

User Guide

Millex[®]-MP Filter Unit (Sterile) with Millipore Express[®] PES Membrane

REF SLMP025SS*
SLMPL25SS*

C E 0459 R_x only

Available languages

English	3
Français (French)	5
Italiano (Italian)	8
Deutsch (German)	11
Español (Spanish)	14
Português (Portuguese)	17
Nederlands (Dutch)	20
Dansk (Danish)	23
Svenska (Swedish)	26
Latviski (Latvian)	29
Lietuviškai (Lithuanian)	32
Magyar (Hungarian)	35
Český (Czech)	38
Polski (Polish)	41
日本語 (Japanese)	44
繁體中文 (Traditional Chinese)	46
Русский (Russian)	48
Norsk (Norwegian)	51
Türkçe (Turkish)	54

* Brazil Product Registration
see page 2.

PR05337W
Rev 06/23
Date of issue: 2023-06

SigmaAldrich.com



Definition of Symbols Used

Symbol	Definition	Symbol	Definition
	Sterilized using ethylene oxide		Temperature limit
	Non-pyrogenic		Use-by date
	Consult instructions for use		Date of manufacture
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Manufacturer
	Do not re-sterilize		Caution
	Do not re-use		CE conformity marking
	Catalogue number		Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a licensed healthcare professional.
	Batch code		Swiss authorized representative

Made in Ireland



Merck Millipore Ltd.
Tullagreen, Carrigtwohill,
Co. Cork, Ireland
T45 KD29

an affiliate of Merck KGaA,
Darmstadt, Germany

MDSS CH GmbH
Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
Switzerland

Brazilian Registration Holder (BRH)
Merck S/A
Rua Torre Eifel, nº 100
Lote 3^a, Gleba A
Parque Rincão
Cotia/SP

* Brazil Product Registration
Number 81167709005

Millex®-MP Filter Unit (Sterile)

with Millipore Express® PES Membrane

SLMP025SS Qty: 50 pack
SLMPL25SS Qty: 50 pack

- 25 mm
- Sterile
- Single use only
- Non-pyrogenic

Intended Purpose

The Millex®-MP Filter Unit (Sterile) is medical device intended for use as a syringe filter to sterilize and/or clarify low volume solutions in direct patient care and pharmacy admixture applications. Device is intended for medical and/or laboratory professional use only.

Introduction

This document provides compatibility information, operating steps, and specifications for the Millex®-MP Filter Unit (Sterile). This filter is suitable for use in hospital pharmacy and direct patient care applications. In the hospital pharmacy, it can be used to sterile-filter the small volumes of protein pharmaceuticals, diagnostic imaging agents, chemotherapeutics, aqueous solutions, or water during admixture preparation. Direct patient care applications include sterilization and particulate removal from epidural and other liquid anaesthetics as well as from irrigation solutions used in ophthalmic, otic, and other surgical procedures.

This single-use product is non-pyrogenic and non-toxic. It consists of a modified polyethersulfone (PES) membrane filter sealed in a polyvinyl chloride (PVC) housing. Clinical benefits include the removal of microorganisms, particles, precipitates, and undissolved powders larger than the membrane's rated pore size from solutions for clinical use.

Chemical Compatibility

These filters are compatible with most aqueous solutions. Compatibility of solution should be tested before use. Visit SigmaAldrich.com/MedMillex for more information.

WARNINGS

- Filter solutions with a temperature limit of 45 °C (113 °F).
- Syringe filters are for manual use only; do not use on automated systems.
- Not suitable for filtering high viscosity solutions or blood.
- Do not filter solutions containing 5 mg or less of active drug materials unless binding studies have been performed.
- To ensure sterility, do not use this product if the package is damaged.
- Use aseptic technique to maintain sterility removing product from primary package.
- Do not use with syringes smaller than 10 mL because pressures in excess of the maximum pressure rating may be reached, potentially causing damage to the filter and/or personal injury.
- Do not use for direct neuraxial applications which may come in contact with cerebrospinal fluid.
- Do not use the same syringe filter to filter solutions in both directions.
- Sudden loss of pressure could indicate failure of the filter.
- Single use only; do not re-use or resterilize.
- Make sure to wet the filter membrane thoroughly before injecting the solution; improperly wetted filters can become airlocked.
- Not suitable for use with medical pressure infusion equipment or gravity fed intravenous (IV) administration sets.
- Discard appropriately after single use. See "Disposal" below.

Directions for Use

1. Wearing gloves using aseptic technique: fill syringe with solution to be filtered.



2. Remove cover from package.

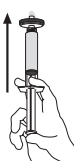


3. Attach suitable syringe to filter inlet and remove assembly from package.



4. Hold syringe with filter pointing up and top off by pushing a few drops through to wet filter.

⚠ Excess solution may be hazardous and should be disposed with care.



5. Depress syringe plunger to filter solution into suitable container or compatible attachment on outlet.



Specifications and Performance Characteristics

Materials

Membrane	Hydrophilic Millipore Express® polyethersulfone (PES), type MP
Pore size	0.22 µm
Housing	Polyvinyl chloride (PVC)

Dimensions

Inlet to outlet	SLMP025SS: 25 mm (0.98 in.) SLMPL25SS: 23 mm (0.91 in.)
Diameter	29 mm (1.14 in.)
Filtration area	4 cm ² (0.62 in ²)

Temperature limit

45 °C (113 °F)

Pressure limit at 21 °C 5.2 bar (75 psi) inlet and differential

Filtration volume 1–100 mL

Hold-up volume ≤ 0.1 mL after air purge

Sterilization method Ethylene oxide gas

Connections	SLMP025SS: Female Luer-Lok™ inlet; male Luer-slip outlet SLMPL25SS: Female Luer-Lok™ inlet; male Luer-Lok™ outlet
--------------------	--

Flow rate at 2.1 bar (30 psi), 21 °C ≥ 175 mL/min

Notice

We provide information and advice to our customers on application technologies and regulatory matters to the best of our knowledge and ability, but without obligation or liability. Existing laws and regulations are to be observed in all cases by our customers. This also applies in respect to any rights of third parties. Our information and advice do not relieve our customers of their own responsibility for checking the suitability of our products for the envisaged purpose.

Contact Information

For the location of the office nearest you, go to SigmaAldrich.com/offices.

Disposal

Follow precautions for disposal of items contaminated with potentially infectious or hazardous biological material according to all applicable international, federal, state, and local regulations.

Technical Assistance

Visit the tech service page on our web site at SigmaAldrich.com/techservice.

Any serious incident of this device should be reported to manufacturer and competent authority of country where user is established.

Standard Warranty

The applicable warranty for the products listed in this publication may be found at SigmaAldrich.com/terms.

Unité de filtration Millex®-MP (Stérile) avec membrane en PES Millipore Express®

SLMP025SS Qté : pack de 50
SLMPL25SS Qté : pack de 50

- 25 mm
- Stérile
- Strictement à usage unique
- Apyrogène

Usage prévu

L'unité de filtration Millex®-MP (stérile) est un dispositif médical conçu pour être utilisé comme filtre pour seringue afin de stériliser et/ou de clarifier des solutions de faible volume dans les applications de soins directs aux patients et de préparations officinales. Ce dispositif est exclusivement réservé à un usage professionnel en laboratoire et/ou en milieu médical.

Introduction

Ce document contient des informations relatives à la compatibilité, le mode d'emploi et les caractéristiques de l'unité de filtration Millex®-MP (stérile). Ce filtre peut être utilisé dans les pharmacies hospitalières et dans les applications de soins directs aux patients. Dans les pharmacies hospitalières, il peut servir à la filtration stérilisante de petits volumes de produits pharmaceutiques contenant des protéines, d'agents d'imagerie diagnostique, de composés de chimiothérapie, de solutions aqueuses ou d'eau lors de la préparation des mélanges. Dans les applications de soins directs aux patients, il peut servir à la stérilisation et à l'élimination des particules des péridurales et autres anesthésiants liquides, et des solutions d'irrigation utilisées lors d'interventions ophtalmiques, otiques et autres gestes chirurgicaux.

Ce produit à usage unique est apyrogène et non toxique. Il consiste en un filtre membrane en polyéthersulfone (PES) modifié, scellé dans un support en poly(chlorure de vinyle) (PVC). Ils permettent d'éliminer les micro-organismes, les particules, les précipités et les poudres non dissoutes d'une taille supérieure à la dimension nominale des pores de la membrane qui sont présents dans les solutions destinées à un usage clinique.

Compatibilité chimique

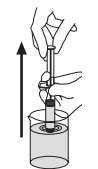
Ces filtres sont compatibles avec la plupart des solutions aqueuses. Il est recommandé de tester la compatibilité de la solution avant utilisation. Rendez-vous sur SigmaAldrich.com/MedMillex pour en savoir plus.

