



» 橡胶医用手套（非灭菌）

产品编码：LSG-NS-PD（有粉），LSG-NS-PF（无粉）

橡胶医用手套（非灭菌），采用进口优质天然胶乳加工而成，广泛应用于医疗检查、牙科诊所、食品加工、生物制药、轻工业、电子及家居清洁等行业，可以有效保护双手防止接触外部细菌而受到感染。

注意：产品如需灭菌，可直接选用我们的“无菌橡胶医用手套”。



产品性能及优点：

- 现有规格：5, 5¹/₂, 6, 6¹/₂, 7, 7¹/₂, 8, 8¹/₂, 9, 9¹/₂。
- 左右手单独穿戴，腕部卷边设计，手套不易滑落。
- 采用最新人体仿生学手型，符合中国人手部特征，最大限度降低操作时的疲劳感；
- 指部和掌部麻状表面，可增加手套与器械间的磨擦，有效地减免了使用器械时的滑落；
- 使用低蛋白天然胶乳，使过敏原含量更低，最大程度降低因使用本产品造成的过敏风险；
- 出色的拉伸强度最大限度降低了手套破损风险，增加了手套防护性能，有效保护使用者的安全。

物理性能和尺寸规格参数表（参照GB 24787最新标准）

规格	最小长度 单位：mm	宽度 单位：mm	最小厚度 单位：mm	老化前		老化后	
				扯断力 N	伸长率%	扯断力 N	伸长率%
5	250	67±4	光面 0.10 麻面 0.13	≥12.5	≥700	≥9.5	≥550
5.5	250	72±4					
6	260	77±5					
6.5	260	83±5					
7	270	89±5					
7.5	270	95±5					
8	270	102±6					
8.5	280	108±6					
9	280	114±6					
9.5	280	121±6					

采用泰国进口
天然橡胶

高弹力 耐拉伸



采用天然橡胶制作
弹性好，密度大
韧性强，按压不破

MAKING OF NATURAL RUBBER
GOOD ELASTICITY AND BENDY FLEXIBILITY
IS STRONG. PRESSING CAN NOT BREAK



中盒，20副/盒

独立包装袋，1副/袋



包装规格：

- 1副/纸袋（非灭菌包装）；
- 20副/盒，盒子尺寸：28x11.5x5cm；
- 400副/箱，外箱尺寸：53.5x26x30cm。

产品禁忌症：对天然橡胶有过敏反应者禁用。

运输和贮存：

- 本产品在运输过程中不能受潮，本产品应贮存在阴凉干燥的仓库内（温度为30℃以下，相对湿度80%以下为宜），距地面200mm以上的货架上；
- 本产品在贮存期间不得接触油类、酸、碱、铜、锰或其他有机溶剂，避免阳光或含有紫外线成份强烈的人造光直接照射，库房应无任何产生臭氧的装置，并远离放射性物质。

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：京械注准20172140057

注册人名称	北京瑞京乳胶制品有限公司
注册人住所	北京市通州区台湖镇北神树村东光机电一体化产业基地兴光五街6号
生产地址	北京市通州区台湖镇北神树村东光机电一体化产业基地兴光五街6号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	橡胶医用手套
型号、规格	型号：弯形 规格：5、5 1/2、6、6 1/2、7、7 1/2、8、8 1/2、9、9 1/2
结构与组成	橡胶医用手套由天然乳胶制成。
适用范围	用于医疗部门在外科手术及疾病治疗过程中，防止医患间交叉感染。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原医疗器械注册证编号：京械注准20172140057

审批部门：北京市药品监督管理局



医疗器械注册证书



EC Certificate

Full Quality Assurance System
Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIIa, IIIb or III)
No. G1 044992 0017 Rev. 01

Manufacturer: Beijing Reagent Latex Products Co., Ltd.
Ciqiu Industrial Zone, Tongzhou District
101111 Beijing
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies): Beijing Reagent Latex Products Co., Ltd.
Ciqiu Industrial Zone, Tongzhou District, 101111 Beijing,
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Product Category(ies): Sterile Latex Surgical Gloves,
Sterile Nitrile Surgical Gloves,
Sterile Neoprene Surgical Gloves.

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: BJ1987807

Valid from: 2019-07-03
Valid until: 2024-05-26

Date: 2019-07-03

S. Pannit
Stefan Preis
Head of Certification/Notified Body

欧盟CE证书