
		FECHA EMISIÓN: 17-02-11

<b>PREPARADO POR:</b>	<b>REVISADO POR:</b>	<b>APROBADO POR:</b>
NOMBRE: Jose Luis Quintero	NOMBRE: Henry Ortiz	NOMBRE: Carmen Jurado
FIRMA:	FIRMA:	FIRMA:
CARGO: Analista de laboratorio	CARGO: Jefe de Aseguramiento de Calidad	CARGO: Directora Técnica
FECHA: 17-02-11	FECHA: 17-02-11	FECHA: 17-02-11


## 1. INFORMACIÓN GENERAL

NOMBRE COMERCIAL:	ALCOHOL ANTISEPTICO		
DESCRIPCIÓN Y FORMA:	SOLUCION		
CATEGORÍA	<input checked="" type="checkbox"/>	Medicamento	Dispositivo Médico
	<input type="checkbox"/>	Cosmético	Varios
	<input type="checkbox"/>	Suplemento Dietario	Otros:
REGISTRO SANITARIO:	INVIMA 2008M-0007725		
TIEMPO DE VIDA UTIL:	2 AÑOS		
PROPIEDAD DE MARCA:	<input checked="" type="checkbox"/>	JGB S.A.	Marca Propia. Cliente:

## 2. PRESENTACIONES

CODIGOS	PRESENTACIONES	CÓDIGO ÚNICO DE MEDICAMENTOS (CUM)*	EMBALAJES
974	Alcohol Antiséptico x 350 ml	01998766203	Caja x 24 UN
973	Alcohol Antiséptico x 700 ml	01998766205	Caja x 12 UN
647	Alcohol Antiséptico JGB x 375 ml	01998766204	Caja x 24 UN
648	Alcohol Antiséptico JGB x 750 ml	01998766206	Caja x 12 UN
382	Alcohol Antiséptico JGB x 130 ml	01998766202	Caja x 72 UN
885	Alcohol JGB 3800 ml Galón	01998766201	Caja x 6 UN
2300	Alcohol JGB Garrafa x 350 ml	01998766203	Caja x 24 UN
2301	Alcohol JGB Garrafa x 700 ml	01998766205	Caja x 12 UN
2368	Alcohol JGB x 120 ml	01998766208	Caja x 72 UN

\*Aplica únicamente a Medicamentos

	FICHA TECNICA PRODUCTO TERMINADO	NUMERO: FT-032-03
	ALCOHOL ANTISEPTICO	PÁGINA: 2 de 4
		FECHA EMISIÓN: 17-02-11

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA

<b>INGREDIENTES ACTIVOS</b>
Alcohol Etilico Impotabilizado al 96 %
<b>OTROS INGREDIENTES</b>
Agua Purificada C.S.P.
<b>MATERIALES DE ENVASE Y EMPAQUE</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Frascos en Polietileno de Alta Densidad (PEAD)</li> <li>• Tapas de Polipropileno blancas con el logo JGB y sin logo para la presentación de 3800 ml.</li> <li>• Funda Plástica Alcohol Antiseptico JGB.</li> <li>• Caja Corrugada Alcohol Antiseptico JGB.</li> </ul>

### 4. REQUISITOS LEGALES


DECRETO O NORMATIVA QUE APLICA SEGÚN CATEGORÍA DEL PRODUCTO:	DECRETO 677 de 1995 DECRETO 219 de 1995 DECISIÓN 516 de 2002
--	--

### 5. CARACTERÍSTICAS FÍSICAS, QUÍMICAS Y MICROBIOLÓGICAS

PARAMETRO	UNIDAD	ESPECIFICACIÓN		CLASE PRUEBA*	
		VALOR	REFERENCIA	TIPO	RUTINA
Aspecto	N.A.	Líquido volátil, libre de partículas extrañas	JGB		X
Color	N.A.	Incoloro	JGB		X
Olor	N.A.	característico	JGB		X
Gravedad Especifica a 25°C	N.A.	0,880 – 0,8875	JGB		X
Densidad a 25°C	g/mL	Menor a 1	JGB		X
Contenido de Alcohol (Alcoholimetría)	% v/v	68,5 – 72,0	JGB		X
Metanol	N.A.	No aparece color violeta	JGB		X
Límite de residuo no volátil	mg	<= 2,5	JGB		X

- Las pruebas de rutina se realizan a todos los lotes como control para su liberación y las pruebas tipo se realizan con una frecuencia determinada definida en los procedimientos de análisis de cada producto con el propósito de monitorear las características y no son requerimiento para la liberación del lote.



	FICHA TECNICA PRODUCTO TERMINADO	NUMERO: FT-032-03
	ALCOHOL ANTISEPTICO	PÁGINA: 3 de 4
		FECHA EMISIÓN: 17-02-11

6. CONTENIDO NETO: Según NTC 3684.

REFERENCIA	CONTENIDO NETO	LÍMITES
120 mL	120 mL	120,0 – 125,4 mL
130 mL	130 mL	130,0 – 135,9 mL
350 mL	350 mL	350,0 – 360,5 mL
375 mL	375 mL	375,0 – 386,3 mL
700 mL	700 mL	700,0 – 715,0 mL
750 mL	750 mL	750,0 – 765,0 mL
3800 mL	3800 mL	3800 – 3857 mL

7. USO, ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES (incluidas en las leyendas de la etiqueta del producto)


<b>MODO DE USO</b>
Aplicar directamente sobre la piel en la zona afectada
<b>ADVERTENCIAS</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Hipersensibilidad al medicamento</li> <li>• Impotable</li> <li>• No ingerir ni preparar bebidas alcohólicas</li> <li>• No aplicar cerca del área de los ojos</li> </ul>
<b>PRECAUCIONES Y DEMÁS AVISOS</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Manténgase fuera del alcance de los niños, mascotas y fuentes de ignición.</li> <li>• Consérvese en el envase original, bien tapado.</li> </ul>

8. NUMERO DE LOTE

INTERPRETACIÓN:	LOTE ALFANUMÉRICO QUE INDICA EN SU ORDEN, EL MES, AÑO Y CONSECUTIVO DE LA ORDEN DE PRODUCCIÓN (A8-XXXXXX)
-----------------	---

9. CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

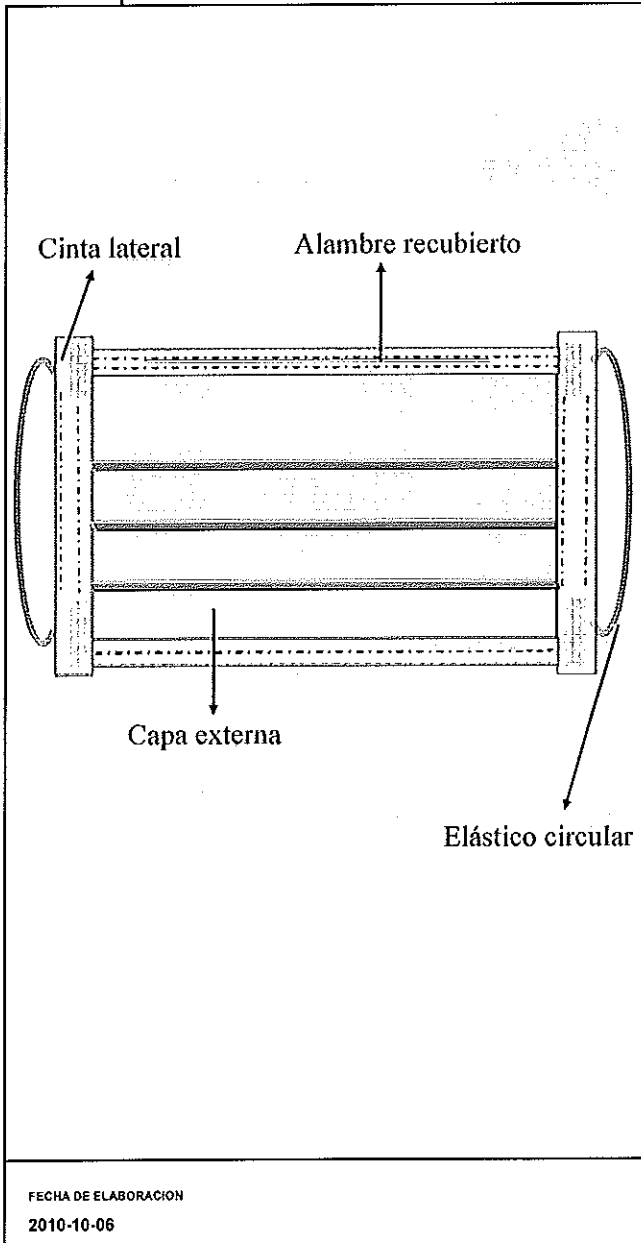
TEMPERATURA (°c)	HUMEDAD RELATIVA (%)	CONDICIONES ESPECIALES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE
Menor a 26°C	60 – 70 %	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Consérvese en el envase original, bien tapado y protegido de la luz solar y con buena ventilación.</li> </ul>

	FICHA TECNICA PRODUCTO TERMINADO	NUMERO: FT-032-03
	ALCOHOL ANTISEPTICO	PÁGINA: 4 de 4
		FECHA EMISIÓN: 17-02-11

10. CONTROL DE CAMBIOS DEL DOCUMENTO

FECHA	AUTOR	MODIFICACIÓN
08-10-08	Ernesto Hernández Lacombe	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Actualización</li> <li>• Nuevo Formato.</li> </ul>
17-02-11	Jose Luis Quintero	Actualización de parámetros. Oportunidad de mejora observación No. 20 auditoria INVIMA 2011.

COPIA NO CONTROLADA



### MÁSCARAS DE SUJECCIÓN

#### CARACTERÍSTICAS Y MATERIALES

**Capa Externa:** Fabricada con tela no tejida azul de mínimo 15 g/m<sup>2</sup>.

**Capa Medía - Filtro:** Fabricada con filtro de tela no tejida Blanca de 10 g/m<sup>2</sup>. (Eficiencia de Filtración de Bacterias > 99,7%)

**Capa Interna:** Fabricada con tela no tejida Blanca de 30 g/m<sup>2</sup>.

**Cintas Laterales:** Fabricada con tela no tejida Blanca de mínimo 30 g/m<sup>2</sup>.

**Alambre Recubierto:** Elaborado con alambre recubierto de plástico (PE) 4.0mm ancho, calibre del alambre 0.55mm.

**Elástico Circular:** Elaborado con Spandex y Poliéster.

#### Dimensiones de la Mascara Facial:

Longitud de la máscara : 172mm -178mm  
Ancho de la máscara : 98mm -102mm  
Longitud del alambre : 105mm -115mm  
Ancho de la cinta lateral: 8.0mm -12.0mm

#### Empaque:

50 máscaras/plegadiza  
20 plegadizas/master  
1000 unidades / master

#### Disponibilidad en colores:

Azul, blanco, verde, lila, amarillo

Mascara Libre de Látex, de un solo uso.  
Sellado con ultrasonido.

FECHA DE ELABORACION  
2010-10-06

Barranquilla - Colombia  
Calle 60 No. 78B - 51 A.A. 3130  
www.rymco.com.co  
E-mail: calidad@rymco.com.co  
Departamento de Gestión de Calidad  
Investigación y Desarrollo

### LINEA DE MASCARAS MÁSCARA DE SUJECCIÓN AZUL TELA NO TEJIDA

REALIZADO POR

CARLOS SOLANO G.  
DIRECTOR DE CALIDAD, I & D

REVISADO POR

SAUL REMBAUM  
PRODUCCION ROPA MEDICA

APROBADO POR

CARLOS SOLANO  
DIRECTOR DE CALIDAD, I & D.