MISES EN GARDE

- Convient à la filtration de solutions d'une température maximale de 45 °C.
- Les filtres pour seringue sont exclusivement réservés à un usage manuel ; ne pas les utiliser sur les systèmes automatisés.
- Ne convient pas à la filtration du sang ou des solutions particulièrement visqueuses.
- Ne pas filtrer de solutions contenant 5 mg ou moins de principe actif sans avoir mené au préalable une étude d'adsorption.
- Pour garantir la stérilité, ne pas utiliser ce produit si son emballage est endommagé.
- Retirer le produit de son emballage primaire en conditions aseptiques afin de maintenir sa stérilité.
- Ne pas utiliser avec des seringues de moins de 10 mL pour ne pas dépasser la pression nominale maximale du produit, ce qui pourrait endommager le filtre et/ou blesser le personnel.
- Ne pas utiliser le dispositif pour des applications neuraxiales directes dans lesquelles il pourrait entrer en contact avec du liquide cérébrospinal.
- Ne pas utiliser un même filtre pour seringue pour filtrer une solution dans les deux sens.
- Une chute soudaine de pression peut indiquer une défaillance du filtre.
- Strictement à usage unique ; ne pas réutiliser ou restériliser.
- Veiller à bien humidifier la membrane du filtre avant d'injecter la solution ; un filtre mal humidifié peut emprisonner des bulles d'air et mal fonctionner.
- Ne peut être utilisé avec un équipement médical de perfusion sous pression ou un perfuseur par voie intraveineuse (IV) alimenté par gravité.
- Jeter de manière appropriée après une seule utilisation. Voir la section "Élimination" ci-dessous.

Mode d'emploi

1. Mettre des gants et remplir la seringue avec la solution à filtrer en conditions aseptiques.
2. Retirer l'opercule de l'emballage.
3. Fixer une seringue adaptée sur l'entrée du filtre et retirer l'ensemble de l'emballage.
4. Tenir la seringue avec le filtre tourné vers le haut et humidifier le filtre en poussant le piston de la seringue pour introduire quelques gouttes de liquide dans le filtre.
△ L'excédent de solution peut être dangereux et doit être éliminé avec précaution.
5. Pousser le piston de la seringue pour filtrer la solution et la recueillir dans un récipient approprié ou via un raccord compatible fixé sur la sortie.



Caractéristiques et performances

Matériaux

Membrane	Hydrophile, polyéthersulfone (PES) Millipore Express®, type MP
Dimension des pores	0,22 µm
Support	Poly(chlorure de vinyle) (PVC)

Dimensions

De l'entrée à la sortie	SLMP025SS : 25 mm SLMPL25SS : 23 mm
Diamètre	29 mm
Surface de filtration	4 cm ²

Température maximale

45 °C

Pression maximale à 21 °C

5,2 bar en entrée et différentielle

Volume de filtration

1–100 mL

Volume mort

≤ 0,1 mL après purge à l'air

Méthode de stérilisation

Oxyde d'éthylène gazeux

Connexions

SLMP025SS : Entrée Luer-Lok™ femelle, sortie Luer mâle à coulisser

SLMPL25SS : Entrée Luer-Lok™ femelle, sortie Luer-Lok™ mâle

Débit à 2,1 bar et 21 °C

≥ 175 mL/min

Avertissement

Nous fournissons à nos clients des informations et des conseils relatifs aux technologies et aux questions réglementaires en lien avec leurs applications au mieux de nos connaissances et compétences, mais sans obligation ni responsabilité. Les lois et réglementations existantes doivent dans tous les cas être respectées par nos clients. Cela s'applique également au respect des droits de tiers. Nos informations et nos conseils ne dispensent pas nos clients de leur propre responsabilité de vérifier l'adéquation de nos produits avec l'utilisation envisagée.

Coordonnées

Pour contacter la filiale la plus proche, rendez-vous sur SigmaAldrich.com/offices.

Élimination

Prendre des précautions lors de la mise au rebut d'articles contaminés par des substances biologiques potentiellement infectieuses ou dangereuses, conformément à l'ensemble des réglementations internationales, nationales, régionales et locales.

Assistance technique

Consulter la page Internet de notre Service technique à l'adresse SigmaAldrich.com/techservice.

Tout incident grave survenu avec le dispositif doit faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente du pays dans lequel l'utilisateur est établi.

Garantie

La garantie applicable aux produits figurant dans cette publication est disponible sur SigmaAldrich.com/terms.

Unità filtranti Millex®-MP (Sterili)

con membrana Millipore Express® in PES

SLMP025SS Qtà: 50/conf.

SLMPL25SS Qtà: 50/conf.

- 25 mm
- Sterili
- Solo monouso
- Apirogeni

Uso previsto

I filtri Millex®-MP (sterili) sono dispositivi medici utilizzabili come filtri da siringa per sterilizzare e/o chiarificare piccoli volumi di soluzione nella cura diretta dei pazienti e per la preparazione di miscele galeniche. Questi filtri devono essere utilizzati esclusivamente da parte di personale medico o di laboratorio qualificato.

Introduzione

Questo documento fornisce informazioni sulla compatibilità, le modalità d'impiego e le specifiche dei filtri sterili Millex®-MP. Questi filtri possono essere utilizzati per la cura diretta dei pazienti e per applicazioni di farmacia ospedaliera. Nelle farmacie ospedaliere, essi possono essere utilizzati per la filtrazione sterilizzante di piccoli volumi di prodotti farmaceutici proteici, di agenti per la diagnostica per immagini, di chemioterapici, soluzioni acquose o acqua durante la preparazione di miscele. Le applicazioni dirette sul paziente includono la sterilizzazione e la rimozione di particolato dagli anestetici epidurali e da altri anestetici liquidi, ma anche dalle soluzioni di irrigazione utilizzate in tecniche oftalmiche, otorinolaringoiatriche e in altre pratiche chirurgiche.

Sono unità monouso, apirogene e atossiche costituite da una membrana di polietersolfone (PES) sigillata in un contenitore di polivinilcloruro (PVC). In ambito clinico, i vantaggi includono la rimozione dalle soluzioni ad uso clinico di microrganismi, particelle, precipitati e polveri non disciolte maggiori per dimensioni del grado di filtrazione della membrana.

Compatibilità chimica

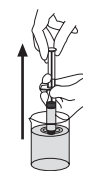
Questi filtri sono compatibili con la maggior parte delle soluzioni acquose. È bene verificare prima dell'uso la compatibilità con le soluzioni da filtrare. Per maggiori informazioni, si rimanda alla pagina SigmaAldrich.com/MedMillex.

AVVERTENZE

- Non filtrare soluzioni la cui temperatura superi i 45 °C.
- Questi filtri da siringa si prestano esclusivamente a un impiego manuale; non utilizzarli su sistemi automatizzati.
- Non adatti per la filtrazione di soluzioni molto viscose o di sangue.
- Non filtrare soluzioni contenenti principi attivi farmaceutici in quantità inferiore o uguale a 5 mg, se non dopo aver effettuato prove preliminari di adsorbimento.
- Se la confezione è danneggiata non utilizzare il prodotto, poiché la sterilità non è più garantita.
- Per salvaguardare la sterilità del prodotto, utilizzare tecniche asettiche durante l'estrazione dal confezionamento primario.
- Non utilizzare con siringhe di volume inferiore a 10 mL, perché la pressione potrebbe superare il limite massimo tollerato, rischiando di danneggiare il filtro e/o di provocare lesioni all'operatore.
- Questi dispositivi non devono essere utilizzati per applicazioni perimidollari in cui potrebbero venire a contatto con il liquido cefalorachidiano.
- Non usare lo stesso filtro da siringa per filtrare una soluzione in entrambe le direzioni.
- Eventuali improvvisi cali di pressione potrebbero essere sintomo di rottura del filtro.
- Esclusivamente monouso; non riutilizzare e non risterilizzare.
- Prima di iniettare la soluzione, verificare che la membrana del filtro sia stata completamente bagnata; filtri non adeguatamente prebagnati potrebbero venire ostruiti da bolle d'aria.
- Non utilizzabili con i dispositivi medici per infusione in pressione o con i sistemi per somministrazione endovenosa (EV) a gravità.
- Dopo il primo impiego, smaltire il filtro in conformità con le norme locali. Vedere qui sotto il paragrafo "Smaltimento".

Istruzioni per l'uso

1. Riempire la siringa con la soluzione da filtrare, indossando i guanti e ricorrendo a tecniche asettiche.
2. Rimuovere la copertura dalla confezione.
3. Connettere la siringa all'ingresso dell'unità filtrante e rimuovere dalla confezione il filtro unito alla siringa.
4. Tenere la siringa con il filtro rivolto verso l'alto e premere il pistone fino a far fuoriuscire qualche goccia di soluzione, in modo da bagnare il filtro.
⚠ La soluzione potrebbe essere pericolosa, pertanto un eventuale eccesso deve essere smaltito con cura.
5. Premere il pistone della siringa per filtrare la soluzione in un recipiente idoneo o in un accessorio compatibile installato sull'uscita del filtro.



Specifiche e prestazioni caratteristiche

Materiali

Membrana	Millipore Express® idrofila in polietersolfone (PES), tipo MP
Grado di filtrazione	0,22 µm
Contenitore	Polivinilcloruro (PVC)

Dimensioni

Ingresso/uscita	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diametro	29 mm
Superficie filtrante	4 cm ²

Temperatura limite

45 °C

Pressione massima a 21 °C

5,2 bar in ingresso e differenziale

Volume filtrabile

1-100 mL

Volume morto

≤ 0,1 mL dopo spурgo con aria

Metodo di sterilizzazione

Vapori di ossido di etilene

SLMP025SS: Ingresso: Luer-Lok™ femmina;
uscita: Luer-slip maschio

SLMPL25SS: Ingresso: Luer-Lok™ femmina;
uscita: Luer-Lok™ maschio

Raccordi

Portata a 2,1 bar, 21 °C

≥ 175 mL/min

Avvertenza

Ai nostri clienti forniamo informazioni e consigli su tecnologie applicative e questioni normative al meglio delle nostre conoscenze e capacità, senza che ciò comporti alcun obbligo o responsabilità da parte nostra. In ogni caso i clienti sono tenuti all'osservanza di norme e regolamenti in vigore, anche in relazione a eventuali diritti di terzi. Le informazioni e gli avvisi forniti non sollevano i clienti dalla responsabilità di verificare l'idoneità dei nostri prodotti per lo scopo perseguito.

