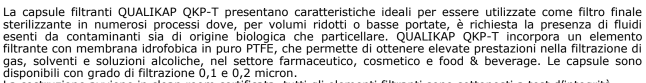


# **QUALIKAP QKP-T**Capsule con membrana in PTFE

- Membrana intrinsecamente idrofoba
- Sterilizzabilità in autoclave
- Elevata permeabilità ai gas
- 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



La costruzione avviene in clean room certificata, tutti gli elementi filtranti sono sottoposti a test d'integrità. Ogni capsula viene fornita con un certificato di conformità riportante il numero di lotto.

Applicazioni tipiche sono le filtrazioni di soluzioni alcooliche, acqua ultrapura, vaccini, soluzioni fisiologiche, liquidi oftalmici, prodotti biotecnologici e purificazioni di batch di laboratorio, etc.

### **MATERIALI DI COSTRUZIONE**

Membrana	PTFE	
Supporto a monte della membrana	polipropilene	
Supporto a valle della membrana	polipropilene	
Canotto interno/ esterno	polipropilene	
Contenitore capsula	polipropilene	
Terminali	polipropilene	

# DIRETTIVE EC IDONEITA' CONTATTO INDIRETTO CON ALIMENTI

I materiali utilizzati per le capsule QUALIKAP-QKP-T sono in accordo al D.M. 21/3/73 (S.O. della G.U. nº 104 del 20.04.73) e successivi aggiornamenti e al regolamento (CE) 1935/2004.

#### 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; le endotossine batteriche sono determinate per mezzo del LAL Test.

#### **CONDIZIONI OPERATIVE CONSIGLIATE**

- max. temperatura in continuo	40 °C		
- tempo cumulativo di sterilizzazione in autoclave (non sterilizzabili con vapore in linea)	50 ore a 135 °C (cicli di 30')		
- max. pressione con liquidi	5 bar a 40 °C		
max. pressione con gas 3,0 bar a 40 °C			
- max. pressione differenziale	4,0 bar a 40 °C con liquidi - 2,0 bar a 40 °C con gas		
- perdita di carico raccomandata per la sostituzione	2,0 bar a 40 °C		

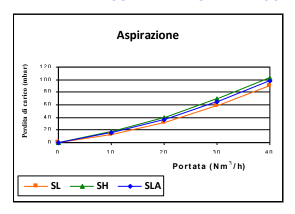
CODICE	GRADO DI FILTRAZIONE ASSOLUTO IN LIQUIDI	3) RITENZIONE DI CARICA BATTERICA >10 <sup>7</sup> CFU/cm <sup>2</sup>	LIMITE ACCETTABILITA' PER TEST DI INTEGRITA'
SH	0,1 μm	Acheleoplasma laidlawii in liquido	1) ≤ 6 ml/min @ 1,3 bar per size 2
			1) ≤ 12 ml/min @ 1,3 bar per size 4
SL	0,2 μm	Brevundimonas diminuta	1) ≤ 6 ml/min @ 0,8 bar per size 2
			1) ≤ 12 ml/min @ 0,8 bar per size 4
SLA	0,2 μm	Brevundimonas diminuta	2) ≤ 7 Nml/10min @ 2,5 bar per size 2
			2) $\leq$ 14 Nml/10min @ 2,5 bar per size 4

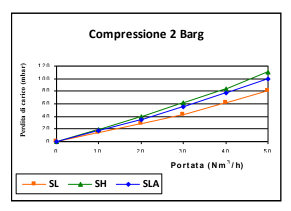
#### Note:

- 1- L'integrità viene verificata con il test di DIFFUSIONE bagnando la cartuccia con una soluzione acquosa di alcool isopropilico IPA 60/40 V/V.
- 2- L'integrità viene verificata con il test di INTRUSIONE con acqua.
- 3- Il test di RITENZIONE DI CARICA BATTERICA è condotto secondo ASTM F838

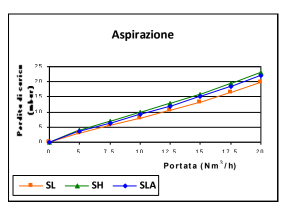


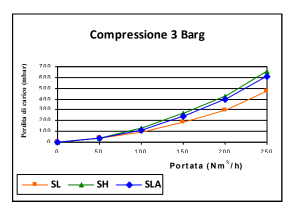
#### **CURVE DI PORTATA CON ARIA PER CAPSULE SIZE 2**



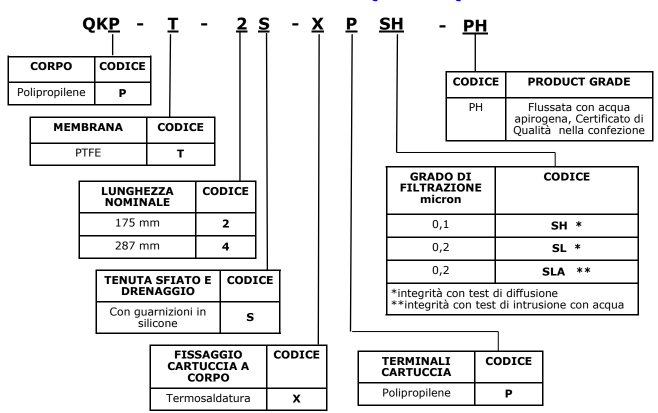


#### **CURVE DI PORTATA CON ARIA PER CAPSULE SIZE 4**





## SELEZIONE CODICI PER ORDINARE QUALIKAP QKP-T



- Diametro massimo incluso le valvole: 117 mm
- Connessioni tri-clamp 1 ½ "

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. Per la tipologia di liquidi e gas utilizzabili, contattare Bea Technologies.



Bea Technologies Spa Via Newton, 4 - 20016 Pero (Milano) ITALY Tel +39 02 339271 FAX +39 02 3390713 e-mail: <a href="mailto:info@bea-italy.com">info@bea-italy.com</a> web: www.bea-italy.com