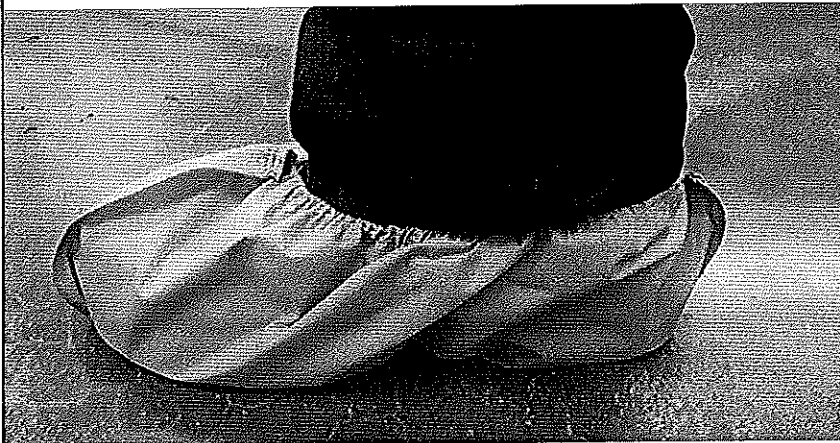
**allmed**

CALIDAD

FICHA TECNICA

**POLAINA RECTA RESORTADA FUSIONADA MT5A ITEM: 18185 - 7707337222565****La Polaina Recta es:**

Un producto diseñado bajo los mejores estándares de calidad, aislante de líquidos, cómodo, higiénico, antialérgico, descartable y no reesterilizable, para ser usado por el personal médico o paciente para ingresar a una consulta o procedimiento médico quirúrgico.

**ESPECIFICACIONES TECNICAS****CONCEPTO TECNICO**

NOMBRE COMERCIAL	POLAINA RECTA RESORTADA FUSIONADA MT5A NO ESTERIL
COMPOSICION	Composición es en polipropileno tela no tejida 27-50 G/M2, polipropileno absorbente 50 -100 G/M2.
PRESENTACION	Bolsa polipropileno de 12*22 por 15 pares.
INDICADOR	N/A
TOLERANCIA EN MEDIDAS	+/- 3 cms.
EMBALAJE	Caja * 540 pares.
MARCA	ALLMED
FABRICANTE	MAINCO HEALTH CARE S.A.S.
REGISTRO SANITARIO	N/A Según decreto 4725 del 2005
RIESGO	Clase I
METODO DE ESTERILIZACION	N/A
USO	UN SOLO USO
RECOMENDACIONES	Consérvese a una temperatura inferior a 30°C.
PRECAUCIONES	No utilizar si el producto está contaminado o el empaque deteriorado.
CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO	El almacenamiento debe ser en un lugar seco, fresco, libre de humedad y de gases cáusticos.
DISPOSICION FINAL	Cumplir con la Política Ambiental para la Gestión Integral de Residuos o Desechos Peligrosos, además con la siguiente reglamentación: Decreto Ley 2811 de 1974 y la Ley 99 de 1993, en relación con la Gestión Integral de Residuos Sólidos, así como la Ley 142 de 1994, la Ley 632 de 2000 y la Ley 689 de 2001, en cuanto tiene que ver con la prestación del servicio público de aseo.

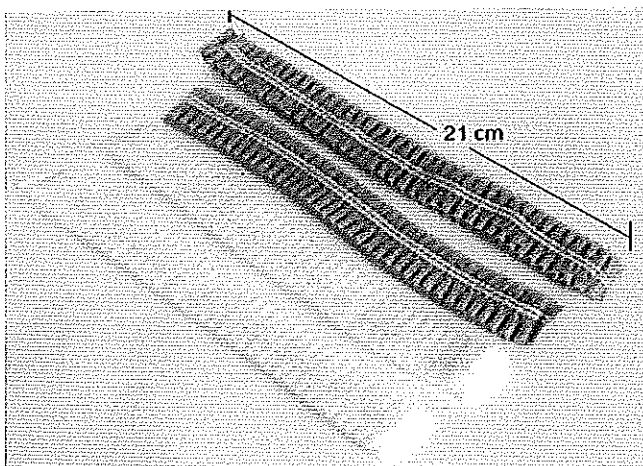
**allmed**

CALIDAD

FICHA TECNICA

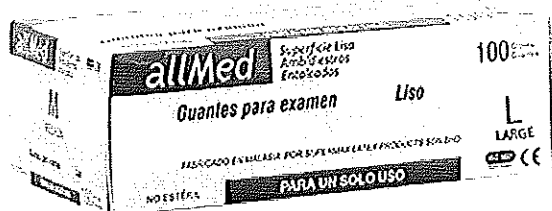
**GORRO ORUGA SD5B ITEM: 18199 - 7707337222633****El Gorro Oruga es:**

Un producto diseñado bajo los mejores estándares de calidad, aislante de líquidos, cómodo, higiénico, antialérgico, descartable y no reesterilizable, para ser usado por el personal médico o paciente para ingresar a una consulta o procedimiento médico quirúrgico.

**ESPECIFICACIONES TECNICAS****CONCEPTO TECNICO**

NOMBRE COMERCIAL	GORRO TIPO ORUGA BLANCO Y/O AZUL NO ESTERIL
COMPOSICION	Composición es en polipropileno tela no tejida 13-50 G/M2, polipropileno absorbente 50 -100 G/M2.
PRESENTACION	Bolsa polipropileno de 25*33 +7cm MOPP C1.2 por 30 unidades.
INDICADOR	N/A
TOLERANCIA EN MEDIDAS	+/- 3 cms.
EMBALAJE	Caja * 2400 Unidades.
MARCA	ALLMED
FABRICANTE	MAINCO HEALTH CARE S.A.S.
REGISTRO SANITARIO	N/A Según decreto 4725 del 2005
RIESGO	Clase I
METODO DE ESTERILIZACION	N/A
USO	UN SOLO USO
RECOMENDACIONES	Consérvase a una temperatura inferior a 30°C.
PRECAUCIONES	No utilizar si el producto está contaminado o el empaque deteriorado.
CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO	El almacenamiento debe ser en un lugar seco, fresco, libre de humedad y de gases cáusticos.
DISPOSICION FINAL	Cumplir con la Política Ambiental para la Gestión Integral de Residuos o Desechos Peligrosos, además con la siguiente reglamentación: Decreto Ley 2811 de 1974 y la Ley 99 de 1993, en relación con la Gestión Integral de Residuos Sólidos, así como la Ley 142 de 1994, la Ley 632 de 2000 y la Ley 689 de 2001, en cuanto tiene que ver con la prestación del servicio público de aseo.