Per contattarci

Per l'indirizzo della sede più vicina, consultare SigmaAldrich.com/offices.

Smaltimento

Per lo smaltimento degli articoli che potrebbero essere contaminati da materiali infetti o da agenti biologici pericolosi, attenersi alle precauzioni previste dalle pertinenti normative internazionali, statali, regionali e locali.

Assistenza tecnica

Visitare la pagina del Servizio Tecnico nel nostro sito internet all'indirizzo SigmaAldrich.com/techservice.

Qualunque incidente grave dovesse verificarsi utilizzando questi dispositivi dovrà essere denunciato al produttore e alle autorità competenti del paese in cui opera l'utilizzatore.

Condizioni generali di garanzia

Le condizioni di garanzia applicabili ai prodotti citati nella presente pubblicazione possono essere consultate alla pagina SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP Filtereinheit (Steril) mit Millipore Express® PES-Membran

SLMP025SS Menge: 50 St.Pkg.
SLMPL25SS Menge: 50 St.Pkg.

- 25 mm • Steril • Nur für den Einmalgebrauch • Pyrogenfrei

Verwendungszweck

Die Millex®-MP Filtereinheit (steril) ist ein Medizinprodukt zur Verwendung als Spritzenvorsatzfilter für die Sterilisation und/oder Klärfiltration kleiner Lösungsmengen in der direkten Patientenversorgung und klinischen Pharmazie. Die Einheit ist ausschließlich für die Verwendung durch medizinisches und/oder Laborfachpersonal bestimmt.

Einleitung

Dieses Dokument enthält Kompatibilitätsinformationen, Betriebsschritte und Spezifikationen für die Millex®-MP Filtereinheit (steril). Dieser Filter ist für die Verwendung in der klinischen Pharmazie und für die direkte Patientenversorgung geeignet. In der klinischen Pharmazie kann er für die Sterilfiltration kleiner Mengen proteinhaltiger Pharmazeutika, von Kontrastmitteln für die diagnostische Bildgebung, Chemotherapeutika, wässrigen Lösungen oder Wasser bei der Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen verwendet werden. Anwendungen in der direkten Patientenversorgung umfassen die Sterilfiltration und Partikelentfernung aus epiduralen und anderen flüssigen Anästhetika sowie Spülösungen bei Augen- und Ohrenoperationen und anderen chirurgischen Eingriffen.

Dieses Einwegprodukt ist pyrogenfrei und nicht toxisch. Es besteht aus einem Membranfilter aus modifiziertem Polyethersulfon (PES), der in ein Gehäuse aus Polyvinylchlorid (PVC) eingekapselt ist. Zu den klinischen Vorteilen gehört die Entfernung von Mikroorganismen, Partikeln, Präzipitaten und ungelösten Pulvern, die größer als die Nennporengröße der Membran sind, aus Lösungen für den klinischen Gebrauch.

Chemische Kompatibilität

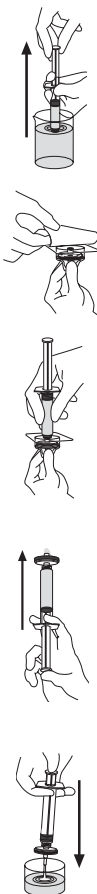
Dieser Filter ist mit den meisten wässrigen Lösungen kompatibel. Die Kompatibilität der Lösung ist vor der Verwendung zu prüfen. Weitere Informationen erhalten Sie auf SigmaAldrich.com/MedMillex.

ACHTUNG

- Filtern von Lösungen mit einer Temperaturgrenze von 45 °C.
- Spritzenvorsatzfilter sind ausschließlich für den manuellen Gebrauch bestimmt; sie dürfen nicht in automatisierten Systemen verwendet werden.
- Nicht geeignet für die Filtration von hochviskosen Lösungen oder Blut.
- Filtern Sie keine Lösungen mit 5 mg Arzneiwirkstoff oder weniger, es sei denn, es wurden bereits Studien zur unspezifischen Bindung des Wirkstoffs an die Filtereinheit durchgeführt.
- Um Sterilität zu gewährleisten, verwenden Sie dieses Produkt nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Verwenden Sie aseptische Techniken, um die Sterilität zu erhalten, wenn Sie das Produkt aus der Primärverpackung entnehmen.
- Verwenden Sie keine Spritzen mit einem Volumen von weniger als 10 mL, da dabei ein Druck erreicht werden kann, der den maximalen Nenndruck übersteigt, was zu einer Beschädigung des Filters und/oder zu Personenschäden führen kann.
- Diese Einheit darf nicht in direkten neuraxialen Anwendungen eingesetzt werden, bei denen sie mit Zerebrospinalflüssigkeit in Kontakt kommen kann.
- Verwenden Sie nicht den gleichen Spritzenvorsatzfilter zur Filtration von Lösungen in beide Richtungen.
- Ein plötzlicher Druckabfall kann auf einen Ausfall des Filters hindeuten.
- Nur zum einmaligen Gebrauch; nicht wiederverwenden oder erneut sterilisieren.
- Achten Sie darauf, die Filtermembran vor dem Injizieren der Lösung gründlich zu befeuchten; bei unsachgemäß befeuchteten Filtern kann es zu einem Luftverschluss kommen.
- Nicht zur Verwendung mit medizinischen Druckinfusionsgeräten oder intravenösen (IV) Infusionssets mit Schwerkraftzufuhr geeignet.
- Entsorgen Sie die Einheit ordnungsgemäß nach der einmaligen Verwendung. Siehe "Entsorgung" weiter unten.

Anwendungshinweise

1. Tragen von Handschuhen und Anwendung aseptischer Techniken:
Befüllen Sie die Spritze mit der zu filternden Lösung.
2. Entfernen Sie die Schutzfolie von der Verpackung.
3. Bringen Sie die geeignete Spritze am Eingangsanschluss des Filters an und nehmen Sie die Einheit aus der Packung.
4. Halten Sie die Spritze mit dem Filter nach oben und drücken Sie einige Tropfen in den Filter, um ihn zu befeuchten.
⚠ Überschüssige Lösung kann gefährlich sein und muss vorsichtig entsorgt werden.
5. Drücken Sie den Spritzenkolben herunter, um die Lösung in einen geeigneten Behälter oder einen kompatiblen Aufsatz am Auslass zu filtern.



Spezifikationen und Leistungscharakteristika

Materialien

Membran	Hydrophiles Millipore Express® Polyethersulfon (PES), Typ MP
Porengröße	0,22 µm
Gehäuse	Polyvinylchlorid (PVC)

Abmessungen

Eingang bis Ausgang	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Durchmesser	29 mm
Filterfläche	4 cm ²

Temperaturgrenze

Druckgrenze bei 21 °C	5,2 bar Eingang und Differenzial
-----------------------	----------------------------------

Filtrationsvolumen

1–100 mL

Totvolumen

≤ 0,1 mL nach Luftspülung

Sterilisationsmethode

Ethylenoxidgas

Anschlüsse

SLMP025SS: Luer-Lok™ Einlass weiblich; Luer-Slip-Auslass männlich
SLMPL25SS: Luer-Lok™ Einlass weiblich; Luer-Lok™ Auslass männlich

Fließrate bei 2,1

bar, 21 °C	≥ 175 mL/min
------------	--------------

Hinweis

Wir informieren und beraten unsere Kunden in Bezug auf Anwendungstechnologien und regulatorische Angelegenheiten nach bestem Wissen und Gewissen, jedoch unverbindlich und ohne Haftungsübernahme. Bestehende Gesetze und Vorschriften sind von unseren Kunden in jedem Fall zu beachten. Dies gilt auch im Hinblick auf etwaige Rechte Dritter. Unsere Auskünfte und Beratung entbinden unsere Kunden nicht von der eigenverantwortlichen Prüfung unserer Produkte auf ihre Eignung für den beabsichtigten Zweck.

Kontaktinformationen

Den Standort der Ihnen nächstgelegenen Niederlassung finden Sie unter: SigmaAldrich.com/offices.

Entsorgung

Befolgen Sie die Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von Gegenständen, die mit potenziell infektiösem oder gefährlichem biologischem Material kontaminiert sind, gemäß allen geltenden internationalen, Bundes-, Länder- und lokalen Vorschriften.

Technische Unterstützung

Unser technischer Kundendienst ist über folgende Webseite erreichbar: SigmaAldrich.com/techservice.

Es ist wichtig, jedes schwerwiegende Ereignis mit dieser Einheit dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Landes zu melden, in dem der Benutzer ansässig ist.

Allgemeine Gewährleistung

Die allgemeinen Gewährleistungen für die Produkte in diesem Dokument finden Sie online unter: SigmaAldrich.com/terms.

