

GRANBERG 626

REF 114.626-S-XL

PRODUCT-SPECIFIC INFORMATION ON THIS PAGE ONLY

Disposable Examination and Protective Gloves Magic Touch® by Granberg. Nitrile, non-sterile, powder-free. Indigo colour.



EN ISO 21420:2020
ASTM D6978-05

Available sizes	S	M	L	XL
	6/7	7/8	8/9	9/10

EN ISO 374-1:2016+A1:2018 (Type B)	Permeation Performance Level	Measured Breakthrough Time (minutes)	EN ISO 374-4:2019 Mean Degradation (%)
*4% Chlorhexidine Digluconate	6	> 480	19.0
K: 40% Sodium Hydroxide	6	> 480	-42.9
10-13% Sodium Hypochlorite	6	> 480	14.7
50% Sulphuric Acid	6	> 480	-20.5
10% Acetic Acid	4	> 120	66.7
5% Ethidium Bromide	6	> 480	3.4
T: 37% Formaldehyde	3	> 60	5.0
50% Glutaraldehyde	6	> 480	27.4
0.1% Phenol	6	> 480	33.8
P: 30% Hydrogen Peroxide	2	> 30	22.8
1.5% Methanol in water	6	> 480	21.9
3% Povidone-iodine	6	> 480	33.7
10% Sodium Percarbonate	6	> 480	15.4

* Permeation rate 7µg/cm²/min

Chemotherapy Drugs tested in accordance with ASTM D6978-05.

Chemotherapy Drug in accordance with ASTM D6978-05	Minimum breakthrough detection time in minutes
Carmustine (BCNU) 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	Do not use*
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	> 240
Cyclophosphamide (Cytosan) 20 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Dacarbazine (DTIC) 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	> 240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	> 240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	> 240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	> 240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	> 240
Paclitaxel (Taxol) 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	> 240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	Do not use*
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	> 240

This product is **Category III** Personal Protective Equipment as per Regulation (EU) 2016/425 and complies with standards: EN ISO 21420:2020, incorporating Amendment 1 from ISO 21420:2020/Amd.1:2022, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-5:2016, EN 421:2010 (Radioactive contamination only).

Notified Body responsible for EU Type Examination (**Module B**) and internal production control plus supervised product checks at random intervals (**Module C2**): SATRA Technology Europe Ltd. (**NB. No. 2777**), Braceletown Business Park, Clonee, D15YN2P, Republic of Ireland.

This product is classified as Class I Medical Device according to Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745 and complies with standards: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, ISO 15223-1:2021.

EU Declaration of Conformity: www.granberg.no/search

User Manual issue date: 19.02.2025

Head office: GRANBERG AS,
Bjøavegen 1442, 5584 Bjoa, Norway.
Phone: +47 53 77 53 00
E-mail: post@granberg.no

Swedish office: GRANBERG SVERIGE AB,
Schubergsvägen 20, 311 74 Falkenberg, Sweden.
Phone: +46 (0)346 124 25
E-mail: post@granberg-ab.se

GRANBERG®

MAGIC TOUCH®
BY GRANBERG

granberggloves.com



EN USER MANUAL FOR DISPOSABLE PROTECTIVE GLOVES CATEGORY III and MEDICAL DEVICE

The User Manual should be used with product-specific information.

User Instructions should be read before using.

INTENDED USE

Powder-free examination and protective disposable nitrile gloves are intended for use in the medical field to protect patients and users from cross-contamination. These gloves are also intended to protect against certain chemicals, microorganisms, and radioactive contamination, where hand protection is needed. Foodstuff-approved gloves are marked with relevant food pictograms and comply with relevant EU Regulations. Gloves should be used only according to their intended purpose.

