

## QUALIKAP QKP-N

### Capsule con membrana in Nylon 6,6

- Testabile in linea
- Sterilizzabilità in autoclave
- Sanitizzabile
- Assemblaggio per termosaldatura
- Materiali idonei al contatto con alimenti secondo i regolamenti (CE) e (UE)
- Materiali in accordo ai requisiti FDA-CFR21
- Estraibili in accordo a USP per materiali plastici
- Validation Guide disponibile a richiesta
- Bassi estraibili



La capsula filtrante QUALIKAP QKP-N presentano caratteristiche ideali per essere utilizzate come filtro finale sterilizzante di piccoli batch nel settore farmaceutico. QUALIKAP QKP-N incorpora la membrana Nylon 6,6 caratterizzata da una porosità controllata che assicura alta efficienza nella ritenzione batterica. Applicazioni tipiche sono le filtrazioni di soluzioni alcooliche, acqua ultrapura, vaccini, soluzioni fisiologiche, liquidi oftalmici etc.

La costruzione avviene in clean room certificata; tutti gli elementi filtranti sono sottoposti a test per verificare la integrità.

Ogni capsula viene fornita con un certificato di conformità riportante il numero di lotto.

#### MATERIALI DI COSTRUZIONE

<b>Membrana</b>	membrana in Nylon 6,6
<b>Supporto a monte della membrana</b>	poliestere
<b>Supporto a valle della membrana</b>	poliestere
<b>Canotto interno/ esterno</b>	polipropilene
<b>Contentore capsula</b>	polipropilene
<b>Terminali</b>	poliestere

#### DIRETTIVE EC

##### IDONEITA' CONTATTO CON ALIMENTI

I materiali utilizzati per le capsule QUALIKAP-QKP-N sono in accordo al D.M. 21/3/73 (S.O. della G.U. n° 104 del 20.04.73) e successivi aggiornamenti, al regolamento europeo (UE) 10/2011 e successivi aggiornamenti, ai regolamenti (CE) 1935/2004 e 1895/2005.

##### SICUREZZA BIOLOGICA ED ESTRAIBILI

- I materiali superano i test tossicologici previsti da USP-CLASSE VI e le prove chimico fisiche previste da USP-Materie Plastiche.
- Le capsule sono in accordo ai requisiti USP "Water for injection" per rilascio particelle ed endotossine.
- TOC e conducibilità in accordo ai requisiti USP "Purified water" e "Water for Injection".

#### CONDIZIONI OPERATIVE CONSIGLIATE

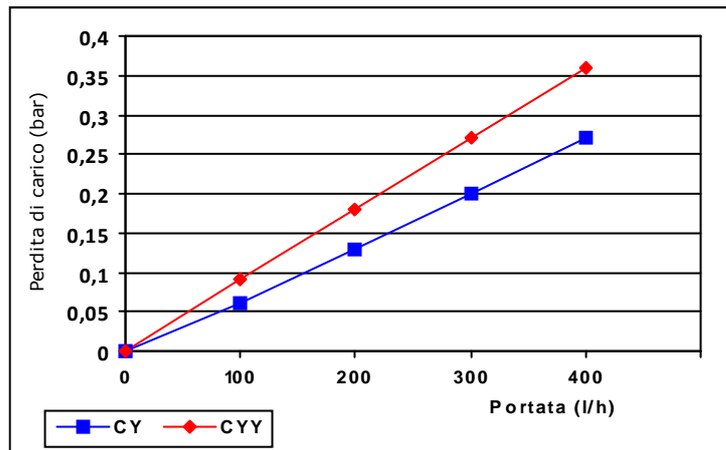
<b>- sterilizzazione a vapore</b>	sterilizzabile in autoclave fino a 135 °C *
<b>- max. pressione</b>	5 bar a 40 °C - 5,5 bar a 25 °C
<b>- sanitizzazione chimica</b>	compatibile con un'ampia gamma di sanitizzanti
<b>- max. pressione differenziale in equicorrente</b>	4,5 bar a 40 °C - 1,0 bar a 80 °C
<b>- max. pressione differenziale in controcorrente</b>	3,5 bar a 40 °C
<b>- perdita di carico massima per la sostituzione</b>	2,0 bar a 25 °C
<b>- volume raccomandato di flussaggio in situ</b>	1 litro di fluido di processo

CODICE	GRADO DI FILTRAZIONE ASSOLUTO IN LIQUIDI	RITENZIONE DI CARICA BATTERICA >10 <sup>7</sup> CFU/cm <sup>2</sup> **	LIMITE ACCETTABILE PER TEST DI DIFFUSIONE (ml/min)
CY	0,2 µm	Brevundimonas Diminuta	≤ 8.0 @ 2,1 bar
CYY	0,2 µm doppia	Brevundimonas Diminuta	≤ 8.0 @ 2,1 bar