Unidad de filtración Millex®-MP (Estéril)

con membrana de PES Millipore Express®

SLMP025SS Cant.: 50 por envase
SLMPL25SS Cant.: 50 por envase

- 25 mm • Estéril • Un solo uso • Apirógeno

Uso previsto

La unidad de filtración Millex®-MP (estéril) es un producto sanitario indicado para ser utilizado como filtro de jeringa para esterilizar o clarificar pequeñas cantidades de soluciones en aplicaciones de atención directa al paciente y mezclas farmacéuticas. La unidad está indicada únicamente para su uso profesional médico o de laboratorio.

Introducción

En este documento se proporciona información de compatibilidad, etapas de funcionamiento y especificaciones para la unidad de filtración Millex®-MP (estéril). Este filtro es adecuado para su uso en la farmacia del hospital y en aplicaciones de atención directa al paciente. En la farmacia del hospital, puede utilizarse para la esterilización mediante filtración de pequeños volúmenes de productos farmacéuticos proteicos, agentes para diagnóstico por imagen, quimioterápicos, soluciones acuosas o agua durante la preparación de mezclas. Se entiende por aplicaciones de atención directa al paciente la esterilización y la retirada de partículas de los anestésicos epidurales y de otros anestésicos líquidos, así como de las soluciones de irrigación utilizadas en procedimientos oftalmológicos, ópticos y otros procedimientos quirúrgicos.

Este producto de un solo uso es apirógeno y atóxico. Consiste en una membrana de filtración de polietersulfona (PES) modificada encerrada herméticamente en una carcasa de cloruro de polivinilo (PVC). Sus beneficios clínicos abarcan la eliminación de microorganismos, partículas, precipitados y polvos no disueltos de un tamaño superior al tamaño nominal de poro de la membrana de las soluciones de uso clínico.

Compatibilidad química

Este filtro es compatible con la mayoría de las soluciones acuosas. Debe probarse la compatibilidad de la solución antes de su uso. Visite SigmaAldrich.com/MedMillex para obtener más información.

ADVERTENCIAS

- Filtre las soluciones con un límite de temperatura de 45 °C.
- Los filtros de jeringa son solo para uso manual; no los utilice en sistemas automatizados.
- No es adecuada para filtrar soluciones muy viscosas ni sangre.
- No filtre soluciones que contengan 5 mg o menos de principios farmacológicos activos a menos que se hayan realizado estudios de unión.
- Para garantizar la esterilidad, no utilice este producto si el envase está estropeado.
- Al sacar el producto del envase primario, utilice una técnica aséptica para mantener la esterilidad.
- No lo utilice con jeringas inferiores a 10 mL, porque cabe la posibilidad de que se alcancen presiones superiores a la presión nominal máxima, lo que puede dañar el filtro o provocar lesiones al personal.
- No utilice el producto para aplicaciones neuroaxiales directas que puedan entrar en contacto con el líquido cefalorraquídeo.
- No utilice el mismo filtro de jeringa para filtrar soluciones en ambas direcciones.
- La pérdida súbita de presión podría indicar un fallo del filtro.
- De un solo uso; no lo reutilice ni lo reesterilice.
- Asegúrese de humedecer por completo la membrana del filtro antes de inyectar la solución; los filtros inadecuadamente humedecidos pueden bloquearse por aire.
- No es adecuado para su uso con equipos médicos de infusión a presión ni con equipos de administración intravenosa (IV) por gravedad.
- Deséchelo como corresponda después de un solo uso. Consulte "Eliminación" a continuación.

Instrucciones de uso

1. Utilizando guantes, con una técnica aséptica: llene la jeringa con la disolución que se va a filtrar.
2. Retire la cubierta del envase.
3. Una la jeringa correspondiente a la la entrada del filtro y retire el conjunto del envase.
4. Sujete la jeringa con el filtro apuntando hacia arriba y acabe haciendo salir unas gotas por el filtro húmedo.
⚠ El exceso de disolución puede ser peligroso y debe desecharse con cuidado
5. Presione el émbolo de la jeringa para filtrar la disolución en un recipiente adecuado o un accesorio compatible en la salida.



Especificaciones y características de rendimiento

Materiales

Membrana	Polietersulfona (PES) Millipore Express® hidrófila, tipo MP
Tamaño de poro	0,22 µm
Carcasa	Cloruro de polivinilo (PVC)

Dimensiones

Entrada a salida	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diámetro	29 mm
Área de filtración	4 cm ²

Temperatura límite 45 °C

Límite de presión a 21 °C:	5,2 bar en la entrada y diferencial
----------------------------	-------------------------------------

Volumen de filtración	1-10 mL
-----------------------	---------

Volumen de retención	≤ 0,1 mL después de la purga de aire
----------------------	--------------------------------------

Método de esterilización	Con gas óxido de etileno
--------------------------	--------------------------

Conexiones	SLMP025SS: Entrada Luer-Lok™ hembra; salida resbalón Luer macho
------------	---

Caudal a 2,1 bar, 21 °C	SLMPL25SS: Entrada Luer-Lok™ hembra, salida Luer-Lok™ macho
-------------------------	---

Caudal a 2,1 bar, 21 °C	≥ 175 mL/min
-------------------------	--------------

Aviso

Ofrecemos información y soporte a nuestros clientes sobre las tecnologías de las aplicaciones y temas normativos según nuestro conocimiento y experiencia, pero sin obligación ni responsabilidad alguna. Nuestros clientes deben respetar en todos los casos las normativas y leyes vigentes. Esto también se aplica con respecto a los derechos de terceros. Nuestra información y asesoramiento no exime a nuestros clientes de su responsabilidad de comprobar la idoneidad de nuestros productos para el propósito contemplado.

Información de contacto

Encontrará la ubicación de la oficina más próxima en SigmaAldrich.com/offices.

Eliminación

Siga las precauciones para la eliminación de los artículos contaminados con material biológico potencialmente infeccioso o peligroso de acuerdo con todas las normativas internacionales, federales, estatales y locales vigentes.

Asistencia técnica

Visite la página de servicio técnico en nuestro sitio web en SigmaAldrich.com/techservice.

Cualquier incidente grave de este dispositivo debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del país donde esté establecido el usuario.

Garantía estándar

La garantía aplicable a los productos indicados en esta publicación puede encontrarse en SigmaAldrich.com/terms.

Unidade de filtro Millex®-MP (Estéril) com membrana PES Millipore Express®

SLMP025SS Qtd.: 50/embalagem
SLMPL25SS Qtd.: 50/embalagem

- 25 mm • Estéril • Exclusivamente para uma única utilização • Não pirogénico

Finalidade prevista

A unidade de filtro Millex®-MP é um dispositivo médico que se destina a ser utilizado como um filtro operado por seringa para esterilizar e/ou clarificar soluções de baixo volume em aplicações de cuidados diretos aos doentes e misturas farmacêuticas. O dispositivo destina-se apenas a ser utilizado por profissionais médicos e/ou de laboratório.

Introdução

Este documento fornece informações sobre compatibilidade, passos de utilização e especificações para a unidade de filtro Millex®-MP (estéril). Este filtro é adequado para utilização em aplicações em farmácias hospitalares e em cuidados diretos aos doentes. Em farmácias hospitalares, pode ser utilizado para a filtração estéril de pequenos volumes de produtos farmacêuticos proteicos, agentes de diagnóstico imanológico, quimioterápicos, soluções aquosas ou água durante a preparação de misturas. As aplicações de cuidados diretos aos doentes incluem a esterilização e a remoção de partículas de líquidos anestésicos epidurais e outros, bem como de soluções de irrigação utilizadas em procedimentos oftálmicos, óticos e outros procedimentos cirúrgicos.

Este produto de utilização única é não pirogénico e não tóxico. Consiste num filtro de membrana de polietersulfona modificada (PES) selado numa estrutura de policloreto de vinilo (PVC). Os benefícios clínicos incluem a remoção de microrganismos, partículas, precipitados e póis não dissolvidos com dimensão superior ao tamanho nominal dos poros da membrana de soluções para uso clínico.

Compatibilidade química

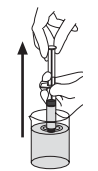
Este filtro é compatível com a maioria das soluções aquosas. A compatibilidade da solução deve ser testada antes da utilização. Aceda a SigmaAldrich.com/MedMillex para obter mais informações.

ADVERTÊNCIAS

- Filtre as soluções com uma temperatura limite de 45 °C.
- Os filtros operados por seringa destinam-se apenas a uso manual; não usar em sistemas automatizados.
- Não adequado para filtração de soluções de alta viscosidade ou sangue.
- Não filtre soluções que contenham 5 mg ou menos de fármaco ativo, exceto se tiverem sido realizados estudos de ligação.
- Para assegurar a esterilizada, não utilize este produto se a embalagem estiver danificada.
- Use uma técnica asséptica para manter a esterilidade ao remover o produto da embalagem primária.
- Não utilize com seringas com volume inferior a 10 mL porque podem ser alcançadas pressões que excedam a pressão máxima nominal, que poderá danificar o filtro e/ou causar lesões pessoais.
- Não utilizar para aplicações neuraxiais diretas que possam entrar em contacto com o líquido cefalorraquidiano.
- Não utilize o mesmo filtro operado por seringa para filtrar soluções em ambos os sentidos.
- A perda súbita de pressão pode indicar falha do filtro.
- Exclusivamente para uma única utilização; não reutilize nem reesterilize.
- Certifique-se de que, antes de injetar a solução, humedece completamente o filtro de membrana; filtros inadequadamente humedecidos podem ficar com ar aprisionado.
- Não adequado para utilização com equipamento médico de perfusão sob pressão nem com sistemas de administração intravenosa (IV) por gravidade.
- Elimine adequadamente após uma única utilização. Consulte "Eliminação" abaixo.

