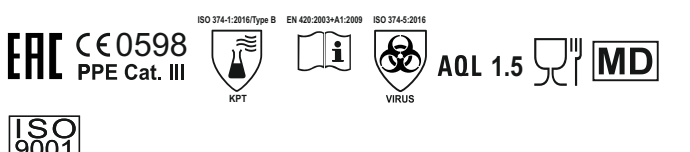


ENGLISH

NORSK

880
ART. 114.880

Available sizes: S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10, XXL-10/11
 Tilgjengelige størrelser: S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10, XXL-10/11
 Tillgängliga storlekar: S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10, XXL-10/11
 Saatavilla olevat koot: S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10, XXL-10/11
 Dostępne rozmiary: S-6/7, M-7/8, L-8/9, XL-9/10, XXL-10/11

EN: USER MANUAL NO: BRUKERVEILEDNING SV: BRUKSANVISNING FI: KÄYTTÖOHJE PL: INSTRUKCJA OBSŁUGI



Head office:
GRANBERG AS

Bjoavegen 1442, NO-5584 Bjoa, Norway
 Tel +47 53 77 53 00, e-mail post@granberg.no

Swedish office / European warehouse:
GRANBERG SVERIGE AB

Schubergvägen 20, 311 74 Falkenberg, Sweden
 Tel +46 (0)346 124 25, e-mail post@granberg-ab.se

granberggloves.com

Single-Use Gloves. Nitrile, powder free. Black colour.

Medical Device Regulation

- I. This product is classified as a Class I medical device and meets the provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745.
- II. This product complies with European Standards EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, and EN 455-4:2009.

EU Type-Examination

- I. This product is classed as Category III Personal Protective Equipment (PPE) according to European PPE Regulation (EU) 2016/425 and has been shown to comply with this Regulation through the Harmonised European Standards EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 and EN ISO 374-5:2016.
- II. Notified Body responsible for certification and Module B compliance is SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Notified body number 0598.
- III. Notified Body responsible for EC Quality Control System for the Final Product and compliance to Module D is SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Notified body number 0598.

EN ISO 374-1:2016 permeation levels are based on breakthrough times as follows:

Permeation performance level	1	2	3	4	5	6
Measured breakthrough time (min)	>10	>30	>60	>120	>240	>480



Chemical Hazards Pictogram: EN 16523-1:2015; Additional information on chemical resistance obtainable from manufacturer. This product complies with Type B requirements and the following pictogram shall be used with reference to clause 6.2 of EN ISO 374-1.



Micro Organism Hazards Pictogram: EN ISO 374-5:2016 Protection against Bacteria, Fungi and Virus. If there is no penetration of bacteriophages through the specimen, the following pictogram is applied.



AQL is 1.5; Additional information obtainable from the manufacturer.



Gloves in compliance with the Regulation (EC) 1935:2004 and according to Commission Regulation (EU) No. 10/2011 suitable for handling all types of foods for short period of time.

Performance and Limitation of Use

- I. This product has been tested in accordance with EN ISO 374-5:2016.
 Protection against bacteria and fungus - Pass. Protection against viruses - Pass.
- II. Gloves had been tested in accordance with EN 16523-1:2015 resistance to permeation by chemicals and in accordance with EN 374-4:2013.

EN ISO 374-1:2016 (Type B)	Level	EN 374-4:2013 Degradation, %
K	40% Sodium hydroxide	6
O	25% Ammonium hydroxide	1
P	30% Hydrogen Peroxide	3
T	37% Formaldehyde	2

- III. This information does not reflect the actual duration of protection in the workplace and the differentiation between mixtures and pure chemicals.
- IV. 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 400mm - where the cuff is tested also) and relates only to the chemical tested. The result may differ if the chemical is used in a mixture.
- V. 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.
- VI. When used, protective gloves may provide less resistance to the dangerous chemical due to changes in physical properties. Movements, snagging, rubbing, degradation caused by the chemical contact etc. may reduce the actual use time significantly. For corrosive chemicals, degradation can be the most important factor to consider in selection of chemical resistant gloves.