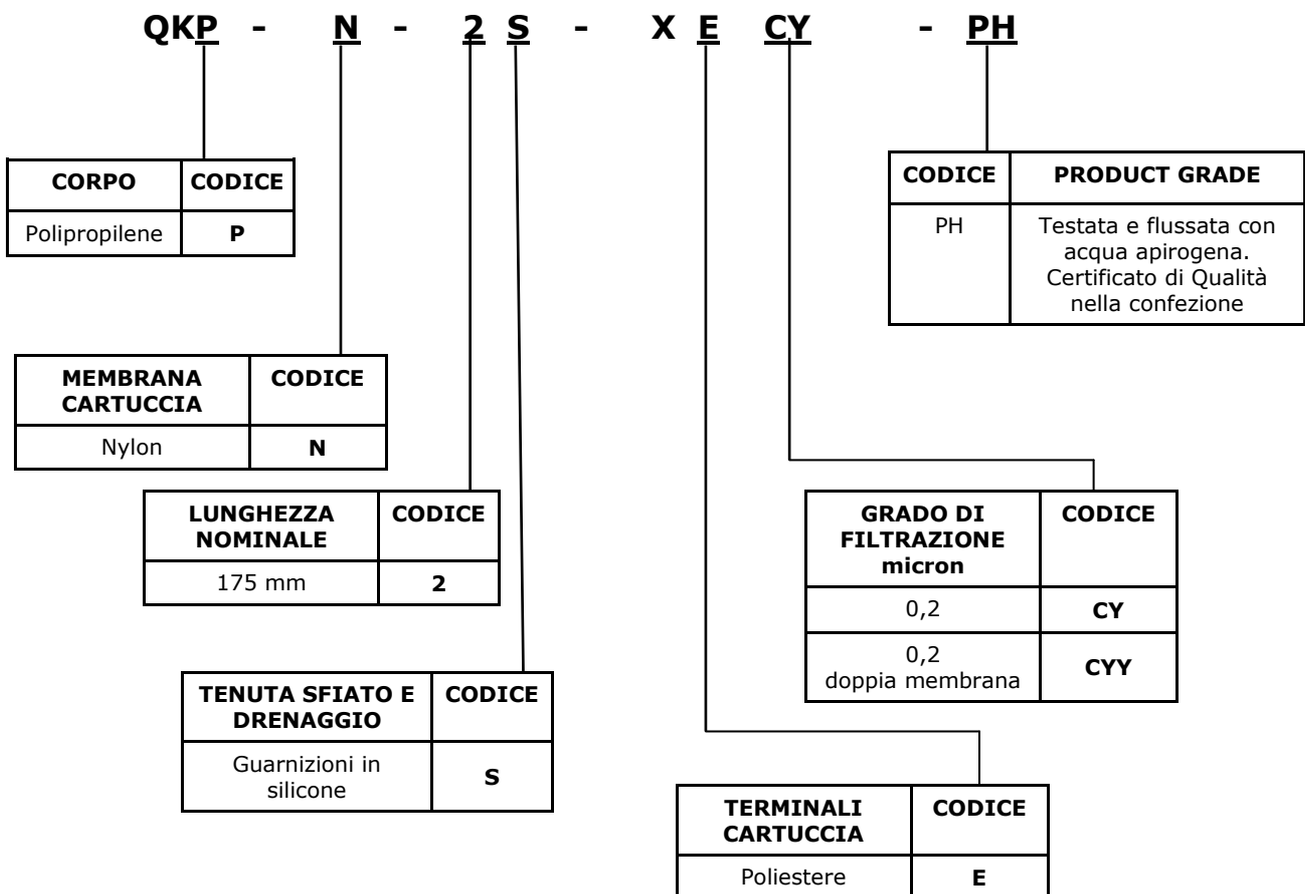
\* Limiti operativi e condizioni d'uso disponibili a richiesta

\*\* BACTERIAL RETENTION TEST as per ASTM F838-05

## CURVE DI PORTATA CON ACQUA



## SELEZIONE CODICI PER ORDINARE QUALIKAP QKP-N



- Diametro massimo incluso le valvole: 117 mm
- Connessioni tri-clamp 1 1/2"

BEA Technologies S.p.A. si riserva il diritto di apportare modifiche senza preavviso.  
 E' responsabilità dell'utilizzatore determinare l'idoneità del prodotto richiesto per un uso specifico e l'adattabilità dello stesso alle proprie procedure d'impiego.



**Bea Technologies Spa Via Newton, 4 - 20016 Pero (Milano) ITALY**  
 Tel +39 02 339271 FAX +39 02 3390713 e-mail: [info@bea-italy.com](mailto:info@bea-italy.com)  
 web: [www.bea-italy.com](http://www.bea-italy.com)