

STERINYL ADM FREE-KLEA

- Materiali privi di sostanze di origine animale (ADM FREE—Animal Derived Materials)
- Materiali idonei al contatto con alimenti secondo i requisiti dei regolamenti EU e FDA
- Materiali conformi ai requisiti compositivi e di biocompatibilità per plastiche secondo USP
- Ridotta quantità di estraibili anche con solventi
- · Testabile in situ
- Sterilizzabilità multipla in linea o in autoclave
- Assemblaggio per termosaldatura
- Validation Guide disponibile a richiesta



La cartuccia STERINYL ADM FREE è "Animal free" perché costruita con materiali privi di derivati di origine animale. E' progettata e costruita per soddisfare e garantire elevati standard di qualità e prestazione richiesti nelle applicazioni critiche. L'elemento filtrante STERINYL ADM FREE incorpora la membrana Nylon 6,6, caratterizzata da una porosità controllata che assicura una alta efficienza nella ritenzione batterica.

La membrana è supportata da strati di poliestere che hanno la funzione di supporto e di drenaggio per conferire all'insieme una elevata resistenza ai cicli di sterilizzazione termica ed alle sollecitazioni meccaniche. La natura idrofila della membrana e del poliestere facilita l'esecuzione del test di integrità in acqua. La costruzione avviene in camera bianca; tutte le cartucce sono sottoposte a test di integrità.

La cartuccia STERINYL ADM FREE con gradi di filtrazione 0,1 e 0,2 micron è disponibile sia con singola che con doppia membrana.

MATERIALI DI COSTRUZIONE

DIRETTIVE EC IDONEITA' CONTATTO CON ALIMENTI

Filter media	membrana in Nylon 6,6	
Supporto a monte	poliestere	
Supporto a valle	poliestere	
Canotto interno	polipropilene	
Canotto esterno	polipropilene	
Terminali	poliestere	

I materiali utilizzati per le cartucce STERINYL ADM FREE sono in accordo al D.M. 21/3/73 (S.O. della G.U. nº 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. Solo per il grado PH e PHH: le cartucce sono in accordo ai requisiti USP "Water for injection" per rilascio di particelle ed endotossine; le endotossine batteriche sono determinate per mezzo del LAL Test.

CONDIZIONI OPERATIVE

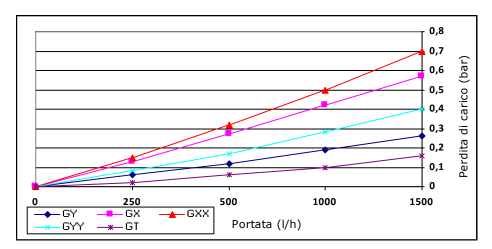
- max. temperatura in continuo	80 °C	
- tempo cumulativo di sterilizzazione con vapore	5 ore a 140°C / 13 ore a 125°C / 20 ore a 121°C	
- sanitizzazione con acqua calda	80 °C max	
- sanitizzazione chimica	compatibile con un'ampia gamma di sanitizzanti	
- max. pressione differenziale	5,0 bar a 25 °C /2,5 bar a 80 °C / 0,3 bar a 135 °C	
- perdita di carico raccomandata per la sostituzione	2,0 bar a 25 °C	
- volume raccomandato di flussaggio in situ	3 litri/cartuccia 10"	

CODICE	GRADO DI FILTRAZIONE ASSOLUTO IN LIQUIDI	RITENZIONE DI CARICA BATTERICA >10 ¹⁰ CFU/ CARTUCCIA 10"*	LIMITE ACCETTABILE PER TEST DI DIFFUSIONE CON ACQUA PER CARTUCCIA 10" (ml/min)
GX**	0,1 μm	Hydrogenophaga Pseudoflava	≤ 15 @ 2,8 bar
GXX**	0,1 μm doppia membrana	Hydrogenophaga Pseudoflava	≤ 15 @ 2,8 bar
GY	0,2 μm	Brevundimonas diminuta	≤ 16 @ 2,1 bar
GYY	0,2 μm doppia membrana	Brevundimonas diminuta	≤ 16 @ 2,1 bar
GT	0,45 μm	Serratia marcescens	≤ 16 @ 1,5 bar
GK	0,65 μm	Leuconostoc oenos	≤ 18 @ 0,9 bar

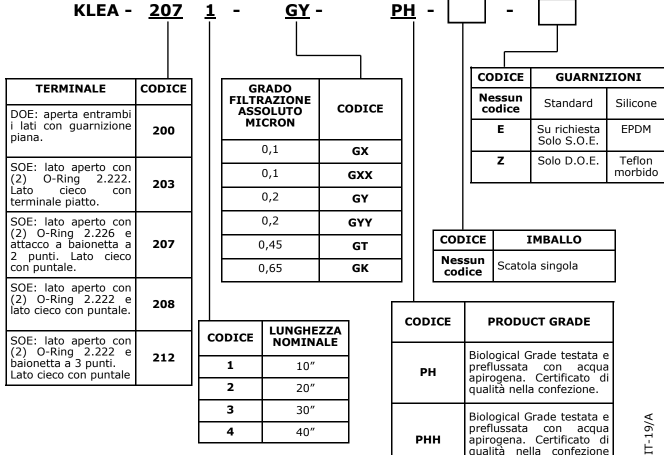
*secondo ASTM F838

** ritenzione batterica con Acholeplasma laidlawii ≥ 10⁸

CURVE DI PORTATA CON ACQUA PER CARTUCCIA DA 10"



SELEZIONE CODICI PER ORDINARE STERINYL ADM FREE-KLEA



I dati riportati sono informativi e soggetti a 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

con serial number.

Via Newton,4 -20016 Pero (MILANO) Italy Tel.+(39) 02 339271 / Fax+(39) 02 3390713 mail:info@bea-italy.com web:www.bea-italy.com

DS-KLEA- 559-IT-19/A