Before usage, inspect the gloves for any defect or imperfections.
 EN 374-4:2013 Degradation levels indicate the change in puncture resistance of the gloves after exposure to the challenge chemicals.

- VII. This product provides protection against Bacteria, Fungi and Virus. The gloves had been tested in accordance with ISO 16604:2004 (the test method is uses Phi-X174 bacteriophages) to meet the requirements of BS EN ISO 374-5:2016 for resistance to penetration by blood-borne pathogens. The penetration resistance has been assessed under laboratory conditions and relates only to the tested specimen.

- VIII. Components used in glove manufacturing may cause allergic reactions in some users. If allergic reactions occur, seek for medical advice immediately.
- IX. These gloves are shorter than the minimum length requirements stated in EN 420 as they are designed for special purpose where minimum risk at wrist area and for examination purpose.

Product Instruction for Use

- I. Usage – 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 tear during re-use due to weakening of gloves by cleaning processes.
- II. Sizing – Select the right size glove for your hand.
- III. Donning – Hold 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 a get a good fit. Don the other glove by the same procedure.
- IV. Inspection – Punctures or tears may occur after donning. Inspect each glove after donning, and immediately discontinue use if found damaged.
- V. During Use - Gloves polluted by blood or other organic fluids must be immediately removed as medical waste. In case of pricking or tearing, user should immediately change gloves.
- VI. In case of feeling looseness on fingers, user should change gloves.
- VII. Doffing – Hold glove bead and pull toward the finger until the glove come off.

Storage Conditions

Store in a cool and dry place. Opened boxes should be kept away from fluorescent and sunlight. Ideally stored in dry conditions between 10°C to 30°C in its original package. Do not exceed 40°C. When stored as recommended, the gloves will not suffer any changes in chemical properties for up to five years from date of manufacture. Service life cannot be specified and depends on application and responsibility of user to ascertain suitability of the glove for its intended use.

ENGLISH

NORSK

Engangshansker. Nitril, pudderfri. Svart farge.

Forskrift om medisinsk utstyr

- I. Dette produktet er klassifisert som medisinsk utstyr i klasse I og oppfyller bestemmelserne i forordning (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr.
- II. Dette produktet er i overensstemmelse med de europeiske standardene EN 455-1:2000, EN 455-2:2015 og EN 455-3:2009.

EC typegodkjenning

- I. Dette produktet er klassifisert som Kategori III av personlig verneutstyr (PVG) i henhold til europeisk PVU forskrift (EU) 2016/425 og etterkommer forskriften gjennom de harmoniserte europeiske standardene EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 og EN ISO 374-5:2016.
- II. Det tekniske kontrollorganet som er ansvarlig for sertifisering og samsvar med modul B, er SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Laboratorienummer 0598.
- III. Ansvarlig laboratorium for testing av EC kvaliteteskontroll-system for sluttproduktet og etterlevlelse av modul D er: SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Laboratorienummer 0598.

EN ISO 374-1:2016 gjennomtrengningsnivåer er basert på gjennombruddstider som følger:

Ytelsesnivå	1	2	3	4	5	6
Målt gjennombruddstid (minutter)	>10	>30	>60	>120	>240	>480

ISO 374-1:2016 Type B Piktogram for kjemiske farer: EN 16523-1:2015; Ytterligere informasjon om kjemisk motstand fås fra produsentens. Dette produktet oppfyller kravene til Type B og følgende piktogram må benyttes med henvisning til klausul 6.2 i EN ISO 374-1.



Piktogram for farer relatert til mikroorganismer: EN ISO 374-5:2016 - Beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. Om det ikke er noen penetrasjon av bakteriøfager gjennom prøven kan følgende piktogram påføres.



AQL er 1.5; Utvillende informasjon er tilgjengelig fra produsenten.



Hansker i samsvar med forordning (EF) 1935: 2004 og i henhold til kommisjonsforordning (EU) nr. 10/2011 egnet for håndtering av alle typer matvarer i en kort periode.