Instruções de utilização

- Utilize uma técnica asséptica com luvas calçadas: encha a seringa com a solução a filtrar.
- Retire a tampa da embalagem.
- Ligue a seringa adequada à entrada do filtro e remova o conjunto da embalagem.
- Segure a seringa com o filtro a apontar para cima e faça sair algumas gotas através do filtro húmido.
⚠ A solução em excesso pode ser perigosa e deve ser eliminada com cuidado.
- Carregue no êmbolo da seringa para filtrar a solução para o recipiente adequado ou acessório compatível na saída.



Especificações e características do desempenho

Materiais

Membrana	Millipore Express® hidrofílica de polietersulfona (PES), tipo MP
Tamanho do poro	0,22 µm
Estrutura do filtro	Policloreto de vinilo (PVC)

Dimensões

Entrada para saída	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diâmetro	29 mm
Área de filtração	4 cm ²

Limites de temperatura	45 °C
------------------------	-------

Limite de pressão a 21 °C	Entrada a 5,2 bar e diferencial
---------------------------	---------------------------------

Volume de filtração	1 mL–100 mL
---------------------	-------------

Volume retido	≤ 0,1 mL após purga de ar
---------------	---------------------------

Método de esterilização	Gás óxido de etileno
-------------------------	----------------------

Ligações	SLMP025SS: Entrada Luer-Lok™ fêmea; saída Luer-slip macho SLMPL25SS: Entrada Luer-Lok™ fêmea; saída Luer-Lok™ macho
----------	--

Débito a 2,1 bar, 21 °C	≥ 175 mL/min
-------------------------	--------------

Aviso

Fornecemos informações e damos aconselhamento aos nossos clientes sobre tecnologias de aplicação e assuntos regulamentares tanto quanto é do nosso melhor conhecimento e capacidades, mas sem obrigação ou responsabilidade civil. Os nossos clientes devem sempre cumprir as leis e os regulamentos em vigor. Também se aplica no que diz respeito a quaisquer direitos de terceiros. As informações de aconselhamento por nós fornecidas não isentam os nossos clientes da sua própria responsabilidade em verificar a adequação dos nossos produtos ao fim pretendido.

Dados de contacto

Para saber qual a delegação mais próxima, aceder a SigmaAldrich.com/offices.

Eliminação

Siga as precauções de eliminação de itens contaminados com materiais potencialmente infeciosos ou com risco biológico de acordo com todos os regulamentos internacionais, comunitários, nacionais e locais em vigor.

Assistência técnica

Visite a página de assistência técnica no nosso website em SigmaAldrich.com/techservice.

Qualquer incidente grave com este dispositivo deve ser notificado ao fabricante e à autoridade competente do país onde o utilizador se encontra estabelecido.

Garantia normal

A garantia aplicável aos produtos indicados nesta publicação pode ser encontrada em SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP Filtereenheid (Steriel) met Millipore Express® PES membraan

SLMP025SS Kwant.: verpakking van 50
SLMPL25SS Kwant.: verpakking van 50

- 25 mm • Steriel • Uitsluitend voor eenmalig gebruik • Niet-pyrogeen

Beoogd gebruik

De Millex®-MP Filtereenheid (Steriel) is een medisch hulpmiddel dat bedoeld is voor het gebruik als een injectiespuit-filter voor het steriliseren en/of verhelderen van kleine volumes oplossingen bij rechtstreekse patiëntenzorg en farmaceutische mengseltoedieningen. Het hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor professioneel medisch of laboratoriumgebruik.

Inleiding

Dit document geeft compatibiliteitsinformatie, gebruiksstappen en specificaties voor de Millex®-MP filtereenheid (Steriel). Dit filter is geschikt voor het gebruik in ziekenhuisapotheek en rechtstreekse toepassingen in de patiëntenzorg. In de ziekenhuisapotheek kan het gebruikt worden voor de steriel filtratie van kleine volumes eiwitfarmaceutica, middelen voor diagnostische beeldvorming, chemotherapeutica, waterige oplossingen of water tijdens mengselbereiding. Directe patiëntenzorg toepassingen zijn onder meer sterilisatie en verwijdering van deeltjes uit epiduraal en andere vloeibare anesthetica alsmede van irrigatieoplossingen die gebruikt worden in oftalmologische, oorgeneeskundige- en andere chirurgische procedures.

Dit steriele filter voor eenmalig gebruik is niet-pyrogeen en niet-toxisch. Het bestaat uit een aangepast polyethersulfon membraanfilter (PES), verzegeld in een polyvinylchloride (PVC) behuizing. De klinische voordelen omvatten het verwijderen van micro-organismen, deeltjes, precipitataten en onopgeloste poeders die groter zijn dan de poriegrootte van het membraan uit oplossingen voor klinisch gebruik.

Chemische compatibiliteit

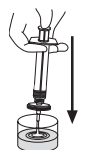
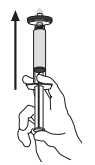
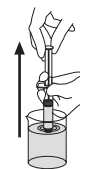
Dit filters is compatibel met de meeste waterige oplossingen. Compatibiliteit van de oplossing dient voor gebruik te worden getest. Ga naar SigmaAldrich.com/MedMillex voor meer informatie.

WAARSCHUWINGEN

- Filter oplossingen met een temperatuurlimiet van 45 °C.
- Injectiespuit-filters zijn uitsluitend voor handmatig gebruik; niet in geautomatiseerde systemen gebruiken.
- Niet geschikt voor filtratie van oplossingen met hoge viscositeit of bloed.
- Filtreer geen oplossingen die 5 mg of minder actieve geneesmiddelmaterialen bevatten tenzij bindingsonderzoeken zijn verricht.
- Om de sterilitet te waarborgen dit product niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is.
- Gebruik aseptische techniek om de sterilitet te behouden wanneer het product uit de primaire verpakking wordt genomen.
- Niet gebruiken met injectiespuiten kleiner dan 10 mL omdat drukken boven de maximale druk bereikt kunnen worden, waardoor mogelijk schade aan het filter en/of persoonlijk letsel kan worden veroorzaakt.
- Niet gebruiken voor rechtstreekse neurale toepassingen waarbij het in contact kan komen met cerebrospinale vloeistof.
- Gebruik niet dezelfde in-line filter om oplossingen in beide richtingen te filtreren.
- Plotseling verlies van druk kan wijzen op een defect filter.
- Uitsluitend voor eenmalig gebruik; niet hergebruiken of opnieuw steriliseren.
- Denk eraan het filtermembraan te bevochtigen alvorens de oplossing te injecteren; onvoldoende bevochtigde filters kunnen luchtgeblokkeerd raken.
- Niet geschikt voor gebruik met medische drukinfusapparatuur of intraveneuze toedieningssets m.b.v. zwaartekracht.
- Gooi na eenmalig gebruik op de juiste wijze weg. Zie "Afvoeren" hieronder.

Gebruiksaanwijzingen

1. Gebruik aseptische techniek en draag handschoenen; vul spuit met de te filteren oplossing.
2. Verwijder bescherming van verpakking.
3. Bevestig geschikte spuit op filterinlaat en verwijder de montage uit de verpakking.
4. Houd de spuit met het filter omhoog en duw een paar druppels door het vochtige filter.
⚠ Overtollige oplossing kan gevaarlijk zijn en dient voorzichtig te worden afgevoerd.
5. Laat spuitplunjer terug komen om de oplossing te filtreren in een geschikte container of anderszins bij de uitlaat.



Specificaties en prestatiekenmerken

Materialen

Membraan	Hydrofiel Millipore Express® polyethersulfon (PES), type MP
Grootte van de poriën	0,22 µm
Behuizing	Polyvinylchloride (PVC)

Afmetingen

Inlaat naar uitlaat	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diameter	29 mm
Filtratiegebied	4 cm ²

Temperatuurlimiet

45 °C

Druklimiet < 21 °C

5,2 bar inlaat en differentiaal

Filtratievolume

1–100 mL

Hold-up volume

≤ 0,1 mL na lucht purgering

Sterilisatiemethode

Ethyleenoxide gas

SLMP025SS: Vrouwelijke Luer-Lok™ inlaat; mannelijke Luer-slip uitlaat

Aansluitingen

SLMPL25SS: Vrouwelijke Luer-Lok™ inlaat, mannelijke Luer-Lok™ uitlaat

Flowsnelheid bij 2,1 bar, 21 °C

≥ 175 mL/min

Kennisgeving

Wij bieden naar ons beste weten en vermogen informatie en advies aan onze klanten over applicatietechnologieën en bepalingen, echter zonder enige verplichting of aansprakelijkheid. Bestaande wet- en regelgeving dient in alle gevallen door onze klanten te worden nageleefd. Dit is tevens van toepassing wat betreft eventuele rechten van derde partijen. Onze informatie en adviezen ontheffen klanten niet van hun eigen verantwoordelijkheid om de geschiktheid van onze producten voor het beoogde doel te controleren.

