



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**

2^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ

ΠΕΙΡΑΙΩΣ και ΑΙΓΑΙΟΥ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ-ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΗΜΝΟΥ

ΤΜΗΜΑ : ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ

Υπεύθυνη Προμηθειών: Τυρογαλά Ευαγγελία

Τηλ.: 22543-50129

Fax : 22543-50126

E- mail:promithiongnlimnou@gmail.com

Μύρινα, 14-1-2016
Αρ.πρωτ. 194

ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΕΠΙ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ
ΓΑΝΤΙΩΝ Μ.Χ. (CPV:18424300-0)

Σας γνωρίζουμε ότι το Γενικό Νοσοκομείο-Κέντρο Υγείας Λήμνου για την άρτια διεξαγωγή του επικείμενου Διαγωνισμού προμήθειας γαντιών μ.χ. με κριτήριο κατακύρωσης τη χαμηλότερη τιμή, θέτει σε δημόσια διαβούλευση τις τεχνικές προδιαγραφές.

Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται σε πέντε (5)ημέρες, με ημερομηνία έναρξης την επομένη της ανάρτησης της στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου :

www.limnoshospital.gr

ΦΟΡΕΑΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ-ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΗΜΝΟΥ
ΕΝΑΡΞΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ	15-01-2016
ΛΗΞΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ	21-01-2016

Παρακαλούνται οι ενδιαφερόμενοι να υποβάλλουν τεκμηριωμένες παρατηρήσεις και να επισημάνουν του όρους των προδιαγραφών που ενδέχεται να θέσουν σε κίνδυνο το διαγωνισμό και να δημιουργήσουν ενστάσεις ή ερωτήματα κατά τη χρονική περίοδο από τη δημοσίευση ως την αποσφράγιση των προσφορών.

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να αποστείλουν τις εμπρόθεσμες απόψεις και εισηγήσεις τους καθώς και να ζητήσουν διευκρινίσεις στο αναγραφόμενο e-mail και fax της υπηρεσίας.

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ κ.α.α.

Η ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΡΙΑ Δ/ΝΤΡΙΑ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΞΥΠΟΛΙΑ

Συνημμένα: Τεχνικές Προδιαγραφές

Τεχνικές Προδιαγραφές
1. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ/ΝΟΣΗΛΕΙΑΣ, LATEX, ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ

Για τα ανωτέρω γάντια πρέπει:

- Να αποδεικνύεται μέθοδος παραγωγής που εξασφαλίζει ανώτερο επίπεδο ποιότητας AQL (Accepted Quality Level) 1,5% σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1 και έλεγχος για την ανίχνευση των οπών σύμφωνα με το ίδιο πρότυπο.

- Να αποδεικνύεται ότι έχει γίνει έλεγχος των φυσικών ιδιοτήτων του γαντιού, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση (πίνακας 1) σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2 και να υπάρχει συμφωνία μεγέθους και διαστάσεων γαντιού (πλάτος και ελάχιστο μήκος) όπως απαιτεί το ίδιο πρότυπο (πίνακας 2).

Πίνακας 1. Δύναμη θραύσης και αντοχή ραφής	Χειρουργικά γάντια		Εξεταστικά-Διαδικαστικά γάντια	
	Από latex ¹	Συνθετικό latex ²	Από latex ³	Από άλλα υλικά
Ελάχιστη δύναμη θραύσης πριν από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	> 22	> 20	> 15	> 10
Ελάχιστη δύναμη θραύσης μετά από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	> 15	> 15	> 12	> 10
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές πριν από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	10.5	7.5	7.5	3
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές μετά από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	7,5	5,5	5,5	3
1. Απαιτήσεις για γάντια από φυσικό latex				
2. Απαιτήσεις για γάντια από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού ή συνθετικού ελαστικού				
3. Απαιτήσεις για γάντια από φυσικό latex, από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού και / ή συνθετικού latex				

Πίνακας 2 . Διαστάσεις εξεταστικών – διαδικαστικών γαντιών			
Μέγεθος	Ελάχιστο μήκος σε χιλιοστά		Πλάτος σε χιλιοστά ¹
	Γάντια με ραφή	Γάντια χωρίς ραφή	
Μικρό(small)	270	240	80 ± 10
Μεσαίο(medium)-Μεγάλο(large)	270	240	95 ± 10
Πολύ μεγάλο(extra large)	270	240	110± 10
			≥ 110

- 1.** Απαιτήσεις ως προς το πλάτος για γάντια από φυσικό latex, από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού και / ή συνθετικού latex

Οι διαστάσεις αυτές ως προς το πλάτος, μπορεί να μην είναι κατάλληλες για γάντια από άλλα υλικά.

- Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή στα δάχτυλα του κάθε χεριού και να μην πιέζουν στις άκρες των δακτύλων. Ανατομικά με τον αντίχειρα σε διαφορετικό επίπεδο από τα υπόλοιπα δάχτυλα.
- Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (πχ μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες μπορεί να είναι:
 - Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κλπ, οι οποίες ουσίες, είτε προστίθενται, είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν. Στην περίπτωση που έχουν μικρή περιεκτικότητα σε ενδοτοξίνες αυτή δεν θα πρέπει να υπερβαίνει το όριο των 20 μονάδων ανά ζεύγος γαντιού.
 - Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτίδια, οι οποίες συνήθως, είτε προέρχονται από το latex του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή, είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (πχ καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leach able proteins). Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δηλώνει την περιεκτικότητα σε πρωτεΐνες αυτή δεν επιτρέπεται να είναι μικρότερη από 50 ng/g.
- Να είναι από φυσικό latex και να είναι ομοιόμορφα πουδραρισμένα με βιο-απορροφήσιμο άμυλο. **Απαγορεύεται** να περιέχουν ή να είναι πουδραρισμένα με πυριτικό μαγνήσιο.
- Να αποδεικνύεται έλεγχος της βιολογικής τους ασφάλειας σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3.
- Να διαθέτουν σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/ΕΟΚ.

Ουσιώδης διευκρίνιση: Η τοποθέτηση των επισημάνσεων της συσκευασίας που αναφέρονται παραπάνω και θεωρούνται ουσιώδεις προϋποθέσεις για την αποδοχή των προσφερομένων προϊόντων ή όποιων άλλων επισημάνσεων πρέπει να έχει γίνει αποκλειστικά και μόνο από το πρόσωπο ή την επιχείρηση που θεωρείται κατασκευαστής των προϊόντων σύμφωνα με τις διατάξεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ. 130648-ΦΕΚ 2198/τεύχος Β/02-10-09). Προσφορές των προϊόντων που φέρουν επισημάνσεις πάσης φύσεως που έχουν τοποθετηθεί σε οποιοδήποτε μέρος της συσκευασίας τους από τρίτους, ακόμη και αν οι τρίτοι αυτοί διαθέτουν την ιδιότητα του διανομέα, εισαγωγέα ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου απορρίπτονται ως

απαράδεκτες. Τυχόν παράβαση του όρου αυτού κατά τη διάρκεια εκτέλεσης των συμβάσεων θα αποτελεί λόγο μη αποδοχής των παραδιδομένων υλικών.

- Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:
 - i. Το όνομα ή η εμπορική επωνυμία και τη διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.
 - ii. Το υλικό κατασκευής του γαντιού
 - iii. Ένδειξη αν το γάντι έχει ή όχι πούδρα
 - iv. Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ»
 - v. Η μέθοδος αποστείρωσης
 - vi. ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT)
 - vii. η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα
 - viii. η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση
 - ix. οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
 - x. κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη
- Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.
- Να έχουν αναγραφή των ενδείξεων στα ελληνικά, σύμφωνα με την ΔΥΤ/2480/1994.
- Να διαθέτουν αντίγραφα πιστοποιητικών ποιότητας και τήρησης των προηγούμενων προδιαγραφών.
- Οι προμηθευτές οφείλουν να συμμορφώνονται με την Υπουργική Απόφαση Ε3/833/99 περί συστήματος διασφάλισης ποιότητας για τις εταιρείες διακίνησης ιατροτεχνολογικών προϊόντων, όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει.
- Να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής.
- Τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μιας χρήσης να είναι αυτά που ορίζουν οι προδιαγραφές και οι μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην Απόφαση του Υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8/8/91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.

7. ΓΑΝΤΙΑ μ.χ. ΠΛΑΣΤΙΚΑ ΔΙΑΦΑΝΗ.

- Να είναι μ.χ μη αποστειρωμένα .
- Να είναι διαφανή, καλής ποιότητας από πολυαιθυλένιο.
- Να φέρουν επιφάνεια σαγρέ .
- Να είναι ανθεκτικά και αντιδρωτικά .
- Να διαχωρίζονται εύκολα στη χρήση τους.

ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ

Για προστασία κατά την παρασκευή κυτταροστατικών φαρμάκων.