Ytelse og bruksbegrensning

- I. Dette produktet er testet i henhold til EN ISO 374-5:2016. Beskyttelse mot bakterier og sopp - Godkjent. Beskyttelse mot virus - Godkjent.
- II. Hansrene er testet i henhold til EN 16523-1:2015 - Motstand mot gjennomtrengning av kjemikalier, og i samsvar med EN 374-4:2013:

EN ISO 374-1:2016 (Type B)	Nivå	EN 374-4:2013 Degradering, %
K	40% Natrium hydroksid	6
O	25% Ammonium hydroksik	1
P	30% Hydrogen peroksid	3
T	37% Formaldehyd	2

- III. Denne informasjonen gjenspeiler ikke den faktiske varigheten av beskyttelsen på arbeidsplassen og skillet mellom blandinger og rene kjemikalier.
- IV. Den kjemiske motstanden blir vurdert under laboratoriebetingelser fra prøver på håndflatene (unntatt i tilfeller hvor hansrene er lik eller over 400 mm - hvorpå mansjetten også testes) og gjelder bare for de spesifikke kjemikalier som er testet. Resultatet kan være annerledes om kjemikaliet benyttes i blanding.
- V. Det anbefales å kontrollere at hansrene er egnet for den tilskidente bruken fordi forholdene på arbeidsplassen kan avvirke fra typetesten, avhengig av temperatur, silasje og nedbryting.
- VI. Ved bruk kan beskyttelseshansker gi mindre motstand mot farlig kjemikalier som følge av endringer i fysiske egenskaper. Bevegelser, fasthukking, gnindring og nedbryting førasaket av kjemisk kontakt etc. kan redusere den faktiske bruktiden betydelig. For korrosive kjemikalier kan nedbryting være den mest vesentlige faktoren som må vurderes ved valg av kjemikalieberstandige hanskene.

Kontroller hanskene for eventuelle feil eller mangler før bruk.
 EN 374-4:2013 nedbrytningsnivåer indikerer endringen i punktregningsmotstanden i hanskene etter eksponering med testet kjemikalie.

- VII. Dette produktet gir beskyttelse mot bakterier, sopp og virus. Hansrene er testet i henhold til ISO 16604:2004 (testmetoden benytter Phi-X174 bakteriøfager) for å oppfylle kravene i BS EN ISO 374-5:2016 for resistens mot penetrasjon av blodbårne patogener. Gjennomtrengningsmotstanden er vurdert under laboratoriebetingelser og gjelder bare kun det testede prøveeksemplaret.

- VIII. Komponenter benyttet i hanskeproduksjonen kan forårsake allergiske reaksjoner hos enkelte brukere. Hvis allergiske reaksjoner oppstår, søker medisinsk hjelp omgående.

- IX. Disse hanskene er kortere enn kravene til minimum lengde oppgitt i EN 420 som følge av at de er utformet til spesielle undersøkelsesformål med minimal risiko ved håndleddet.

Bruksanvisning for produktet

- I. Bruk - bare til engangsbruk. Hvis hanskene brukes om igjen, øker risikoen for forurensning og infeksjon på grunn av feil rengjøringsprosesser, og det er større risiko for at det oppstår hull og ritter ved gjennombrudd hanskene svekkes som følge av rengjøringsprosessen.
- II. Sterrelse - velg riktig hanskestørrelsen til hånden din.
- III. Hansken tas på - hold hanskene i kanten med én hånd. Juster hansketommelen med tommelen på den andre hånden, og skyv hånden inn i hvert hancereg. Dra i hanskens håndflate for å få god passform. Ta på den andre hanskens på samme måte.
- IV. Inspeksjon - det kan oppstå hull eller ritter etter at hanskene er tatt på. Undersøk begge hanskene etter at de er tatt på, og slutt å bruke dem umiddelbart hvis du finner skader.
- V. Under bruk - hanskene som forurenses av blod eller andre organiske væsker, må fjernes umiddelbart og behandles som medisinsk avfall. Oppstår det hull eller ritter, må brukeren bytte hanskene umiddelbart.
- VI. Hvis det føles som

SVENSKA

Engångshandskar. Nitrilgummi, puderfria. Färg: svart.