## GUANTE LÁTEX LISO



### DESCRIPCIÓN

Los guantes son productos sanitarios de un solo uso, utilizados como barrera bidireccional entre el personal que lo utiliza y el entorno a través del cual está en contacto con sus manos.

### CARACTERÍSTICAS

Tipo: guante de examen de látex, levemente empuados, no estériles.

Material: Látex de caucho de alto grado natural.

Exterior del guante: liso.

Interior del guante: cloratado, empuado de fécula de maíz.

Color: natural a blanco permitiendo cambiar de acuerdo a la variación del grosor.

### DISEÑO Y ESPECIFICACIONES

Ambidiestro, suave, puño bordeado. es un producto Hipoalergénico.

AQL: 1,5.

Contenido de proteína: Max 200 ug / dm<sup>2</sup>

Nivel de polvo: 10mg / dm<sup>2</sup> (100mg guante)

Contenido de humedad: 0.8% x guante pte

Cambio de guante: cada 45 - 60 minutos.

Estilo de empaque: 100 piezas de guantes x 10 dispensadores x 1 caja.

Condiciones de bodega: Humedad relativa máxima 70%, temperatura max 30c°.

Vida del producto: duración de 5 años desde la fecha de fabricación con las condiciones de bodegaje mencionadas.

### PESO:

	TALLA XS	TALLA S	TALLA M	TALLA L
PESO GR	4,8 +/- 0,3	5,1 +/- 0,3	5,4 +/- 0,3	5,8 +/- 0,3

### GROSOR:

	PARED INDIVIDUAL GUANTE (MM)
DEDOS	Min 0,10
PALMA	Min 0,09
PUÑO	Min 0,08

### PROPIEDADES FÍSICAS:

	ANTES DEL ENVEJECIMIENTO	DEPUÉS DEL ENVEJECIMIENTO
ELONGACIÓN EN EL QUIEBRE %	Min 650	Min 500

### CERTIFICACIONES DE CALIDAD



Distribuido por:

**allers**  
Group

Representaciones - Importaciones  
Carrera 67 No. 1B-35 Cali / Colombia  
PBX: (2) 685 6850 . Celular: 312 832 7645 / FAX: (2) 323 2323  
e-mail: allers@allers.com.co / Website: www.allers.com.co

**allmed**

## GUANTE LÁTEX LISO

### INDICACIONES

Proporciona una barrera de bioseguridad de las manos del profesional en procedimientos o desarrollo de actividades.

### BENEFICIOS

- Garantiza una bioseguridad efectiva.
- No contiene silicona.
- Levemente entalcados.
- Proporciona excelentes conceptos de estética, destreza, sentido táctil, calce, sensación y comodidad.
- Efecto protector atenuado el pinchazo, reduciendo el volumen de sangre transferido en un 50%.

### RECOMENDACIONES DE USO

Un solo uso.

- Lavarse las manos antes de su uso.
- Después de su uso retirar de las manos el polvo con agua.
- Se requiere en centros hospitalarios, odontológicos, veterinarios, de estética y belleza.

### PRECAUCIONES

Este producto contiene látex de caucho natural que puede causar reacciones alérgicas.

REGISTRO INVIMA 2005U-0003208



Distribuido por:

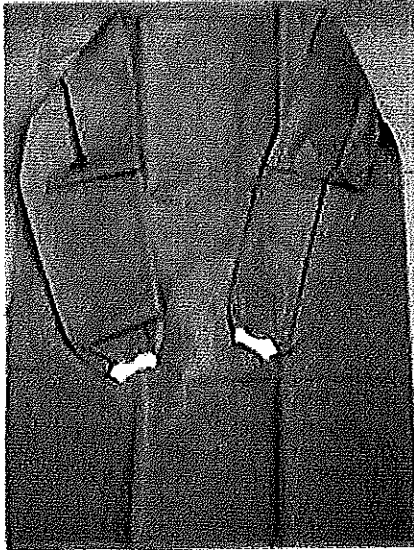
**allers**  
Group

Representaciones - Importaciones  
Carrera 67 No. 1B-35 Cali / Colombia  
PBX: (2) 685 6850 . Celular: 312 832 7645 / FAX: (2) 323 2323  
e-mail: allers@allers.com.co / Website: www.allers.com.co

**allmed**

<b>FICHA TÉCNICA BATA QUIRÚRGICA, BATÓN CIRUJANO PUÑO EN RIB</b>			
Código: FOR-CCIAL-014-49	Versión: 002	Fecha: 10-05-2017	Página 1 de 1

➤ **DISPONIBILIDAD:**



- **CARACTERÍSTICAS:**
- \* Puño en Rib (algodón)
  - \* Tiras de amarre en la parte trasera
  - \* Resistente a fluidos y solventes
  - \* No se deshilacha ni despeluza
  - \* Es antialérgica
  - \* Antibacteriana tallada
- **MATERIAL DE FABRICACIÓN:** SMS 35 Gr (Color azul y blanco)
- **PRESENTACIÓN:** Paquete x 10 Unidad
- **REGISTRO SANITARIO INVIMA:** No requiere
- **PRECAUCIONES:** Almacenar en lugar fresco y seco

ELABORADO	REVISADO	APROBADO
Nombre	Nombre	Nombre
Cargo	Cargo	Cargo
Firma	Firma	Firma
Fecha	Fecha	Fecha
Cualquier impresión o copia tomada de este documento se considera COPIA NO CONTROLADA		



# STEELPRO

SAFETY®



**ANSI**  
(Z87.1 2010)

 PROTECCIÓN FACIAL

## CASQUETE PORTAVISOR AMARILLO CON RATCHET

### DESCRIPCIÓN

Casquete porta visor fabricado en polipropileno de alta densidad con sistema de suspensión con ratchet que permite intercambiar visores en policarbonato de alta resistencia con y sin ribete metálico, al igual que visores en malla metálica para labores forestales.

### CARACTERÍSTICAS

- Cabezal fabricado en polipropileno de alta densidad. Protege zona frontal de la cabeza.
- Visor levantable para mayor comodidad.
- Sistema de ratchet, para un ajuste seguro.
- Soporte ideal para uso de visores de policarbonato.
- Alta resistencia.
- Regulación en la parte superior por medio de PIN.
- Mayor resistencia térmica química.
- Peso casquete: 280 gramos.
- Peso visor 1360 gramos.

