

ハイブリッドタイプ プラスチック製手袋《パウダーなし》

厚手・ホワイト

プレミア・ストレッチグローブ

FR-936~938 / Premier STRETCH GLOVES

5.5g



商品コード	JANコード	サイズ	手袋長さ	パッケージ	入数/箱
FR-936	4 560168 809366	S	85	クローバー	100入
FR-937	4 560168 809373	M	95	メイプル	
FR-938	4 560168 809380	L	105	イチヨウ	

◎メーカー希望小売価格/箱 オープン価格

●ASTM D5250規格適合品 ■中国製 ■GS1-128対応

- 厚手のノンパウダーの使い捨て手袋です。
- 従来のプラスチックグローブに比べて約1.5倍の伸縮性があります(当社比)
- フィット感のあるハイブリッドタイプのプラスチック手袋です。
- ラテックスアレルギーの方でも安心してご使用頂けます。
- 左右兼用の為、とても経済的です。
- 救急時等、幅広い医療現場でご使用頂けます。



梱包単位:10箱/ケース

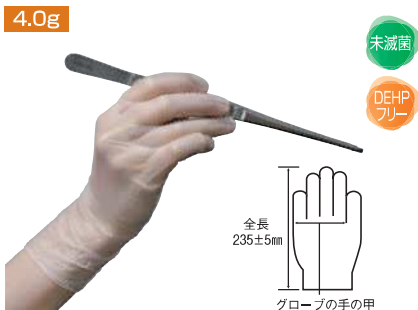
プラスチック製手袋 《パウダー付き》

薄手・クリアー **NEW!**

PVCグローブPLUS(プラス)

FR-6011~6013 / PVC GLOVES PLUS

4.0g



商品コード	JANコード	サイズ	手袋長さ	パッケージ	入数/箱
FR-6011	4 582465 660112	S	85	ピンク	200入
FR-6012	4 582465 660129	M	95	グリーン	
FR-6013	4 582465 660136	L	105	ブルー	

◎メーカー希望小売価格/箱 オープン価格

●ASTM D5250規格適合品 ■中国製 ■GS1-128対応

- 薄手タイプのパウダー付き高伸縮性プラスチック手袋です。
- パウダー(コンスターチ)付きのため、シットリした手でも容易に装着できます。
- 経済的な薄手仕様のため、素手感覚でご使用頂けます。
- 手袋の取り出しやすさを追求し、取出口を大きくしました。
- サイズが容易に判断できるように、パッケージカラーが分かれています。



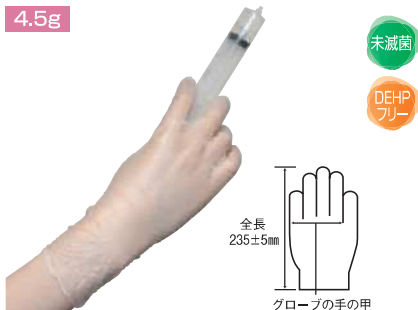
梱包単位:10箱/ケース

中薄・クリアー

スムースPVCグローブ

FR-5711~5713 / Smooth PVC GLOVES

4.5g



商品コード	JANコード	サイズ	手袋長さ	パッケージ	入数/箱
FR-5711	4 582465 657112	S	85	さくら	100入
FR-5712	4 582465 657129	M	95	はっば	
FR-5713	4 582465 657136	L	105	すずらん	

◎メーカー希望小売価格/箱 オープン価格

●ASTM D5250規格適合品 ■中国製 ■GS1-128対応

- 中薄のパウダー付き高伸縮性プラスチック手袋です。
- 手にぴったりフィットする中薄仕様なので、素手感覚でご使用いただけます。
- 左右兼用のため、とても経済的です。
- ポップ式のため、直接箱から取り出すことが出来ます。
- サイズが容易に判断できるように、パッケージにシンボルが描かれております。



梱包単位:10箱/ケース

グローブの豆知識

パウダー付きグローブの取り扱いについて

医療用手袋に用いるパウダー(コンスターチ等)が安全性上のリスク要因懸念から、日本グローブ工業会は「パウダーフリー手袋への切り替え供給の取り組み強化」が表明し、これを受け、厚生労働省から以下の通知がなされました。

平成28年12月17日 薬生機発1227第1号・薬生安1227第1号 パウダー付き医療用手袋に関する取扱いについて	
対 象	手術用、検査検診用及び歯科用のパウダー付き天然ゴム、非天然ゴム手袋
取 り 扱 い	①平成30年末までにパウダーフリーへの切り替えを行う ②パウダー付品の新たな製造販売承認申請、製造販売届け出は控える ③既に受けている製造販売承認申請、製造販売届出は変更手続きを行う
移行時の対 応	使用上の注意として、以下の表2のリスク内容を追記する

表2 手袋種別のリスク内容

パウダー由来のリスク内容/手袋の種類	天然ゴム	非天然ゴム
天然ゴムアレルギーのキャリアとなり、稀にアレルギーを誘発する恐れ	○	—
肉芽腫や術後癒着の形成を高める恐れ	○	○

プラスチックグローブに使用される可塑剤について

ポリ塩化ビニル樹脂(以下、塩ビ)には、柔軟性・耐久性を与えるために可塑剤が添加されます。可塑剤が添加されたポリ塩化ビニルは医療の現場で広く使用されますが、2014年10月、厚生労働省より以下の通知がなされました。

2014年10月17日(医薬安発第1017002号・1017003号) ポリ塩化ビニル製の医療用具から溶出する可塑剤(DEHP)について	
①DEHP由来の健康被害は国内外共になく、米国・欧州等での使用禁止はない。 ②塩ビ製医療用具を用いた医療行為では、それらを使用することの危険性が利便性を上回るものとは考えられていない。 ③治療終了に伴い、医療用具も使用されなくなることが多い。 ④使用方法によりDEHPが溶出しないことあり、直ちに使用中止を必要としない。 ⑤科学的な毒性評価として 1) 蓄毒性の精密毒性及び生殖発生毒性が確認されている。 2) 耐容一日摂取量(TDI):40~140μg/kg/dayを上回る臨床試験の事例がある。	医療用具メーカー等に、次の指示が出されております。 (1)医薬品との組合せ使用の際の選択が可能となるようDEHPを可塑剤として使用している医療用具であって、溶出したDEHPが体内に移行する可能性がある医療用具については、可塑剤としてDEHPを使用している旨の記載を徹底する。 (2)DEHPを可塑剤として使用している医療用具の機能を完全に代替できる優れた代替品の開発を促進するよう周知する。 DEHP:フタル酸ビス(2-エチルヘキシル)フタル酸ジオクチル(DOP)とも表わされる。

当社プラスチックグローブの可塑剤は次の2種になります(2007年から)。
①フタル酸ジイソニル(DINP) ②テフタル酸ジオクチル(DOTP)

プラスチック手袋

パウダーなし

パウダー付き