



Produktdatenblatt

2551

Rev. 3
 Inkrafttreten: 26.11.2010
 Seite 1 von 1
 Genehmigung: CO 1999
 Übersetzungsdatum: 01.05.2018

Produkt- beschreibung

Der **Multi Variable Indikator (MVI)** wurde zur Überwachung von Dampfsterilisationsprozessen entworfen. Die Indikatoren werden in Siebe, Pakete und Beutel gegeben, um nachzuweisen, dass das Gas bis zur Indikatorposition vorgedrungen ist.



Spezifikation

Der Indikator zeigt einen Farbumschlag von weiß zu schwarz, wenn er einer Dampfphasengrenze für die folgenden Mindestzeiten ausgesetzt wird: 3 Minuten bei 134 °C oder 8 Minuten bei 121 °C.

Anwendbare Standards

ISO 11140-1 Klasse 4

Produkt- abmessungen

153 mm x 15 mm

Verpackung

Primär-verpackung Inhalt:	240 Indikatoren	Abmessungen	164mm x35mm x 30mm	Gewicht: 119g Brutto
Umverpackung Inhalt:	50 x 240 Indikatoren	Abmessungen	400mm x180mm x 180mm	Gewicht: 6 kg Brutto

Empfohlene Lagerung

Vor und nach der Verwendung an einem kühlen, dunklen und trockenen Ort: 0 - 30 °C 30 – 60 % rel. F.

Haltbarkeit

24 Monate ab dem Datum der Herstellung

Aktive Kompo- nenten

Jeder Indikator enthält 0,7 mg Farbstoffe und 0,7 mg Reagenzien. Keine der in der Zusammensetzung verwendeten Substanzen sind bekannte Karzinogene noch enthalten Sie irgendwelche Schwermetalle. Die chemischen Bestandteile sind potenziell reizend. Spülen Sie im Falle der Einnahme über den Mund sorgfältig aus und trinken Sie viel Wasser. Keine der Komponenten ist tierischen Ursprungs und nach unserem besten Wissen auch frei von TSE (Transmissible Spongiforme Enzephalopathie)

Sichere Verwendung

Der Indikator und die Verpackung enthalten keine zusätzlichen Schwermetalle, keine bekannten Karzinogene und kein Latexgummi. Der Indikator ist unter normalen Einsatzbedingungen als sicher eingestuft. Die Indikatoren wurden zur Verwendung in Hochvakuum-Dampfautoklaven entworfen. Bei der Verwendung in solchen Anlagen ist das Auftreten von spezifischen Gefahren unwahrscheinlich. Wenn er wie vorgesehen verwendet wird, setzt der Indikator während oder nach dem Sterilisationsprozess, für den er in Übereinstimmung mit der ISO 11140-1:2005, 5.9 vorgesehen ist, keine als toxisch bekannte Substanzen in ausreichenden Mengen frei, um eine Gesundheitsgefahr zu verursachen.

Entsorgung

Behandeln Sie nicht benötigte Indikatoren und Verpackungen wie normalen Papiermüll.

STERIS Deutschland GmbH
 Eupener Straße 70
 50933 Köln
 Tel. 0221 466 120 30
 Fax 0221 466 120 40
 Email: service@steris.com



FM26021
 ISO 13485
 MD504862