

Фильтр бактериальный воздушный модель АСВ-009

Использование с вакуумными устройствами (медицинскими электрическими отсасывателями, аспираторами, аспирационными помпами и др.), предотвращает выведение инфицированных масс воздуха в окружающую среду, защищает от аэролизированной бактериальной контаминации части оборудования (источник вакуума), технология изготовления исключает ошибочное соединение фильтра при его подключении в вакуумную систему аспирации жидкости, наличие отметок для определения положения фильтра не требуется.

Физико-механические показатели

Наименование	Значение
МАТЕРИАЛ ФИЛЬТРАЦИИ - ГИДРОФОБНАЯ МЕМБРАНА ИЗ ПОЛИПРОПИЛЕНА - НПП ТЕХНОФИЛЬТР г.ВЛАДИМИР	PP membrane
Совместимость с оборудованием любых производителей где фильтр устанавливается в разрыв шланга (трубки) между источником вакуума и емкостью для сбора аспирата, для приборов с мощностью до 60 л/мин, в том числе для торговой марки "АРМЕД"	да
Возможность (селективность) фильтрации	0,2 мкр
Максимальное рабочее давление (максимальное значение вакуума) кг/см ² /bar	1,8/1,7
Бактериальная /вирусная эффективность фильтрации	99,999%
Эффективная площадь фильтрации	24,6см ²
Разъем (коннектор)	6 мм -9 мм
Максимальная температура операции	60°С
Материал, форма корпуса фильтра (АО "Соединитель" г.Миасс)	PP дисковой формы с двумя выходами для подключения вакуумной системы отсоса
Тип использования	одноразовый
Размеры	Н48мм - W58,5мм
Вес	18 гр.
Дата изготовления, номер партии	20170846
Стерильность	Не стерильно
Сертификат соответствия РОСС RU.ПЩО1.Н11394 срок действия с 21.03.2017 по 20.03.2020 № 2068329	-
Срок годности (хранения)	5 лет

Паспорт технических характеристик товара составлен ООО "Медфильтр", ИНН 4405038000, г.Миасс, Челябинская область, ул.Бажова, д.24

Служба качества М.А. Патракова

Фильтры гидрофобные бактериальные являются комплектующими (запасными) частями для вышеперечисленного оборудования, в соответствии с правилами государственной регистрации медицинских изделий (ст. 38 ФЗ от 21.11.2011 г. № 323 -ФЗ, постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 г. № 1416 не подлежат регистрации как самостоятельные медицинские изделия.