Contactinformatie

voor de locatie van het dichtstbijzijnde kantoor, ga naar
SigmaAldrich.com/offices.

Afvoeren

Volg de aanwijzingen voor het afvoeren van items die verontreinigd zijn met mogelijk infectieuze of gevaarlijke biologisch materiaal volgens alle toepasselijke internationale, federale, provinciale en plaatselijke regelgeving.

Technische assistentie

Bezoek de techservicepagina op onze website op
SigmaAldrich.com/techservice.

Elk ernstig incident met dit hulpmiddel dient gemeld te worden aan de fabrikant en de bevoegde instantie van het land waar de gebruiker is gevestigd.

Standaard garantie

De toepasselijke garantie voor de producten die in deze publicatie worden genoemd vindt u op
SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP-filterenhed (Steril)

med Millipore Express® PES-membran

SLMP025SS Antal: Pakke med 50
SLMPL25SS Antal: Pakke med 50

- 25 mm
- Steril
- Kun til engangsbrug
- Ikke-pyrogen

Tilsiget formål

Millex®-MP-filterenheden (steril) er medicinsk udstyr, som er beregnet til at blive anvendt som sprøjtefilter til sterilisering og/eller klaring af små mængder opløsninger ved direkte patientbehandlingsanvendelser og blandeanvendelser på apoteker. Enheden er udelukkende beregnet til at blive anvendt af faguddannet sundheds- og/eller laboratoriepersonale.

Introduktion

Dette dokument indeholder kompatibilitetsinformation, anvendelsestrin og specifikationer for Millex®-MP-filterenheden (steril). Dette filter egner sig til brug på hospitalsapoteker og til direkte patientbehandlingsanvendelser. På hospitalsapoteket kan det bruges til steril filtrering af små mængder proteinholdige lægemidler, midler til billeddiagnostik, midler til kemoterapi, vandige opløsninger eller vand i forbindelse med blandeanvendelser. Direkte patientbehandlingsanvendelser omfatter sterilisering og fjernelse af partikler fra epidurale eller andre flydende anæstetika og fra skylleopløsninger, der anvendes til øjen-og ørekirurgi eller andre kirurgiske indgreb.

Dette produkt til engangsbrug er ikke-pyrogen og ikke-toksisk. Det består af et membranfilter af modificeret polyethersulfon (PES) forseglet i et polyvinylchlorid (PVC)-hus. De kliniske fordele omfatter fjernelse af mikroorganismer, partikler, bundfældninger og uopløste pulvere, som er større end membranens nominelle porestørrelse, fra opløsninger til klinisk anvendelse.

Kemisk kompatibilitet

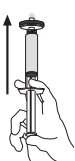
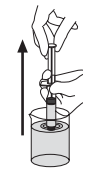
Filteret er kompatibelt med de fleste vandige opløsninger. Kompatibiliteten af opløsningen skal afprøves før i brugtagning. Tag et kig på SigmaAldrich.com/MedMillex for nærmere oplysninger.

ADVARSLER

- Filtrér opløsningerne med en temperaturgrænse på 45 °C.
- Sprøjtefiltre er udelukkende til manuel brug, de må ikke bruges i automatiske systemer.
- Egner sig ikke til filtrering af opløsninger med høj viskositet eller blod.
- Opløsninger, der indeholder 5 mg eller derunder af det aktive stof i lægemidlet, må ikke filtreres, medmindre der er udført bindingsundersøgelser.
- For at opretholde steriliteten må dette produkt ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.
- Brug en aseptisk teknik for at opretholde steriliteten, når produktet tages ud af den primære emballage.
- Må ikke anvendes med sprøjter på under 10 mL, idet der kan opnås tryk over det maksimale nominelle tryk, hvilket kan beskadige filteret og/eller medføre personskader.
- Må ikke bruges til direkte neuraksiale anvendelser, hvor det kan komme i berøring med cerebrospinalvæske.
- Det samme sprøjtefilter må ikke anvendes til filtrering af opløsninger i begge retninger.
- Pludseligt trykfald kan være tegn på fejl på filteret.
- Kun til engangsbrug, må ikke genanvendes eller resteriliseres.
- Sørg for at væde filtermembranen omhyggeligt, inden opløsningen injiceres. Der kan opstå luftlommer i filtre, der ikke er blevet vædet korrekt.
- Egner sig ikke til at blive anvendt med medicinsk udstyr til trykinfusion eller intravenøse (IV) administrationssæt med tyngdekrafttilførsel.
- Skal bortskaffes på korrekt vis efter én enkelt anvendelse. Se "Bortskaffelse" nedenfor.

Brugsanvisning

1. Brug handsker og en aseptisk teknik: fyld sprøjten med den opløsning, der skal filtreres.
2. Fjern hætten fra emballagen.
3. Fastgør en egned sprøjte til filterets indgang, og tag enheden ud af emballagen.
4. Hold sprøjten, så filteret peger opad, og fyld den ved at trykke et par dråber igennem for at væde filteret.
⚠️ Overskydende opløsning kan være farlig og skal bortskaffes med omhu
5. Tryk sprøjtestemplet ind for at filtrere opløsningen over i en egnet beholder eller kompatibelt tilsluttet udstyr på udgangen.



Specifikationer og ydeevnekarakteristika

Materialer

Membran	Hydrofil Millipore Express® polyethersulfon (PES), type MP
Porestørrelse	0,22 µm
Hus	Polyvinylklorid (PVC)

Dimensioner

Indgang til udgang	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
--------------------	--------------------------------------

Diameter	29 mm
Filtreringsområde	4 cm ²

Tilladt temperatur	45 °C
--------------------	-------

Tilladt tryk ved 21 °C	5,2 bar indgangstryk og trykfald
------------------------	----------------------------------

Filtreringsvolumen	1-100 mL
--------------------	----------

Tilbageholdt volumen	≤ 0,1 mL efter luftudtømning
----------------------	------------------------------

Steriliseringsmetode	Ethylenoxidgas
----------------------	----------------

SLMP025SS: Luer-Lok™-hunindgang, Luer-slip-hanudgang

SLMPL25SS: Luer-Lok™-hunindgang; Luer-Lok™-hanudgang

Gennemstrømning-

shastighed

ved 2,1 bar, 21 °C

≥ 175 mL/min

Bemærkning

Vi informerer og rådgiver vores kunder om applikationsteknologi og juridiske forhold efter bedste viden og evne, men uden forpligtelse eller ansvar. Vores kunder skal under alle omstændigheder overholde de gældende love og bestemmelser. Dette gælder også med henblik på eventuelle tredjeparter. Oplysninger og rådgivning fra os fratager ikke kunderne deres ansvar for at kontrollere, at vores produkter egner sig til det tilsigtede formål.

Kontaktoplysninger

Du kan finde adressen på det nærmeste kontor på SigmaAldrich.com/offices.

Bortskaffelse

Følg forholdsreglerne for bortskaffelse af genstande, der er forurenede med potentielt smittefarlige eller farlige biologiske materialer i henhold til alle gældende internationale, nationale og lokale bestemmelser.

Teknisk assistance

Tag et kig på siden med teknisk service på vores websted på adressen SigmaAldrich.com/techservice.

Alle alvorlige hændelser med tilknytning til denne anordning skal indberettes til producenten og den kompetente myndighed i det land, hvor brugeren er registreret.

Standardgaranti

Den gældende garanti for de produkter, der er anført i dette dokument, kan findes på adressen SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP-filterenhet (Steril)

med Millipore Express® PES-membran

SLMP025SS Antal: 50 per förpackning
SLMPL25SS Antal: 50 per förpackning

- 25 mm
- Steril
- Endast för engångsbruk
- Icke-pyrogen

Avsedd användning

Millex®-MP-filterenhet (steril) är en medicinteknisk produkt avsedda att användas som sprutfilter för att sterilisera och/eller rena små volymer av lösningar i direkt patientvård och vid beredning av tillsatser på apotek. Produkten är endast avsedd att användas av medicinsk personal eller laboratoriepersonal.

Introduktion

Detta dokument innehåller kompatibilitetsinformation, arbetsmoment och specifikationer för Millex®-MP-filterenhet (steril). Detta filter är lämpligt för användning i sjukhusapotek och direkta patientvårdstillämpningar. På sjukhusapoteket kan detta filter användas för steril filtrering av små volymer proteinläkemedel, medel för diagnostisk avbildning, cytostatika, vattenbaserade lösningar eller vatten vid beredning av tillsatser. Direkta patientvårdstillämpningar inkluderar sterilisering och/eller partikelborttagning från epidurala och andra flyttande bedövningsmedel samt från irrigationslösningar som används vid ögon- och öronkirurgi samt andra kirurgiska ingrepp.

Denna produkt är icke-pyrogen och icke-toxisk. Den består av ett modifierat membranfilter av polyetersulfon (PES) inneslutet i ett hölje av polyvinylklorid (PVC). Den kliniska nyttan inkluderar avlägsnande av mikroorganismer, partiklar, fällningar och olösta pulver som är större än membranets angivna storlek från lösningar för klinisk användning.

Kemisk kompatibilitet

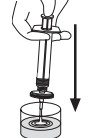
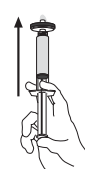
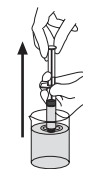
Dessa filter är kompatibla med de flesta vattenbaserade lösningar. Lösningarnas kompatibilitet ska testas före användning. Mer information finns på SigmaAldrich.com/MedMillex.