WARNINGS, PRECAUTIONS AND CONTRAINDICATIONS OF USE

This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals and other factors influencing the performance such as temperature, abrasion, degradation etc. The chemical resistance has been assessed under laboratory conditions from samples taken from the palm only (except in cases where the glove is equal to or over 400 mm - where the cuff is tested also) and relates only to the chemical tested. It can be different if the chemicals used in a mixture. It is recommended to check that the gloves are suitable for the intended use because the conditions at the workplace may differ from the type test depending on temperature, abrasion, and degradation. When used, protective gloves may provide less resistance to a dangerous chemical due to changes in physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by chemical contact, etc., may reduce the actual use time significantly. For corrosive chemicals, degradation can be the most important factor to consider in the selection of chemical-resistant gloves. Degradation levels (EN ISO 374-4:2019) indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemical. The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimens. These gloves do not protect against mechanical risks and ionizing radiation. Do not use if the glove is visibly torn, frayed or damaged. Change glove after each patient. Always select the correct size glove for your hand. For Single Use only. If re-used, the risk of contamination and infection increases due to improper cleaning processes; and increased risk of holes and tearing during re-use due to weakening of gloves by cleaning processes. Poorly-fitting gloves will greatly reduce dexterity and cause fatigue. Using the wrong glove size leads to inadequate hand protection. Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek medical advice immediately. The use of the device is contraindicated for medical conditions which require an examination, a diagnostic or therapeutic procedure on breached/compromised skin and /or under sterile conditions. Persons who are known to be sensitive with chemical additives should consider using this glove. Where relevant, a list of substances contained in the glove that are known to cause allergies, per listed in Annex G of EN ISO 21420:2020, shall be supplied on request.

ASTM D6978-05 - Gloves used for protection against chemotherapy drug exposure should be selected specifically for the type of chemicals being used. Due to the variety and concentration of chemotherapy drugs used in treatments, the resistance table shown does neither warrant nor imply the safe use of gloves against chemotherapy drug resistance in every case. The safe use of the glove in chemotherapy treatment is solely the decision of clinicians authorized to make such a decision. *Warning: Do not use with Carmustine and Thiotepa.

PRODUCT INSTRUCTION FOR USE

Before use, after donning, and during use inspect the gloves for any defect or imperfections and discontinue use immediately if signs of tearing, swelling or degradation, or any damage appear. Dry hand before donning. Ensure chemicals or residuals cannot enter through the cuff. For donning, hold the glove by the bead with one hand. Align the glove thumb with your other hand thumb and slide your hand into the glove, one finger into each glove finger. Pull by the glove palm to get a good fit. Don the other glove by the same procedure. Doffing, hold glove bead and pull toward the finger until the glove come off. When an indication for hand hygiene precedes a contact that also requires glove usage, hand rubbing or hand washing should be performed before donning gloves and after removing gloves.

DISPOSAL

Used gloves can be contaminated and must be disposed of under hospital policy and/or local regulation.

STORAGE

Store in a cool and dry place in its original package. Recommended to store at room temperature prevailing in respective countries. Opened boxes should be kept away from fluorescent and sunlight. Keep the gloves away from ozone, heating devices, and the source of the fire. Gloves are packed in a dispenser box suitable for transport. Keep the gloves in the box when not in use. The shelf life for products stored as recommended is mentioned on each package. Service life cannot be specified and depends on the application and responsibility of the user to determine the suitability of the glove for its intended use.

REPORTING OF INCIDENTS

In case of any serious incident occurred with the use of this device, please report it to the manufacturer and the competent Authority.

Further information can be obtained from the manufacturer, please contact Granberg AS.

EXPLANATION OF SYMBOLS AND PICTOGRAMS USED

Protective gloves against dangerous chemicals and microorganisms - Part 1: Terminology and performance requirements for chemical risks. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition of breakthrough time through the glove palm (1 µg/cm²/min). Type A > level 2 for 6 chemicals, Type B > level 2 for 3 chemicals, Type C > level 1 for 1 chemical (no code under pictogram).