Förordning om medicinteckniska produkter

- I. Denna produkt är klassificerad under Medicinsk Utrustning klass I och uppfyller bestämmelser i Förordning om medicinteckniska produkter 2017/745.
- II. Denna produkt uppfyller de europeiska standarderna SS-EN 455-1:2000, SS-EN 455-2:2015, SS-EN 455-3:2015 och SS-EN 455-4:2009.

EC-typprovning

- I. Denna produkt är klassad som kategori III av personlig skyddsutrustning (PPE) enligt den europeiska PPE-förordningen (EU) 2016/425 och uppfyller förordningen av de harmoniseringe europeiska standarderna EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 och EN ISO 374-5:2016.
- II. Ansvarigt anmält kontrollorgan för certifiering och uppfyllande av Modul B, är SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Anmält kontrollorgan nummer 0598.
- III. Ansvarigt anmält kontrollorgan för EG:s kvalitetskontrollsysteem för slutprodukten och i enlighet med Modul D är SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Anmält kontrollorgan nummer 0598.

Permeationsnvärna enligt EN ISO 374-1:2016 baseras på genombrottstider enligt följande:

Prestandanivå	1	2	3	4	5	6
Mätt genombrottstid (minuter)	>10	>30	>60	>120	>240	>480

ISO 374-1:2016/Type B



Piktogram för skidd mot kemikalier: EN 16523-1:2015; Ytterligare information om motstånd mot kemikalier finns att få från tillverkaren. Denna produkt uppfyller kraven för typ B och följande piktogram ska användas med hänvisning till punkt 6.2.1 SS-EN ISO 374-1.

ISO 374-5:2016



Piktogram för skidd mot mikroorganismer: EN 374-5:2016 Skyddshandskar mot bakterier, svampar och virus. Ingen permeation av bakteriofager genom preparatet och följande piktogram tillämpas.

AQL är 1.5 ; Ytterligare information kan erhållas från tillverkaren.



Handskarna överensstämmer med förordningen (EG) 1935/2004 och är enligt EU-förordningen 10/2011 lämpliga för hantering av alla typer av livsmedel under kort tid.

Prestanda och användningsbegränsning

- I. Denna produkt har testats enligt EN ISO 374-5:2016. Skydd mot bakterier och svampar – Godkänd. Skydd mot virus – Godkänd.
- II. Handskarna är testade enligt EN 16523-1:2015 motstånd mot permeation av kemikalier i enlighet med EN 374-4:2013:

EN ISO 374-1:2016 (Typ B)	Nivå	EN 374-4:2013 Degradation, %
K	40% Natriumhydroxid	6 -60.4
O	25% Ammoniumhydroxide	1 83.9
P	30% Väteperoxid	3 14.3
T	37% Formaldehyd	2 34.7

- III. Denna information speglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen eller differentieringen mellan blandningar och/eller kemikalier.
- IV. Kemikalieresistensen har bedömts under laboratorieförhållanden från prover tagna endast från handflatan (utom i de fall där handskar är lika med eller över 400 mm – där även manscheten testas) och avser endast det testade kemikalen. Det kemiska motståndet kan vara annorlunda om kemikalier ingår i en blanding.
- V. Det rekommenderas att man kontrollerar att handsken lämpar sig för den avsedda användningen eftersom förhållanden på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen beroende på temperatur, nötning och nedtryckning.
- VI. Vid användning kan skyddshandskarna ge ett lägre motstånd mot den farliga kemikalen på grund av förändringar i de fysikaliska egenskaperna. Rörelser, vidhäftning, friktion, nedbrytning orsakad av kemisk kontakt osv. kan minska den faktiska användningsdelen avsevärt. För fridande kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikalierresistenta handskar.

Inspekterta handskarna med avseende på eventuella defekter eller brister före användning.
SS-EN 374-4:2013 Nedbrytningsnvärna indikerar förändringen i handskarnas punkteringsmotstånd efter exponering för de kritiska kemikalierna.