### REFERENCIAS

- Visor policarbonato y ribete alum 8x16  
REF: 201800280048
- Visor policarbonato sin ribete 8x16  
REF: 201801160452

### APLICACIONES

- Labores de esmerilado en metalmecánica.
- Exposición a partículas volátiles.
- Salpicaduras de químicos.
- Industria general.
- Química.
- Aserraderos.
- Minería.
- Construcción.

### GARANTÍA

La única responsabilidad del vendedor o fabricante será la de reemplazar la cantidad de este producto que se pruebe ser defectuoso de fábrica. Ante esto, el cliente deberá presentar su inquietud a nuestro call center (0571) 8234090, y al email SOPORTE@VICSA COLOMBIA.COM quienes le informaran como proceder según sea el caso (devolución, reembolso, reemplazo, etc.).

Ni el vendedor ni el fabricante serán responsables de cualquier lesión personal pérdida o daños ya sean directos o consecuentes que resulten del uso de este producto. Antes de usarlo, el usuario deberá determinar si el producto es apropiado para el uso pretendido y el usuario asume toda responsabilidad y riesgo en conexión con dicho uso.

WEB  
WWW.VICSA COLOMBIA.COM

CONMUTADOR  
(571) 8234090 / 86157

MAIL  
SOPORTE@VICSA COLOMBIA.COM

DIRECCIÓN  
KAL7 AUTOPISTA MEDELLIN  
LOTE 49 - BODEGA 112  
CELIA TRADE PARK  
YUNZA - CUNDINAMARCA

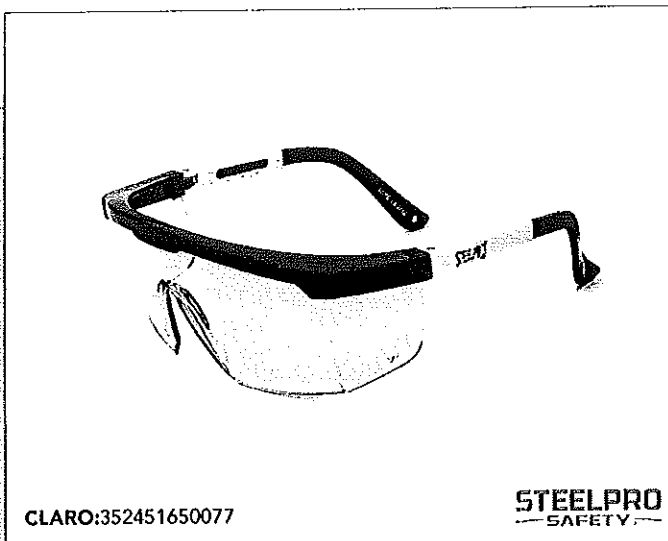
**VICSA**®  
SAFETY

**BUNZL**

# LENTE STEELPRO TOP GUN AF ULTRA

CLARO:352451650077  
GRIS :352451650078

IN/OUT :352451650093  
AMBAR :352451650098



## DESCRIPCIÓN

Lente de policarbonato, marco de nylon con patillas regulables, ajuste angular para permitir un mejor contacto al rostro. Tiene ltr 99,9% de protección UV y cuenta con protección lateral para una mayor cobertura del rostro.

## CARACTERÍSTICAS

- Anti -Impacto
- Anti-Empañante
- Anti-Rayadura
- Filtro 99,9% UV

## MATERIALES

- Lente: Policarbonato
- Marco: Nylon

## APLICACIONES

• Proporciona una excelente alternativa de protección visual para faenas de Minería, Construcción, Forestales, Agricultura, Laboratorios, Deportes, Pintura, Decoración, Aserraderos, Talleres Mecánicos, entre otros.

## EMPAQUE

- Bolsa individual/ Polybag.

## CERTIFICACIONES

- ANSI Z87.1: 2010.
- Registro ISP



## LIMPIEZA

- Se recomienda limpiar con agua corriente y secar con paño suave. No utilice líquidos corrosivos como alcohol, cloro, etc.
- Procure limpiar sus anteojos después de cada uso y asegúrese de que todas las partes están libres de suciedad antes de guardarlo.
- Reemplace el antejo por uno nuevo, cuando exista evidencia o sospecha de daño.
- El uso, mantenimiento y limpieza incorrectos pueden afectar la vida útil del antejo. Por esto la inspección previa al uso es muy importante.
- Para un correcto almacenamiento de sus anteojos de seguridad procure mantenerlo alejado de fuentes de calor intensas y de humedad elevada.

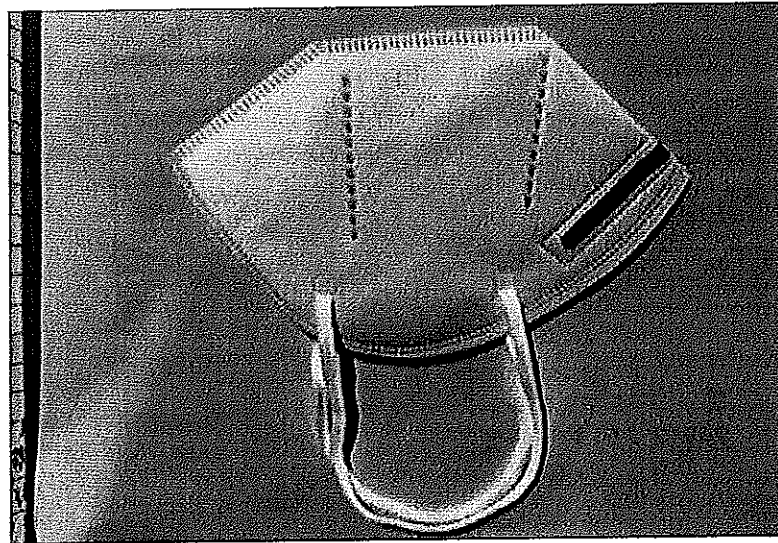
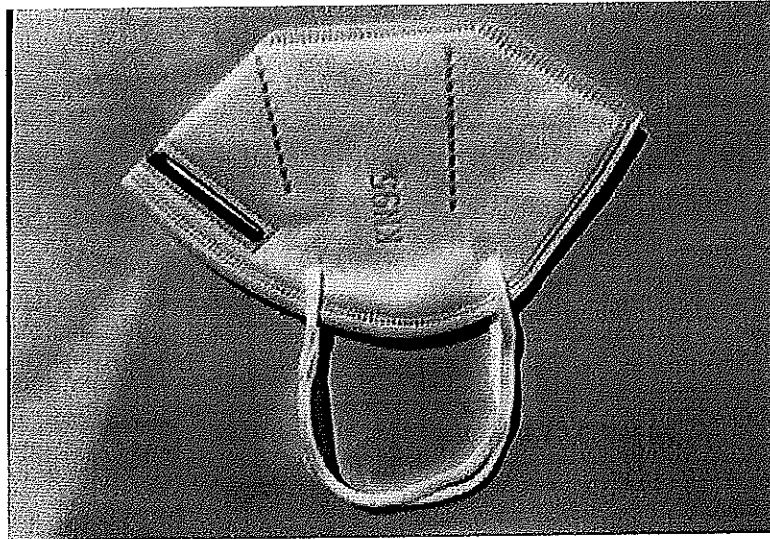
## GARANTÍA