VARNINGAR

- Filterlösningar med en temperaturgräns på 45 °C.
- Sprutfilter är endast avsedda för manuell användning, använd dem inte med automatiserade system.
- Ej lämpligt för filtrering av högviskösa lösningar eller blod.
- Filtrera inte lösningar innehållande 5 mg eller mindre av aktiv läkemedelssubstans såvida inte bindningsstudier har utförts.
- För att säkerställa att produkten är steril får den inte användas om förpackningen är skadad.
- Använd aseptisk teknik när produkten tas ut ur innerförpackningen, så att dess sterilitet bevaras.
- Får ej användas med sprutor som är mindre än 10 mL, eftersom tryck som överstiger det maximala trycktalet kan uppnås, vilket kan skada filtret och/eller ge personskador.
- Produkten får inte användas för direkt neuraxialt bruk som kan medföra kontakt med cerebrospinalvätska.
- Använd inte samma sprutfilter för att filtrera lösningar i båda riktningarna.
- Plötslig tryckförlust innebär att det sannolikt är fel på filtret.
- Endast för engångsbruk. Återanvänd eller omsterilisera inte.
- Se till att fukta filtrets membran noggrant innan lösningen injiceras, det kan uppstå luftfickor i otillräckligt fuktade filter.
- Ej lämpligt för användning med trycksatt medicinsk infusionsutrustning eller ej trycksatt intravenöst (i.v.) administreringsset.
- Kassera på lämpligt vis efter engångsbruk. Se "Avfallshantering" nedan.

Användningsinstruktioner

- Med handskar och aseptisk teknik: fyll sprutan med lösningen som ska filtreras.
- Avlägsna höljet från förpackningen.
- Anslut lämplig spruta till filtrets inlopp och ta ut produkten ur förpackningen.
- Håll sprutan med filtret riktat uppåt. Fyll på det genom att trycka ut ett par droppar.
⚠️ Överskott av lösning kan vara farligt och ska kasseras med försiktighet.
- Tryck ner sprutkullen för att filtrera lösningen in i en lämplig behållare eller via kompatibel fästanordning på utloppet.



Specifikationer och prestandaegenskaper

Material

Membran	Hydrofil Millipore Express®-polyetersulfon (PES), typ MP
Porstorlek	0,22 µm
Hölje	Polyvinylklorid (PVC)

Dimensioner

Inlopp till utlopp	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
--------------------	--------------------------------------

Diameter	29 mm
----------	-------

Filtreringsyta	4 cm ²
----------------	-------------------

Temperaturgräns

45 °C

Tryckgräns vid 21 °C

5,2 bar inlopp och differentiellt

Filtreringsvolym

1–100 mL

Stoppvolum

≤ 0,1 mL efter luftrensning

Steriliseringssmetod

Etylenoxidgas
SLMP025SS: Hon-Luer-Lok™
på inlopp; han-Luer-slip
på utlopp

Anslutningar

SLMPL25SS: Hon-Luer-Lok™
på inlopp, han-Luer-Lok™
på utlopp

Flödeshastighet vid

2,1 bar, 21 °C

≥ 175 mL/min

Meddelande

Vi tillhandahåller information och råd till våra kunder om applikationsteknologier och regulatoriska frågor efter bästa förmåga, men utan ansvar och skyldigheter. Befintliga lagar och förordningar ska i samtliga fall iakttas av våra kunder. Detta gäller även med avseende på eventuella rättigheter för tredje part. Information och råd från oss befriar inte våra kunder från deras eget ansvar att kontrollera våra produkters lämplighet för det avsedda ändamålet.

Kontaktinformation

För information om närmaste kontor, besök SigmaAldrich.com/offices.

Avfallshantering

Följ försiktighetsåtgärderna för kassering av föremål som kontamineras med potentiellt smittförande och farliga biologiska ämnen enligt alla tillämpliga internationella, federala, statliga och lokala förordningar.

Teknisk hjälp

Gå in på vår sida för teknisk service på SigmaAldrich.com/techservice.

Eventuella allvarliga tillbud med denna produkt ska rapporteras till tillverkaren och behörig tillsynsmyndighet i det land där användaren är etablerad.

Standardgaranti

Den giltiga garantin för produkterna i denna publikation finns på SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP filtra ierīce (Sterila) ar Millipore Express® PES membrānu

SLMP025SS Gab.: iepakojumā 50 gab.

SLMPL25SS Gab.: iepakojumā 50 gab.

- 25 mm
- Sterils
- Tikai vienreizējai lietošanai
- Nepirogēnisks

Paredzētais mērķis

Millex®-MP filtra ierīce (sterila) ir medicīniska ierīce, kas paredzēta lietošanai kā šjirces filtrs, lai sterilizētu un/vai dzidrinātu mazus šķidumu tilpumus, veicot tiešu pacienta aprūpi un strādājot ar piemaisījumiem aptiekā. Paredzēts, ka ierīci izmanto tikai medicīnas un/vai laboratorijas profesionāļi.

Ievads

Šajā dokumentā ir sniepta informācija par saderību, rīcības pasākumiem un specifikācijām Millex®-MP filtra ierīcei (sterilai). Šis filtrs ir piemērots lietošanai slimnīcu aptiekās un pacienta tiešai aprūpei. Slimnīcas aptiekā to var izmantot nelielu olbaltumvielu zāļu tilpumu, diagnostisko kontrastvielu, ķīmijterapijas līdzekļu, ūdens šķidumu vai ūdens filtrēšanai piemaisījuma sagatavošanas laikā. Tiešs izmantojums pacienta aprūpei ietver sterilizāciju un daļīnu atdalīšanu no epidurāliem un citiem šķidriem anestēzijas līdzekļiem, kā arī skalošanas šķidumiem, kas tiek izmantoti acu, ausu un citu ķirurģisku procedūru laikā.

Šis vienreizējas lietošanas izstrādājums ir nepirogēnisks un netokisks. Tas sastāv no modifcēta poliētersulfona (PES) membrānu filtra, kas iestrādāts polivinilhlorīda (PVH) korpusā. Klīniskie ieguvumi ietver mikroorganismu, daļīnu, precipitātu un neizšķidušo pulvera piku, kas lielākas par membrānas poru izmēru, izvadīšanu no šķidumiem klīniskai lietošanai.

Kīmiskā saderība

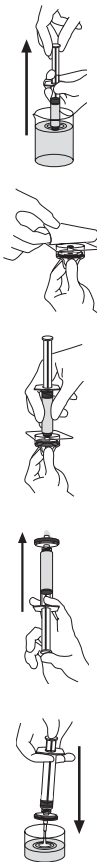
Šis filtrs ir saderīgs ar lielāko daļu ūdens šķidumu. Šķiduma saderība jāpārbauda pirms lietošanas. Lai uzzinātu vairāk informācijas, apmeklējiet vietni SigmaAldrich.com/MedMillex.

BRĪDINĀJUMI

- Filtrējiet šķidumus ar 45 °C temperatūras robežu.
- Šjircu filtri ir paredzēti tikai manuālai lietošanai; neizmantojet automatizētās sistēmās.
- Nav piemērots augstas viskozitātes šķidumu vai asins filtrēšanai.
- Nelietot šķidumu filtrēšanai, lai filtrētu šķidumus, kas satur 5 mg vai mazāk aktīvās zāļu vielas, izņemot gadījumus, kad ir veikti saistīšanās pētījumi.
- Lai nodrošinātu sterilitāti, neizmantojet šo izstrādājumu, ja tā iepakojums ir bojāts.
- Ievērojiet aseptikas noteikumus, lai saglabātu sterilitāti, kad izstrādājums tiek izņemts no primārā iepakojuma.
- Nelietot ar šjircēm, kas mazākas par 10 mL, jo var tikt pārsniegts maksimālais pieļaujamais spiediens, kas var izraisīt filtra bojājumu un/vai kaitējumu darbiniekiem.
- Nelietot tiešai neuroaksiālai procedūrai, ja ir iespējama saskare ar cerebrospinālo šķidrumu.
- Nelietot to pašu šjirces filtru šķidumu filtrēšanai abos virzienos.
- Pēkšņs spiediena zudums var norādīt uz filtra atteici.
- Tikai vienreizējai lietošanai; nelietot un nesterilizēt atkārtoti.
- Pirms anestēzijas šķiduma injicēšanas filtra membrāna kārtīgi jāsamitrina; nepietiekami samitrināti filtri var nosprostoties ar gaisu.
- Nav piemērots lietošanai kopā ar medicīnisko spiediena infūzijas iekārtu vai gravitācijas intravenozās (IV) ievadīšanas komplektu.
- Atbilstoši iznīcināt pēc vienas lietošanas reizes. Skatīt sadaļu "Utilizācija".

Lietošanas norādījumi

- Ievērojet aseptikas noteikumus, valkājot cimdus: piepildiet šjirci ar filtrējamo šķidumu.
- Noņemiet iepakojuma pārsegū.
- Pievienojiet piemērotu šjirci filtra izplūdei un izņemiet šo komplektu no iepakojuma.
- Turiet šjirci, vēršot filtru uz augšu, un izspiediet dažus šķiduma pilienus, lai samitrinātu filtru.
⚠️ Pārmērigi daudz šķiduma var radīt bīstamību un no tā jāatbrīvojas uzmanīgi
- Nospiediet šjirces virzuli, lai filtrētu šķidumu piemērotā konteinerā vai piemērotā izplūdes piederumā.



