
**Gants à usage médical — Détermination
de la poudre résiduelle en surface**

Medical gloves — Determination of removable surface powder

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 21171:2006](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006>



PDF – Exonération de responsabilité

Le présent fichier PDF peut contenir des polices de caractères intégrées. Conformément aux conditions de licence d'Adobe, ce fichier peut être imprimé ou visualisé, mais ne doit pas être modifié à moins que l'ordinateur employé à cet effet ne bénéficie d'une licence autorisant l'utilisation de ces polices et que celles-ci y soient installées. Lors du téléchargement de ce fichier, les parties concernées acceptent de fait la responsabilité de ne pas enfreindre les conditions de licence d'Adobe. Le Secrétariat central de l'ISO décline toute responsabilité en la matière.

Adobe est une marque déposée d'Adobe Systems Incorporated.

Les détails relatifs aux produits logiciels utilisés pour la création du présent fichier PDF sont disponibles dans la rubrique General Info du fichier; les paramètres de création PDF ont été optimisés pour l'impression. Toutes les mesures ont été prises pour garantir l'exploitation de ce fichier par les comités membres de l'ISO. Dans le cas peu probable où surviendrait un problème d'utilisation, veuillez en informer le Secrétariat central à l'adresse donnée ci-dessous.

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 21171:2006](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006>

© ISO 2006

Droits de reproduction réservés. Sauf prescription différente, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'ISO à l'adresse ci-après ou du comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 56 • CH-1211 Geneva 20
Tel. + 41 22 749 01 11
Fax. + 41 22 749 09 47
E-mail copyright@iso.org
Web www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos	iv
Introduction	v
1 Domaine d'application	1
2 Principe	1
3 Termes et définitions	1
4 Appareillage	2
5 Réactifs	2
6 Échantillonnage	2
7 Méthode A — Mode opératoire pour les gants poudrés	2
8 Calcul du résultat (méthode A)	3
9 Méthodes B et C — Mode opératoire pour les gants «sans poudre»	3
9.1 Généralités	3
9.2 Méthode B — Mode opératoire pour les gants «sans poudre» autres que ceux à usage chirurgical	3
9.3 Détermination à blanc	4
9.4 Calcul du résultat (méthode B)	4
9.5 Méthode C — Mode opératoire pour les gants «sans poudre» à usage chirurgical	5
9.6 Détermination à blanc	6
9.7 Calcul du résultat (méthode C)	6
10 Fidélité	6
11 Rapport d'essai	8
Bibliographie	9

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (CEI) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les Normes internationales sont rédigées conformément aux règles données dans les Directives ISO/CEI, Partie 2.

La tâche principale des comités techniques est d'élaborer les Normes internationales. Les projets de Normes internationales adoptés par les comités techniques sont soumis aux comités membres pour vote. Leur publication comme Normes internationales requiert l'approbation de 75 % au moins des comités membres votants.

L'attention est appelée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence.

L'ISO 21171 a été élaborée par le comité technique ISO/TC 45, *Élastomères et produits à base d'élastomères*, sous-comité SC 3, *Matières premières (y compris le latex) à l'usage de l'industrie des élastomères*.

La présente Norme internationale est basée sur l'ASTM D 6124-01, *Standard Test Method for Residual Powder on Medical Gloves* (Méthode d'essai normalisée permettant de déterminer la quantité de poudre résiduelle sur les gants à usage médical), copyright ASTM, utilisée avec la permission de l'ASTM.

Pour les besoins de la présente Norme internationale, l'annexe CEN concernant le respect des Directives du Conseil européen a été supprimée.

Introduction

En fonction de la méthode de fabrication, la surface de certains gants à usage médical peut être recouverte d'une petite quantité de poudre, généralement de l'amidon de maïs modifié, destinée à permettre d'enfiler les gants plus facilement. De nos jours, on pense que la présence de quantités excessives de poudre peut donner lieu à un risque biologique. Les méthodes de détermination de la quantité de poudre résiduelle décrites dans la présente Norme internationale se fondent sur celles décrites dans l'ASTM D 6124-01. Les seules différences concernent la méthode de détermination de la poudre qu'il est possible d'enlever des gants sans poudre à usage chirurgical et les données de fidélité.

iTeh Standards (<https://standards.iteh.ai>) Document Preview

[ISO 21171:2006](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0a1b6d2e-5e49-4376-a7c1-1254bc77c8f6/iso-21171-2006>