Ante cualquier defecto y/o inconformidad de fábrica, Usted puede comunicarse con su distribuidor más cercano, o escribirnos directamente al correo [contacto@steelprosafety.com](mailto:contacto@steelprosafety.com). El distribuidor no será responsable de ninguna lesión, agravio o menoscabo personal o patrimonial que derive del uso incorrecto de este producto. Antes de utilizar el producto, asegúrese de que es apropiado para las labores pretendidas.

## Ficha Tecnica

### Protective Mask KN95 (non-medical)

Nombre del producto	Mascarilla de Proteccion KN95
Modelo	HM-KN95
Marca	Sin Marca
Fabricante	PUJIANG HEMEI MEDICAL SUPPLIES CO., LTD.
Pais de origen	Hecho en China
Ferula Nasal	Si
Material del Cuerpo del Respirator	Tejido no tejido Spunbond 50g , Doble Tela no tejida Melt-blown 50g, Tejido no tejido amigable con la piel 25g.
Nivel FFP (Mascara Filtrante):	KN95 / FFP2
PFE (Eficiencia de Filtracion de particulas) (0.24±0.06)µm	≥99.0%
Resistencia Inspiratoria	102Pa
Resistencia espiratoria	78Pa
Dimension del Producto	15.5cm (Altura) *10.5cm (Ancho )
Capas	5 capas
Color	Blanco
Uso	Industrial
<b>Certificacion:</b>	
China	Primer nombre: Centro Nacional de Supervisión e Inspección de Calidad de Productos de Protección Laboral (Beijing)  Otro nombre: Instituto Municipal de Producción Laboral de Beijing
EU	EN149:2001+A1:2009
USA	FDA, Código de producto: L107 MSH, Numero de Propietario: 10063016  <a href="https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfrl/rl.cfm?rid=243426">https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfrl/rl.cfm?rid=243426</a>





<b>FICHA TÉCNICA</b>	<b>Código: GT-FH</b> <b>Versión: 02</b> <b>Fecha: 03-03-15</b>
----------------------	--

<b>MASCARILLAS DESECHABLES NO ESTERILES</b>	
<b>NOMBRE COMERCIAL</b>	Mascarillas faciales
<b>MARCA</b>	Medical Supplies Corp. S.A.S
<b>FABRICANTE</b>	Kingstar Medical Products, CO. LTD/JIUJIANG HUADA MEDICAL DRESSING CO., LTD
<b>REGISTRO SANITARIO</b>	2013DM-0010228
<b>VIGENCIA DEL REGISTRO</b>	22 de agosto de 2023
<b>CARACTERÍSTICAS ORGANOLEPTICAS</b>	<b>ESPECIFICACIONES</b>
Aspecto	Libre de partículas extrañas
Color	Azúl
Composición	Polipropileno 16g/m2, 20g/m2 y 25g/m2, no tejido, filtro, soporte en aluminio y elástico con recubrimiento de hilaza
Estado	No estéril
Característica	Muy baja resistencia a la rotura
	Hipoalergénica
	Alta capacidad de filtración
	Barra frontal adaptable
	Desechable
	Se fija en la parte posterior de la cabeza con una banda elástica o un empate.
<b>EMPAQUE</b>	<b>ESPECIFICACIONES</b>
Tipo	Caja dispensadora x 50 unidades
<b>RIESGO CLASE</b>	Dispositivo no invasivo, Riesgo I
<b>VIDA UTIL</b>	5 Años

Medical Supplies Corp

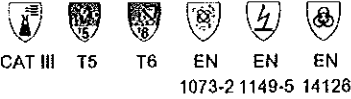
<b>ELABORADO POR</b>	<b>REVISADO POR</b>	<b>APROBADO POR</b>
 DIONY ANDREA GALLEGO SIERRA	 CARLOS MARIO RAYO ECHAVARRIA	 JULIANA ARAANGO PONCE

Copia controlada

<b>USOS</b>	Indicado para personal médico, personal de laboratorio, para cubrir boca y nariz como barrera de protección, para prevenir y reducir el riesgo potencial de contaminación con fluidos corporales y las partículas suspendidas en el medio ambiente.
<b>CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO</b>	Se deben almacenar en el lugar libre de humedad y de gases cáusticos. El almacenamiento debe ser en un lugar seco y ventilado.
<b>DISPOSICIÓN FINAL</b>	De un solo uso, desechar como material orgánico. Los productos deben ser destruidos después de ser utilizados. Estrictamente prohibir su uso cuando los productos están enmohecidos o afectados por la humedad.
<b>OTRAS CARACTERÍSTICAS</b>	Los materiales empleados no causan ninguna reacción alérgica, no son tóxicos o citotóxica y no conducen a la sensibilización o irritación.