- VII. Denna produkt skyddar mot bakterier, svampar och virus. Handskarna har testats enligt med ISO 16604:2004 för att uppfylla kraven i BS EN ISO 374-5:2016 för resistens mot penetrerat med testmetoden för blodburna patogener-testmetoden med hjälp av Phi-X174 bakteriofag.

Penetreringsmotståndet har fastställts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet.

- VIII. Komponenter som används i handskutverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner inträffar ska du omedelbart söka läkarhjälp.

- IX. Dessa handskar är kortare än kraven på minimal längd som anger i EN 420, eftersom de är utformade för särskilda ändamål med mycket låg risk vid handled, och för undersökningsändamål.

Användningsinstruktion

- I. Användning – endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminering och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för hål och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försvagas vid rengöring.
- II. Storlek – Välj rätt storlek så att den passar dina händer.
- III. Påtagning – Håll handsen i rullkanten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handsen, ett finger i varje finger på handsen. Dra i handskens handflata så att den sitter bra. Ta på den andra handsen på samma sätt.
- IV. Inspektion – Det kan uppstå stickhål eller revor efter att handsen tagits på. Kontrollera varje handskes närs del har tagits på och sluta genast att använda den om du upptäcker skador.
- V. Under användning – Handskar som förrorsas av blod eller andra organiska vätskor måste omedelbart avlägsnas som medicinskt avfall. Om det uppstår stickhål eller revor ska handskarna bytas omedelbart.
- VI. Om handskarna känns lösa vid fingrarna bör handskarna bytas.
- VII. Avtagning – Håll i handskens rullkant och dra mot fingret tills handsken lossnar.

Förvaring

Förvaras svalt och torrt. Öppnade kartonger bör hållas borta från lysrörsläpelysning och solljus.

Förvaras helst i originalförpackningen i torra förhållanden mellan 10 °C och 30 °C. Lagringstemperaturen får inte överstiga 40 °C.

Om handskarna förvaras enligt rekommendationen kommer deras kemiska egenskaper inte att försvåras i upp till fem räknt från tillverkningsdatumen. Livslängden kan inte specificeras och beror på tillämpningen och användarens ansvar att säkerställa handskens lämplighet för dess avsedda användning.

SUOMI

Engångshandskar. Nitrilgummi, puderfria. Färg: svart.

Förordning om medicinteckniska produkter

- I. Denna produkt är klassificerad under Medicinsk Utrustning klass I och uppfyller bestämmelser i Förordning om medicinteckniska produkter 2017/745.
- II. Denna produkt uppfyller de europeiska standarderna SS-EN 455-1:2000, SS-EN 455-2:2015, SS-EN 455-3:2015 och SS-EN 455-4:2009.

EC-typprovning

- I. Denna produkt är klassad som kategori III av personlig skyddsutrustning (PPE) enligt den europeiska PPE-förordningen (EU) 2016/425 och uppfyller förordningen av de harmoniseringe europeiska standarderna EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 och EN ISO 374-5:2016.
- II. Ansvarigt anmält kontrollorgan för certifiering och uppfyllande av Modul B, är SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Anmält kontrollorgan nummer 0598.
- III. Ansvarigt anmält kontrollorgan för EG:s kvalitetskontrollsysteem för slutprodukten och i enlighet med Modul D är SGS Fimko OY, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Anmält kontrollorgan nummer 0598.

Permeationsnvärna enligt EN ISO 374-1:2016 baseras på genombrottstider enligt följande:

Prestandanivå	1	2	3	4	5	6
Mätt genombrottstid (minuter)	>10	>30	>60	>120	>240	>480

ISO 374-1:2016/Type B



Piktogram för skidd mot kemikalier: EN 16523-1:2015; Ytterligare information om motstånd mot kemikalier finns att få från tillverkaren. Denna produkt uppfyller kraven för typ B och följande piktogram ska användas med hänvisning till punkt 6.2.1 SS-EN ISO 374-1.

ISO 374-5:2016



Piktogram för skidd mot mikroorganismer: EN 374-5:2016 Skyddshandskar mot bakterier, svampar och virus. Ingen permeation av bakteriofager genom preparatet och följande piktogram tillämpas.

AQL är 1.5 ; Ytterligare information kan erhållas från tillverkaren.