ISO 374-1 Type A, B, C	A: Methanol	J: n-Heptane
B: Acetone	K: Sodium hydroxide 40%	L: Sulphuric acid 96%
C: Acetonitrile	M: Nitric acid 65%	N: Acetic acid 99%
D: Dichloromethane	O: Ammonium hydroxide 25%	P: Hydrogen peroxide 30%
E: Carbon disulphide	Q: Toluene	R: Hydrofluoric acid 40%
F: Toluene	S: Hydrogen peroxide 30%	T: Formaldehyde 37%
G: Dimethylamine		
H: Tetrahydrofuran		
I: Ethyl acetate		

Additional information on chemical resistance obtainable from manufacturer.

ISO 374-2016

VIRUS

ISO 374-5:2016

EN 421:2010

Protection against bacteria, fungi and viruses

Protection against bacteria and fungi, not tested against viruses

Protection against particulate radioactive contamination

Suitable for contact with foodstuffs.

Manufacturer

Date of manufacture

Expiry date

LOT

Permeation Performance Level

Measured Breakthrough Time (minutes)

(minutes)

</div

SV BRUKSANVISNING FÖR ENGÅNGSHANDSKAR
KATEGORI III OCH MEDICINTEKNiska PRODUkTER



Användarinstruktionen ska användas med produktspecifik information.

Användarinstruktionen ska läsas före användning.

AVSEDD ANVÄNDNING

Puderfäria undersökning- och skyddshandskar för engångsbruk är avsedda för användning inom det medicinska området för att skydda patienter och användare från korskontaminerings. Handskarna är också avsedda för att skydda mot vissa kemikalier, mikroorganismer och radioaktiv kontamination där handskydd krävs.

Livsmedelsgodkända handskar är märkta med relevanta livsmedelspliktogram och följer relevanta EU-förordningar.

Handskarna bör endast användas i enhet med dess avsedda syfte.

VARNINGAR, FÖRSIKTIGHETSÄGÄRDER OCH KONTRAINDIKATIONER VID ANVÄNDNING

Denna information återspeglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatser, skillnaden mellan blandningar och rena kemikalier eller andra faktorer som påverkar prestanda som temperatur, nötrin, nedbrytning etc. Kemikaliebeständigheten har bedömts under laboratorieförhållanden från prov tagna endast från handfatet (förutom i fall där handsken är 400 mm eller längre - där manchester också testas) och avser endast den testade kemikalien. Det kan variera annorlunda om kemikalien används i en blanding. Det rekommenderas att kontrollera att handskarna är lämpliga för avsedda användning eftersom förhållanden på arbetsplatsen kan skilja sig från testresultaten beroende på temperatur, nötrin och nedbrytning. Vid användning kan skyddshandskarna ge särmer skydd mot en farlig kemikalie på grund av förändringar i handskens fysikaliska egenskaper. Rörelser, vidhäftning, fraktion och nedbrytning orsakar av kemisk kontakt, osv. kan minska den faktiska användningstiden väsentligt. För främsta kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid val av kemikalierresistenta handskar. Nedbrytningsnivåer (EN ISO 374-4:2019) indikerar förändringen i punkteringsmotstånd hos handskarna efter exponering för den testade kemikalien. Penetrationsmotståndet har bedömts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet. Handskarna skyddar inte mot mekaniska risker eller Joniseraende strålning. Använd inte om handsken är synligt trasig, slitna eller skadad. Byt handskarna mellan varje patient. Valfri alternativt storlek på handskarna för din hand. Endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminerings och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för hål och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försägs vid rengöring. Dålig passform på handskars minskar fingerfärdighet och orsakar tröthet. Att använda fel handskort leder till otillräckligt handskydd. Material som används vid handställverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner uppstår, sök omedelbart läkare. Handskarna bör ej användas för medicinska tillstånd som kräver undersökning, en diagnostisk eller terapeutisk behandling på skadad/kompromitterad hud och/eller under sterila förhållanden. Personer som vet med sig varå känsliga för kemiska tillställes bör överväga användning av handskarna. Vid behov kan en lista över de ämnen som finns i handskarna och som kan orsaka allergi, enligt Annex G i EN ISO 21420:2020, tillhandahållas.