# DuPont™ Tyvek® 500 Xpert , TYCHF5SWHXB/TYCHF5SWHXB



## Descripción del producto

DuPont™ Tyvek® 500 Xpert/DuPont™ Tyvek® 500 Xpert (Ecopack). Mono con capucha. Diseño ergonómico protector. Costuras internas cosidas. Elástico en muñecas, tobillos y cara. Cintura elástica (pegada). Cremallera de Tyvek® y solapa. Eco Pack disponible. Blanco.

## Certificaciones

- Certificación según Reglamento (UE) 2016/425
- Ropa de protección química, categoría III, tipo 5-B y 6-B
- EN 14126 (barrera contra agentes infecciosos), EN 1073-2 (protección contra contaminación radioactiva)
- Tratamiento antiestático (EN 1149-5) - en ambas caras

## Empaque(Cantidad por caja)

100 por caja, empaquetado individual/100 por caja, 4 unidades de 25 (Eco Pack)

Talla del producto	Número de artículo	Agregar información
SM	D14663953/D15359234 (Eco Pack)	
MD	D14663967/D15359243 (Eco Pack)	
LG	D14663977/D15359254 (Eco Pack)	
XL	D14663986/D15359261 (Eco Pack)	
2X	D14663997/D15359276 (Eco Pack)	
3X	D14664003/D15359284 (Eco Pack)	

Descripción - Código: TYCHF5SWHXP/TYCHF5SWHXB

## PROPIEDADES FÍSICAS

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Basis Weight	DIN EN ISO 536	41,5 g/m <sup>2</sup>	N/A
Color	N/A	Blanco	N/A
Exposición a temperaturas bajas	N/A	Permanece flexible hasta -73 °C	N/A
Exposición a temperaturas elevadas	N/A	Punto de fusión -135 °C	N/A
Resistencia a la abrasión <sup>7</sup>	EN 530 Método 2	>100 ciclos	2/6 <sup>1</sup>
Resistencia a la penetración del agua	DIN EN 20811	>10 kPa	N/A
Resistencia a la punción	EN 863	>10 N	2/6 <sup>1</sup>
Resistencia a la tracción (MD)	DIN EN ISO 13934-1	>60 N	2/6 <sup>1</sup>
Resistencia a la tracción (XD)	DIN EN ISO 13934-1	>60 N	2/6 <sup>1</sup>
Resistencia al agrietado por flexión <sup>7</sup>	EN ISO 7854 Método B	>100000 ciclos	6/6 <sup>1</sup>
Resistencia al agrietado por flexión a -30 °C	EN ISO 7854 Método B	>4000 ciclos	N/A
Resistencia al rasgado trapezoidal (MD)	EN ISO 9073-4	>10 N	1/6 <sup>1</sup>
Resistencia al rasgado trapezoidal (XD)	EN ISO 9073-4	>10 N	1/6 <sup>1</sup>
Resistividad superficial a RH 25%, exterior <sup>7</sup>	EN 1149-1	< 2,5 · 10 <sup>9</sup> Ohm	N/A
Resistividad superficial a RH 25%, interior <sup>7</sup>	EN 1149-1	< 2,5 · 10 <sup>9</sup> Ohm	N/A

<sup>1</sup> Según la norma EN 14325   <sup>2</sup> Según la norma EN 14126   <sup>3</sup> Según la norma EN 1073-2   <sup>4</sup> Según la norma EN 14116   <sup>12</sup> Según la norma EN 11612   <sup>5</sup> Parte frontal en Tyvek © parte posterior   <sup>6</sup> Método de prueba según la norma ASTM D-572   <sup>7</sup> Compruebe las instrucciones de uso para más información, limitaciones y precauciones de uso   > Mayor que   < Menor que   N/A No aplicable   STD DEV Desviación estándar

## PRESTACIONES DE LA PRENDA

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Factor de protección <sup>7</sup>	EN 1073-2	>50	2/3 <sup>3</sup>
Resistencia de la costura	EN ISO 13935-2	>75 N	3/6 <sup>1</sup>
Tiempo de almacenamiento <sup>7</sup>	N/A	10 años <sup>6</sup>	N/A
Tipo 5: Fuga hacia el interior de partículas sólidas en suspensión	EN ISO 13982-2	Cumple	N/A
Tipo 6: Resistencia a penetración de líquidos (ensayo de spray de bajo nivel)	EN ISO 17491-4, Método A	Cumple	N/A
Tipo 5: Fuga al interior <sup>11</sup>	EN ISO 13982-2	1 %	N/A

<sup>1</sup> Según la norma EN 14325   <sup>3</sup> Según la norma EN 1073-2   <sup>12</sup> Según la norma EN 11612   <sup>13</sup> Según la norma EN 11611   <sup>6</sup> Parte frontal en Tyvek © parte posterior   <sup>6</sup> Método de prueba según la norma ASTM D-572   <sup>7</sup> Compruebe las instrucciones de uso para más información, limitaciones y precauciones de uso   <sup>11</sup> Basado en una media de 10 trajes, 3 actividades, 3 pruebas   > Mayor que   < Menor que   N/A No aplicable  
<sup>\*</sup> Basado en el valor individual más bajo



## CONFORT

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Permeabilidad al aire (prueba de Gurley)	ISO 5636-5	< 45 s	N/A
Permeabilidad al aire (prueba de Gurley)	ISO 5636-5	Si	N/A
Resistencia al vapor de agua, Ret	EN 31092/ISO 11092	11,3 m <sup>2</sup> ·Pa/W	N/A
Resistencia térmica, Rct	EN 31092/ISO 11092	16,3·10 <sup>-3</sup> m <sup>2</sup> ·K/W	N/A
Resistencia térmica, valor clo	EN 31092/ISO 11092	0,105 clo	N/A

2 Según la norma EN 14126 5 Parte frontal en Tyvek © parte posterior > Mayor que < Menor que N/A No aplicable

## PENETRACIÓN Y REPELENCIA

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Repelencia frente a líquidos (Ácido sulfúrico 30%)	EN ISO 6530	>95 %	3/3 <sup>1</sup>
Repelencia frente a líquidos (Hidróxido Sódico 10%)	EN ISO 6530	>95 %	3/3 <sup>1</sup>
Resistencia a la penetración de líquidos (Ácido Sulfúrico 30%)	EN ISO 6530	<1 %	3/3 <sup>1</sup>
Resistencia a la penetración de líquidos (Hidróxido Sódico 10%)	EN ISO 6530	<1 %	3/3 <sup>1</sup>