Τα γάντια αυτά πρέπει:

- Να είναι φτιαγμένα από υψηλής ποιότητας φυσικό ελαστικό
- **Να είναι υποαλλεργικά και χωρίς πούδρα.** Η συγκέντρωση πρωτεΐνης να μην ξεπερνά τα 23 ng/g ASTM (d-57/12-95).
- **Να είναι φτιαγμένα** σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN374 (πίνακας 4) ώστε να είναι ελεγμένης αντοχής στη διείσδυση των κυτταροστατικών φαρμάκων. Να αναφέρονται οι παράγοντες ως προς τους οποίους έχουν ελεγχθεί καθώς και ο χρόνος διείσδυσης. Να είναι τουλάχιστον Class 3
- Να είναι πιστοποιημένα βάση της οδηγίας 89/686/EEC . Να έχουν σήμανση CE .
- Να αυξάνει το πάχος τους διαδοχικά από τον καρπό προς τα δάκτυλα, για να είναι αδιαπέραστα από τους κυτταροστατικούς παράγοντες (άξονας 0,25-0,30mm, παλάμη 0,35-0,50 mm, δάκτυλα 0,40mm-0,45mm).
- **Το μήκος τους** να είναι τέτοιο **(275-290 mm)** που να καλύπτει πλήρως την μανσέτα της ποδιάς παρέχοντας μέγιστη ασφάλεια στο χρήστη.

Πίνακας 4.	
Χρόνος διείσδυσης	Χαρακτηρισμός γαντιού ως προς το επίπεδο προστασίας που παρέχει
>10 λεπτά	Class 1
>30 λεπτά	Class 2
>60 λεπτά	Class 3
>120 λεπτά	Class 4
> 240 λεπτά	Class 5
>480 λεπτά	Class 6

ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ

Τα εν λόγω γάντια πρέπει:

- Να είναι αποστειρωμένα με ακτίνες γ, χωρίς τοξικά κατάλοιπα με 5ετή διάρκεια.
- Να αναγράφουν στη συσκευασία την ημερομηνία παραγωγής, τον τρόπο και τη λήξη της αποστείρωσης, τον αριθμό παρτίδας, τη χώρα και το εργοστάσιο κατασκευής.
- Να μην επηρεάζονται από τα λίπη.
- Να έχουν ανατομικό σχήμα για σωστή εφαρμογή.
- **Με μακριές μανσέτες (μέσο ελάχιστο μήκος 290 mm)**, οι οποίες να έχουν ενισχυμένο πάχος για καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα (και άρα υψηλότερη ασφάλεια). Η καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα να αποδεικνύεται είτε από τις

περιγραφόμενες διαστάσεις (αυξημένο πάχος στο βραχίονα σε σχέση με την υπόλοιπη επιφάνεια του γαντιού) είτε από την ύπαρξη ρεβέρ στην μανσέτα του γαντιού

- Να γράφουν το μέγεθος και δεξί /αριστερό σε κάθε γάντι.
 - Οι διαστάσεις να ακολουθούν το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2, AQL 1,5% σύμφωνα με το πρότυπο EN 455-1.
 - Με διπλή ανθεκτική συσκευασία ασφαλείας (εσωτερική σταθερή γαντοθήκη και εξωτερική αδιάβροχη θήκη).
 - Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:
- i. Το όνομα ή η εμπορική επωνυμία και τη διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.
 - ii. Το υλικό κατασκευής του γαντιού
 - iii. Ένδειξη αν το γάντι έχει ή όχι πούδρα
 - iv. Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ»
 - v. Η μέθοδος αποστείρωσης
 - vi. ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT)
 - vii. η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα
 - viii. η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση
 - ix. οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
 - x. κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη
 - Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.
 - Τα υλικά συσκευασίας να ανταποκρίνονται στην Α6 6404/8.8.91 απόφαση του Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων.
 - Να έχουν μεγάλη αντοχή σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2.
 - Τραχείας επιφανείας για σωστή αφή και σε υγρό περιβάλλον.
 - Σε συμφωνία με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3, σε ό,τι αφορά τη βιολογική ασφάλεια.
 - **Με έγκριση CE** από Κοινοποιημένο οργανισμό.
 - Η ημερομηνία παραγωγής να είναι μικρότερη των 6 μηνών από την ημέρα παράδοσης.
 - Κάθε παρτίδα να συνοδεύεται από πιστοποιητικό στεριρότητας και ελεύθερου πυρετογόνων, καθώς και εργαστηριακού ελέγχου, βάσει των απαιτήσεων των προτύπων EN 455-1, EN 455-2 & EN 455-3 και να υπάρχει συμφωνία μεγέθους και διαστάσεων γαντιού (πλάτος και ελάχιστο μήκος) όπως απαιτεί το ίδιο πρότυπο (πίνακας 3).

Πίνακας 3. Διαστάσεις χειρουργικών γαντιών		
Μέγεθος	Ελάχιστο μήκος σε χιλιοστά	Πλάτος σε χιλιοστά ¹
6,5	260	83 ± 4
7	270	89 ± 5

7,5	270	95 ± 5
8	270	102± 6
8,5	280	108± 6
1. Απαιτήσεις ως προς το πλάτος για γάντια από φυσικό latex, από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού και/ ή συνθετικού ελαστικού Οι διαστάσεις αυτές ως προς το πλάτος μπορεί να μην είναι κατάλληλες για γάντια από άλλα υλικά.		