ASTM D6978-05 - Handskar som används för att skydda mot kemoterapiärläkemedelsexponering bör väljas specifikt för den typ av kemikalier som används. På grund av variationen och koncentrationen av kemoterapiärläkemedel som används i behandlingar, varken garanterar eller antyder den visade resistensstabellen säker användning av handskar mot kemoterapiärläkemedelns i alla fall. Användning av handskarna vid kemoterapi behandling är ett beslut som tas av behörig läkare. *Varning: Använd inte Karmustinia och Thiote.

PRODUKTINSTRUKTION FÖR ANVÄNDNING

Inspektera handskarna före användning, efter pättagning och under användning för eventuella defekter eller brister och avbryt användningen omedelbart om tecken på revor, svullnad, nedbrytning eller annan skada uppstår. Torka händerna före pättagning. Säkerställ att kemikalier eller annat inte kan komma in genom manschetten. Vid pättagning, håll handsken i manschetten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida i i handsken, ett finger i varje finger på handsken. Dra handens handfatet för att få en bra passform. Ta på dig den andra handsken på samma sätt. Vid avtagning, håll i manschetten och dra mot fingrarna tills handsken lossnar. Om kontakt sker där handhygien är väsentlig och som också kräver handskar, ska desinfektion eller tvätt av händerna ske innan handskarna tas på.

KASSERING

Använda handskar kan vara kontaminerade och måste kasseras enligt sjukhusets policy och/eller lokala bestämmelser.

FÖRVARING

Förvaras svalt och torrt i originalförpackning. Förvaras i rumstemperatur. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysrörssbeläggning och solljus. Undvik ozon, värmeenheter och eld. Handskarna är packade i en dispensedärda som är lämplig för transport. Förvara handskarna i lädan när de inte används. Hållbarhetsperiod för produkter som förvaras enligt rekommendation står angivet på förpackningen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpningen och användarens ansvar att säkerställa handskens lämplighet för dess avsedda användning.

RAPPORTERING AV ALLVARLIGA INCIDENTER

Om någon allvarlig incident har inträffat, som orsakas av produkten, vänligen rapportera till tillverkaren och relevant myndighet.

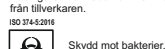
Ytterligare information kan fås till tillverkaren, vänligen kontakta Granberg AS.

FÖRKLARING AV SYMBOLER OCH PIKTOGRAM

Skyddshandskar mot farliga kemikalier och mikroorganismer - Del 1 Terminologi och prestandakrav för kemiska risker. EN ISO 374-1:2016+A1:2018. Definition av genombrottstid genom handflatan på handsken (1 µg/cm²/min). Typ A > nivå 2 för 6 kemikalier, Typ B > nivå 2 för 3 kemikalier, Typ C > nivå 1 för 1 kemikalie (ingen bokstav under pikrogrammet).

ISO 374-1	Type A, B, C	Type D, E, F, G, H, I, J, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T	Prestandanivå	Uppmått genombrottstid (minuter)
	A: Metanol	J: n-Heptanol	1	> 10
	B: Aceton	K: Natriumhydroxidi, 40 %	2	> 30
	C: Acetonitril	L: Rikthipropidi, 50 %	3	> 60
	D: Diklorometan	M: Salpetersyra 65 %	4	> 120
	E: Koldisulfid	N: Attkysyra 99 %	5	> 240
	F: Toluene	O: Ammoniumchlorid 25 %	6	> 480
	G: Diethylamin	P: Vetyperoksidi, 30 %		
	H: Tetrahydrofuran	Q: Fluoriveryhappo, 40 %		
	I: Etylatetat	R: Formaldehidi, 37 %		

Ytterligare information om kemikalierresistens kan erhållas från tillverkaren.



ISO 374-2:2016

VIRUS



Skydd mot bakterier, svamp och virus



Utsätt ej för soljus



Förvaras torrt



Temperaturgräns



Ateranvänd ej



Kontrollera användarinstruktionen



Varning



Tillverkare



Tillverkningsdatum



Utgångsdatum



Icke-steril



Artikelnummer

REF