1 Según la norma EN 14325 > Mayor que < Menor que

## BARRERA BIOLÓGICA

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Resistencia a la penetración de líquidos contaminados	EN ISO 22610	≤ 15 min	1/6 <sup>2</sup>
Resistencia a la penetración de aerosoles contaminados biológicamente	ISO/DIS 22611	Cumple	1/3 <sup>2</sup>
Resistencia a la penetración de agentes patógenos de la sangre (se utiliza el antibacterial Phi-X174)	ISO 16604 Procedimiento C	No clasificado	No classification <sup>2</sup>
Resistencia a la penetración de partículas sólidas contaminadas	ISO 22612	Cumple	1/3 <sup>2</sup>
Resistencia a la penetración de sangre y fluidos corporales (se utiliza sangre sintética)	ISO 16603	3,5 kPa	3/6 <sup>2</sup>

2 Según la norma EN 14126 > Mayor que < Menor que

## HIGIENE

Propiedad	Método de ensayo	Resultado típico	EN
Tendencia a deshilachado en seco, exterior	BS 6909	Promedio de 56 partículas /17 litros de aire	N/A
Tendencia a deshilachado en seco, interior	BS 6909	Promedio de 128 partículas /17 litros de aire	N/A

5 Parte frontal en Tyvek © parte posterior > Mayor que < Menor que N/A No aplicable STD DEV Desviación estándar



# PROTEX

www.protexsa.com.co

ISO 9001:2008  
BUREAU VERITAS  
Certification  
00170277



<b>FICHA TECNICA DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MEDICOS</b>	
---	--

<b>NOMBRE GENERICO</b> QUANTE DESECHABLE PARA EXAMEN T.M	<b>NOMBRE COMERCIAL</b> QUANTE DESECHABLE PARA EXAMEN EXAMTEX T.M
---	--

<b>MATERIAL CON EL QUE ESTA FABRICADO</b> HILOS DE ALGODON 100% PURO	<b>TIPO/GRADO</b> VI
---	-------------------------

<b>NOMBRE DEL FABRICANTE</b> SUTRANO GLOVES CO. LTD	<b>PRODUCTO IMPORTADO</b> SI <input type="checkbox"/> X <input checked="" type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>
--	--

<b>PERMISO DE COMERCIALIZACION (PARA PRODUCTO IMPORTADO)</b> SI <input type="checkbox"/> X <input checked="" type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>	<b>PRODUCTO ESTERIL</b> SI <input type="checkbox"/> NO <input checked="" type="checkbox"/>
<b>¿EL PRODUCTO APLICA NAT?</b> SI <input type="checkbox"/> X <input checked="" type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>	

<b>VIDA UTIL DEL PRODUCTO</b> 5 AÑOS	<b>CUM (SI/NO)</b>	<b>CODIGO DE BARRAS</b> 7707270363660
--------------------------------------	--------------------	---------------------------------------

PRESENTACION DEL PRODUCTO	
ENCADA CASO REALCE LA DESCRIPCION COMPLETA	
<b>PRESENTACION</b>	CAJA X 100 UNDS
<b>ENVASE</b>	UNIDAD
<b>EMPAQUE</b>	CAJA X 100 UNDS
<b>EMBALAJE</b>	CAJA X 1000 UNDS
<b>No de Unidades / Envase</b>	UNIDAD
<b>No de Envases / Paquete</b>	100
<b>CODIGO DE BARRAS DE EMPAQUE</b>	2 770 727036 3594

REGISTRO SANTARO	
<b>NUMERO REGISTRO SANTARO BIVIA</b> 2014DM-0011605	<b>FECHA DE VIGENCIA DEL REGISTRO</b> AGOSTO/11/2024
<b>MODALIDAD DE REGISTRO</b>	<b>TITULAR DEL REGISTRO SANTARO</b> PROTEX S.A.
<b>FABRICAR Y VENDER</b>	
<b>IMPORTAR Y VENDER</b>	X
<b>IMPORTAR, ENVASAR Y VENDER</b>	
<b>IMPORTAR SEMI-ELABORAR Y VENDER</b>	
<b>SEMI-ELABORAR Y VENDER</b>	
<b>PRODUCTOR</b>	
<b>DISTRIBUIDOR</b>	X

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO	
ALMACENAR A TEMPERATURA AMBIENTE ALEJADO DE LA HUMEDAD Y LA LUZ SOLAR	

PARA REFRIGERADOS - ESTABILIDAD A CONDICIONES EXTREMAS (Temperatura, Cmax y Tiempo máximo de exposición en el caso de (1) y (2))	
--	--

PARA DISPOSITIVOS MEDICOS	
<b>CLASIFICACION DEL RIESGO</b>	<b>TIPOS DE CLASES DE RIESGOS</b> Clase I: <input type="checkbox"/> Clase II: X <input checked="" type="checkbox"/> Clase III: <input type="checkbox"/> Clase IV: <input type="checkbox"/>
<b>¿EL DISPOSITIVO MEDICO ES REUTILIZABLE?</b> SI <input type="checkbox"/> NO <input checked="" type="checkbox"/>	

INFORMACION COMPLEMENTARIA	
<b>CAPACIDAD INSTALADA</b> Cantidad de unidades promedio producidas por día	<b>DIAS DE INVENTARIO</b> Para cuanto tiempo tiene reserva de seguridad
	0
	60

<b>CUENTA CON PROGRAMA DE SEGUIMIENTO AL PRODUCTO (FARMACOVIGILANCIA Y/O TECNOLÓGICA)</b>	SI <input type="checkbox"/> X <input checked="" type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>
---	---

<b>INDICACIONES Y USOS</b>	PROTEGER Y PREVENIR LA CONTAMINACION ENTRE EL USUARIO O EXAMINADOR O PACIENTE EN SU SOLO USO
<b>COMENTARIOS SOBRE EL PRODUCTO</b>	CON ORILLO, AMBIDEXTROS, PREENTALLADOS CON ALMIDON

**FIRMA DIRECTOR TECNICO**