- Να είναι πουδραρισμένα με βιο-απορροφήσιμο άμυλο (όχι πυριτικό μαγνήσιο)
- Με χαμηλότερα επίπεδα χημικών αλλεργιογόνων ουσιών και πρωτεϊνών του latex πέραν των επιπέδων που καθορίζει το EN 455-3.
- Ελεγμένα ηλεκτρονικά ένα προς ένα για μικροοπές.
- Τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μ.χ. να είναι αυτά που ορίζουν οι προδιαγραφές και οι μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην απόφαση του υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8-8-91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.

ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ

- Να τηρούν τις παραπάνω προδιαγραφές (βλ. είδος Δ), επιπλέον να είναι απαλλαγμένα από τα χημικά πρόσθετα του λατέξ, τα οποία προκαλούν δερματικούς ερεθισμούς και αλλεργίες και να μην έχουν γλιστερή εξωτερική επιφάνεια.

ΓΑΝΤΙΑ ΜΙΚΡΟΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ

Χειρουργικά γάντια, αποστειρωμένα, από φυσικό λατέξ, με ελάχιστο ολικό μήκος 300 mm (χιλιοστά) ανατομικού σχήματος με αυξημένα ελάχιστα όρια αντοχής σε θραύση, εκτός του μήκους το οποίο κατ' ελάχιστον είναι 300 mm (χιλιοστά), πολύ λεπτά για καλύτερη αφή και αίσθηση αφής, σε σκούρο χρώμα καφέ για να μειωθούν οι αντανάκλασεις από τους προβολείς του χειρουργείου, χωρίς πούδρα για να μειωθούν οι αλλεργικές αντιδράσεις. Ιδανικά για μικροχειρουργική (καρδιολογικά, οφθαλμολογική, πλαστικές, νευροχειρουργική, κτλ.

ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

Η Επιτροπή Διαγωνισμού-Ελέγχου-Παραλαβής πρέπει να ζητήσει από τον προμηθευτή όλα τα πιστοποιητικά ποιότητας και τήρησης των προηγούμενων προδιαγραφών, καθώς και

πιστοποιητικά μικροσκοπικού ελέγχου, αντίγραφα εκθέσεων ελέγχου για την κάθε παρτίδα (υλικό κατασκευής, αντοχής, ημερομηνία παραγωγής).

Πιο συγκεκριμένα και σύμφωνα με οδηγίες **Κέντρου Ελέγχου & Πρόληψης Νοσημάτων (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.)** θα πρέπει να είναι μιας χρήσης κατασκευασμένα με τέτοιο τρόπο ώστε να πληρούν τα πρότυπα του ΕΛΟΤ και πιο συγκεκριμένα της Ευρωπαϊκής Νόρμες EN 455-1, EN 455-2 και EN 455-3 (2001). Οι προδιαγραφές των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης που αναλύονται σε αυτές τις οδηγίες είναι:

- Σήμανση CE στη συσκευασία.
- Απουσία οπών.
- Το αποδεκτό επίπεδο ποιότητας (AQL) πρέπει να είναι 1,5.
- Παροχή ικανοποιητικής προστασίας στο χρήστη από επιμόλυνση (μέγεθος και αντοχή).
- Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να παρέχουν βιολογική ασφάλεια στο χρήστη (να μην προκαλούν αλλεργικές αντιδράσεις).
- Οι παρακάτω ετικέτες πρέπει να τοποθετούνται τουλάχιστον στη πρωτογενή συσκευασία:
 - «Το προϊόν περιέχει φυσικό ελαστικό κόμμι, το οποίο δυνατόν να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις» αν τα γάντια προέρχονται κατευθείαν από φυσικό ελαστικό κόμμι.
 - «ΠΡΟΣΟΧΗ: Η επιφανειακή σκόνη πρέπει να αφαιρείται, ιδιαιτέρως πριν από τις χειρουργικές διαδικασίες, για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου δυσμενών δερματικών αντιδράσεων» για γάντια επικαλυμμένα με σκόνη ταλκ.
 - Εάν ο κατασκευαστής αναγράφει στην ετικέτα περιεκτικότητα πρωτεΐνης πρέπει να αναφέρει και το κατασκευαστικό όριο, το οποίο μετρήθηκε.
 - Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται η ένδειξη «υποαλλεργικότητας».

Επιβάλλεται η δοκιμή δείγματος από τα μέλη της επιτροπής.