

Protexis™ 合成ゴム (ネオプレン) 製 手術用手袋

プロテキシス™ ネオプレン エッセンシャル

伝統的な加硫促進剤を使用しておらず、スキントラブルを予防

- Protexis™は米国内で手術用手袋シェア No.1 の人気ブランド※1
- IV 型アレルギーの原因となる代表的な 4 種類の加硫促進剤の代替として、酸化亜鉛を使用※2
- 触覚感度を高める滑らかな仕上げ
- 強度、保護性、装着性に優れたニトリルコーティング
- 袖口のめくれあがりを防止するカフのビード加工
- 親指や手のひらの動きを邪魔せず、疲労を感じさせない、手の解剖に基づくデザイン



本品は天然ゴムを使用
していません

Protexis™ プロテキシス™ ネオプレン エssenシャル

属性 (促進劣化前)	
切断時引張力	17 Mpa以上 ^{※3}
500%伸び時の引張力	7.0 Mpa以下 ^{※3}
切断時伸び率	650%以上 ^{※3}
ピンホール試験 ^{※4}	0.65 AQL ^{※3}



カタログ番号	サイズ	長さ	厚さ ^{※3}			材質	色	カフタイプ	加硫促進剤	入数/箱
			指先	手のひら	カフ					
2D73DS55	5.5	282mm	0.17mm	≥ 0.14mm	≥ 0.14mm	ネオプレン ニトリルポリマー コーティング	● ライト ブラウン	ビード/ ロール	酸化亜鉛 (IV型 アレルギーを引き 起こすことが 知られている従 来の化学促進剤 の代替品)	50双
2D73DS60	6									
2D73DS65	6.5									
2D73DS70	7	297mm								
2D73DS75	7.5									
2D73DS80	8									
2D73DS85	8.5									

1双毎滅菌済

再使用禁止

※1 Synthetic Gloves Units, GHX, Q4 2016

※2 Cao, Lauren, et al. "Allergic Contact Dermatitis to Synthetic Rubber Gloves: Changing Trends in Patch Test Reactions to Accelerators." Arch Dermatol. 2010; 146 (9): 1001-1007

※3 In accordance with ASTM D 3577

※4 Tested in accordance with ASTM D 5151

一般的名称: 非天然ゴム製手術用手袋

販売名: カーディナルヘルス ディスポーザブル 合成ゴム(ネオプレン)製手術用手袋

医療機器認証番号: 229ADBZI00092000

クラス分類: II 管理医療機器

お問合せ先

カーディナルヘルス株式会社

TEL: 0120-917-205

©2019 ©2018 Cardinal Health. All Rights Reserved. CARDINAL HEALTH, Cardinal Healthロゴ, ESSENTIAL TO CAREおよび PROTEXISはCardinal Healthの商標又は登録商標です。



ct-sg-npes
2305.PDF.Mark