

FICHA TÉCNICA

LUVAS CIRÚRGICAS DE LÁTEX- ABL



INFORMAÇÕES GERAIS

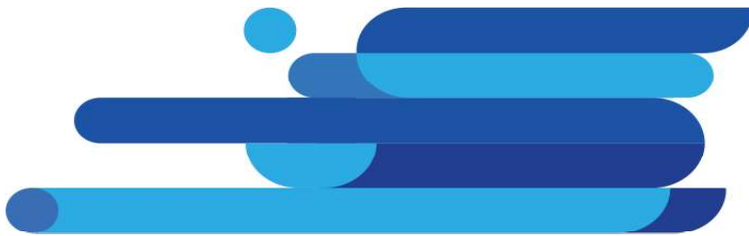
A luva cirúrgica ABL é importada da China, produzida em látex natural com pó absorvível (amido de milho), formato anatômico, estéril, identificação das mãos direita e esquerda. Produto descartável e de uso único. A luva cirúrgica ABL é aprovada pelo **INMETRO** e tem Certificação de Aprovação (**CA**) do Ministério do Trabalho e Emprego (MTE).

INDICAÇÕES

A Luva cirúrgica ABL é destinada à proteção individual dos profissionais da área da saúde durante procedimentos invasivos em que haja contaminação com sangue e demais fluidos biológicos, além de ser indicada para preparo de nutrição parenteral. Utilizada em hospitais clínicas médicas, odontológicas, veterinárias e demais serviços de saúde. Não utilizar como barreira contra agentes químicos

INSTRUÇÕES DE USO

- Retire todos os adornos;
- Lave e seque as mãos segundo o preconizado pela ANVISA;
- Abra o invólucro seguindo técnica estéril;
- Visualize as luvas referentes às mãos direita e esquerda;
- Com o polegar e dedos subsequentes da mão não dominante, segure a borda interna da luva referente à mão dominante;
- Puxe, cautelosamente, a luva sobre a mão dominante, de forma que o punho do produto não dobre durante o processo;
- Uma vez que a mão dominante encontra-se enluvada, posicione o dedo indicador e seus adjacentes sob o punho da outra luva, certificando-se de tocar apenas na parte externa do produto;
- Puxe, cautelosamente, a luva sobre a sua mão não dominante, garantindo que superfície estéril não entre em contato com superfície não estéril;



- Tendo calçado ambas as luvas evitando contaminação, corrija a posição das luvas na mão;
- Realize o procedimento desejado.

Para retirar as luvas:

- Com a sua mão dominante, retire a luva da outra mão a puxando pela palma da mão, não permitindo que a superfície contaminada entre em contato com a sua pele;
- Com a luva retirada na mão dominante, coloque o polegar e o indicador da mão não dominante na parte interna do punho da luva da mão dominante, e puxe a luva com um movimento preciso, com o devido cuidado para não rasgar a luva;
- Descarte as luvas no lixo adequado.

FINALIDADE

A Luva cirúrgica ABL funciona como uma barreira física entre a pele do usuário e os agentes externos, com a finalidade de proteger o profissional de saúde durante procedimentos invasivos.

COMPOSIÇÃO

Confeccionadas em 100% látex natural com pó absorvível (amido de milho), formato anatômico, luva lisa, levemente talcadas e estéril.

ADVERTÊNCIAS

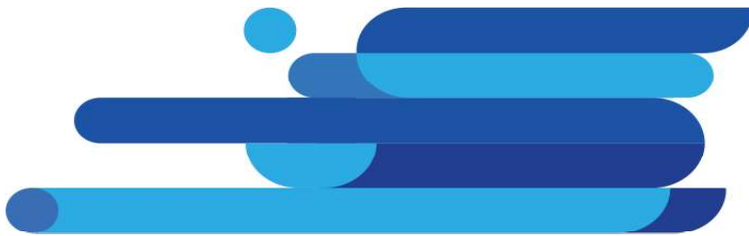
- Produto fornecido de forma estéril;
- Produto de uso único;
- Produto destinado à barreira biológica, não utilizar como barreira química;
- Produto indicado para procedimentos que tenham contato com fluidos biológicos;
- Não reutilizar a luva após seu uso.

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

DIMENSÕES				
CÓDIGO DO TAMANHO	LARGURA (mm)	TOLERÂNCIA	COMPRIMENTO MÍNIMO (mm)	ESPESSURA MÍNIMA* (mm)
6,0	≤82	-	220	0,08
6,5	83	± 5 mm	220	0,08
7,0	89	± 5 mm	230	0,08
7,5	95	± 5 mm	230	0,08
8,0	102	± 6 mm	230	0,08
8,5	109	± 6 mm	230	0,08

*ESPESSURA MÍNIMA: PUNHO, DEDO E PALMA

- Marcação do produto será feita em sua embalagem primária, atendendo ao item 4.2.2 Comunicado LVII, 10/12/2020, emitido pelo MTE.



- Equipamento de proteção individual (EPI) enquadrado, conforme NR6, como:
 - F - EPI PARA PROTEÇÃO DOS MEMBROS SUPERIORES
 - F.1 – Luvas
 - e) luvas para proteção das mãos contra agentes biológicos;

EMBALAGEM

Embalagem primária: contém 02 unidades (1par)

Embalagem intermediária : caixa contém 100 unidades (50pares)

Embalagem de transporte: 08 caixas com 100 unidades(50pares)

ARMAZENAMENTO E CONSERVAÇÃO

Armazenar em local com temperatura entre 4° a 40° C, livre de umidade e ao abrigo da luz solar direta.

ESTERELIZAÇÃO

Esterilizado por Óxido de Etileno

TRANSPORTE

Transportar em local com temperatura ambiente, livre de umidade e ao abrigo da luz solar direta. Transportar com os cuidados necessários para manter a integridade do produto. Não transportar em temperaturas excessivas a 40° C.

VALIDADE

05 ANOS após a data de fabricação/esterilização

REGISTRO ANVISA M/S:81788089026

CA Nº 48.375

RESPONSÁVEL TÉCNICA: LUCIANA FREIRE GOMES BEZERRA. CRF/PE 3646