Handskarna överensstämmer med förordningen (EG) 1935/2004 och är enligt EU-förordningen 10/2011 lämpliga för hantering av alla typer av livsmedel under kort tid.

Prestanda och användningsbegränsning

- I. Denna produkt har testats enligt EN ISO 374-5:2016. Skydd mot bakterier och svampar – Godkänd. Skydd mot virus – Godkänd.
- II. Handskarna är testade enligt EN 16523-1:2015 motstånd mot permeation av kemikalier i enlighet med EN 374-4:2013:

EN ISO 374-1:2016 (Typ B)	Nivå	EN 374-4:2013 Degradation, %
K	40% Natriumhydroxid	6 -60.4
O	25% Ammoniumhydroxide	1 83.9
P	30% Väteperoxid	3 14.3
T	37% Formaldehyd	2 34.7

- III. Denna information speglar inte den faktiska skyddstiden på arbetsplatsen eller differentieringen mellan blandningar och/eller kemikalier.
- IV. Kemikalieresistensen har bedömts under laboratorieförhållanden från prover tagna endast från handflatan (utom i de fall där handskar är lika med eller över 400 mm – där även manscheten testas) och avser endast det testade kemikalen. Det kemiska motståndet kan vara annorlunda om kemikalier ingår i en blanding.
- V. Det rekommenderas att man kontrollerar att handsken lämpar sig för den avsedda användningen eftersom förhållanden på arbetsplatsen kan skilja sig från typprovningen beroende på temperatur, nötning och nedtryckning.
- VI. Vid användning kan skyddshandskarna ge ett lägre motstånd mot den farliga kemikalen på grund av förändringar i de fysikaliska egenskaperna. Rörelser, vidhäftning, friktion, nedbrytning orsakad av kemisk kontakt osv. kan minska den faktiska användningsdelen avsevärt. För fridande kemikalier kan nedbrytning vara den viktigaste faktorn att beakta vid valet av kemikalierresistenta handskar.

Inspekterta handskarna med avseende på eventuella defekter eller brister före användning.
SS-EN 374-4:2013 Nedbrytningsnvärna indikerar förändringen i handskarnas punkteringsmotstånd efter exponering för de kritiska kemikalierna.

- VII. Denna produkt skyddar mot bakterier, svampar och virus. Handskarna har testats enligt med ISO 16604:2004 för att uppfylla kraven i BS EN ISO 374-5:2016 för resistens mot penetrerat med testmetoden för blodburna patogener-testmetoden med hjälp av Phi-X174 bakteriofag.

Penetreringsmotståndet har fastställts under laboratorieförhållanden och avser endast det testade provet.

- VIII. Komponenter som används i handskutverkningen kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa användare. Om allergiska reaktioner inträffar ska du omedelbart söka läkarhjälp.

- IX. Dessa handskar är kortare än kraven på minimal längd som anger i EN 420, eftersom de är utformade för särskilda ändamål med mycket låg risk vid handled, och för undersökningsändamål.

Användningsinstruktion

- I. Användning – endast för engångsbruk. Om handskarna återanvänds ökar risken för kontaminering och infektion på grund av olämpliga rengöringsprocesser. Dessutom ökar risken för hål och revor vid återanvändning på grund av att handskarna försvagas vid rengöring.
- II. Storlek – Välj rätt storlek så att den passar dina händer.
- III. Påtagning – Håll handsen i rullkanten med en hand. Rikta in handskens tumme med andra handens tumme och låt handen glida in i handsen, ett finger i varje finger på handsen. Dra i handskens handflata så att den sitter bra. Ta på den andra handsen på samma sätt.
- IV. Inspektion – Det kan uppstå stickhål eller revor efter att handsen tagits på. Kontrollera varje handskes närs del har tagits på och sluta genast att använda den om du upptäcker skador.
- V. Under användning – Handskar som förrorsas av blod eller andra organiska vätskor måste omedelbart avlägsnas som medicinskt avfall. Om det uppstår stickhål eller revor ska handskarna bytas omedelbart.
- VI. Om handskarna känns lösa vid