Specifikācijas un darbības īpatnības

Materiāli

Membrāna	Hidrofilisks Millipore Express® poliētersulfons (PES), MP tips
Poru izmērs	0,22 µm
Apvalks	Polivinilhlorīds (PVH)

Izmēri

No ieplūdes līdz izplūdes vietai	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diametrs	29 mm
Filtrēšanas laukums	4 cm ²

Temperatūras robeža

Spiediena robeža 21 °C temperatūrā	5,2 bāri ieplūdes vietā un citur
--	----------------------------------

Filtrēšanas tilpums

Filtrēšanas tilpums	1-100 mL
----------------------------	----------

Aiztures tilpums

Aiztures tilpums	≤ 0,1 mL pēc gaisa izvadīšanas
-------------------------	--------------------------------

Sterilizācijas metode	Etilēnoksīda gāze SLMP025SS: Luer-Lok™ ar iedobi ieplūdes vietā, Luer-slip ar izcilni izplūdes vietā
------------------------------	---

Savienojumi

Plūsmas ātrums pie 2,1 bāra, 21 °C	SLMPL25SS: Luer-Lok™ ar iedobi ieplūdes vietā, Luer-Lok™ ar izcilni izplūdes vietā ≥ 175 mL/min
---	--

Paziņojums

Mēs sniedzam informāciju un padomus mūsu klientiem par lietojumprogrammu tehnoloģijām un normatīvajiem jautājumiem, cik vien labi zinām un spējam, bet bez pienākumiem vai atbildības. Mūsu klienti visos gadījumos ievēro spēkā esošos normatīvos aktus. Tas attiecas arī uz trešo pušu tiesībām. Mūsu informācija un ieteikumi neatbrīvo mūsu klientus no atbildības par to, lai tiktu pārbaudīta mūsu produktu piemērotība paredzētajam mērķim.

Kontaktinformācija

Lai uzzinātu tuvākā biroja atrašanās vietu, apmeklējet vietni SigmaAldrich.com/offices.

Utilizācija

Ievērojiet tādu objektu, kas piesārpoti ar potenciāli infekciju vai bīstamu bioloģisku materiālu, utilizācijas piesardzības pasākumus un veiciet to atbilstoši visiem spēkā esošajiem starptautiskajiem, pavalsts, reģiona un vietējiem noteikumiem.

Tehniskais atbalsts

Apmeklējet tehnoloģiju pakalpojuma lapu mūsu tīmekļa vietnē SigmaAldrich.com/techservice.

Par jebkādiem noplītniem negadījumiem ar šo ierīci jāziņo ražotājam un kompetentajai iestādei valstī, kurā atrodas lietotājs.

Standarta garantija

Šajā publikācijā norādīto izstrādājumu garantiju varat skatīt tīmekļa vietnē SigmaAldrich.com/terms.

„Millex®-MP“ filtras (Sterilus) su „Millipore Express®“ PES membrana

SLMP025SS Kiekis: 50 vnt. pakuotėje
SLMPL25SS Kiekis: 50 vnt. pakuotėje

- 25 mm
- Sterilus
- Skirtas naudoti tik vieną kartą
- Nepirogeniškas

Paskirtis

„Millex®-MP“ filtras (sterilus) yra medicinos priemonė, skirta naudoti kaip švirkšto filtras mažo tūrio tirpalams sterilizuoti ir (arba) nuskaidrinti tiesiogiai prižiūrint pacientus ir naudojant farmacijos piedus. Priemonė skirta naudoti tik medicinos ir (arba) laboratorijos specialistams.

Įvadas

Šiame dokumente pateikiama informacijos apie „Millex®-MP“ filtro (sterilaus) suderinamumą, jo naudojimo etapus ir specifikacijas. Šis filtras tinkamas naudoti ligoninės vaistinėje ir tiesioginės pacientų priežiūros tikslais. Ligoninės vaistinėje jį galima naudoti mažo kieko balyminiams vaistams, diagnostinėms vaizdavimo medžiagoms, chemoterapiniams preparatams, vandeniniams tirpalams arba vandeniu steriliai filtruoti ruošiant mišinį. Naudojimas tiesioginės pacientų priežiūros tikslais apima sterilizavimą ir dalelių pašalinimą iš epiduralinių ir kitų skystųjų anestetikų bei iš irrigavimo tirpalų, naudojamų per oftalmologines, ausų ir kitas chirurgines procedūras.

Šis vienkartinis produktas yra nepirogeniškas ir netoksiškas. Jį sudaro polivinilchlorido (PVC) korpuse sandariai uždarytas modifikuoto polietersulfono (PES) membraninis filtras. Klinikinė nauda apima mikroorganizmų, dalelių, nuosédų ir neištirpusių miltelių, didesnių nei membranos vardinis porų dydis, pašalinimą iš tirpalų, skirtų naudoti klinikose.

Cheminis sederinumas

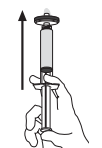
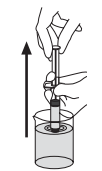
Šis filtras yra sederinamas su dauguma vandeninių tirpalų. Prieš naudojant reikia patikrinti tirpalo sederinamumą. Daugiau informacijos rasite adresu SigmaAldrich.com/MedMillex.

ĮSPĖJIMAI

- Filtruokite tirpalus taikydam 45 °C temperatūrinius aprubojuimus.
- Švirkšto filtrais skirti naudoti tik rankiniu būdu; nenaudokite su automatinėmis sistemomis.
- Netinka didelio klampumo tirpalams ar kraujui filtruoti.
- Nefiltruokite tirpalų, kuriuose yra 5 mg arba mažiau veikliųjų vaisto medžiagų, nebent buvo atlikti surišimo tyrimai.
- Siekdami užtikrinti sterilumą, nenaudokite produkto, jei pakuotė pažeista.
- Taikydami aseptinį metodą, užtikrinkite sterilumą, kai išsimate produktą iš pirminės pakuotės.
- Nenaudokite su mažesnės nei 10 mL talpos švirkštais, nes gali būti pasiektas maksimalų slėgis viršijantis slėgis, dėl ko gali būti pažeistas filtras ir (arba) sužaloti žmonės.
- Nenaudokite tiesioginiu neurooksaliniu būdu, kai galimas sąlytis su cerebrospinaliniu skysčiu.
- Nenaudokite to paties švirkšto filtro tirpalams filtruoti abiem kryptimis.
- Staigus slėgio sumažėjimas galėtų reikšti filtro gedimą.
- Skirtas naudoti tik vieną kartą; nenaudokite ir nesterilizuokite pakartotinai.
- Prieš švirkšdami tirpalą, kruopščiai sudrékinkite filtro membraną; netinkamai sudrékinus filtrus, juose gali susikaupti oras.
- Netinka naudoti su medicinine slėgine infuzijos įranga arba gravitaciniais intraveniniai (IV) leidimo rinkiniai.
- Panaudoję vieną kartą, atitinkamai išmeskite. Žr. toliau esanti skirsn̄ „Išmetimas“.

Naudojimo instrukcijos

- Mūvėdami pirštines ir taikydami aseptinį metodą, pripildykite švirkštą ketinamo filtruoti tirpalo.
- Nuimkite pakuotės dangtelį.
- Prijunkite tinkamą švirkštą prie filtro įvado ir išimkite priemonę iš pakuotės.
- Laikykite švirkštą filtru aukštyn ir pripildykite išstumdamis kelis lašus, kad sudrėkintumėte filtrą.
⚠ Tirpalo perteklius gali būti pavojingas, tad jį reikia atsargiai pašalinti
- Spausdami švirkšto stūmoklį filtruokite tirpalą į tinkamą talpyklą arba suderinamą priedą ant įvado.



Specifikacijos ir veikimo charakteristikos

Medžiagos

Membrana	Hidrofilinis „Millipore Express®“ polietersulfonas (PES), MP tipas
Porų dydis	0,22 µm
Korpusas	Polivinilchloridas (PVC)

Matmenys

Nuo įvado iki išvado	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Skersmuo	29 mm
Filtravimo plotas	4 cm ²

Temperatūriniai apribojimai

45 °C

Slėgio apribojimai esant 21 °C

5,2 bar, įvadas ir diferencialas

Filtravimo tūris

1-100 mL

Sulaikymo tūris

≤ 0,1 mL po oro išpūtimo

Sterilizavimo metodas

Etileno oksido dujos

SLMP025SS: Lizdinis „Luer-Lok™“ įvadas; kištukinis „Luer-slip“ įvadas

Jungtys

SLMPL25SS: Lizdinis „Luer-Lok™“ įvadas; kištukinis „Luer-Lok™“ įvadas

Srauto greitis esant 2,1 bar, 21 °C

≥ 175 mL/min.

Pastaba

Mes tiekiame informaciją ir patarimus savo klientams taikomųjų technologijų ir teisiniais klausimais remdamiesi savo geriausiomis žiniomis ir gebėjimais, tačiau neprisiimame įsipareigojimų ir atsakomybės. Visais atvejais mūsų klientai turi laikytis galiojančių įstatymų ir taisyklių. Tai taip pat taikoma trečiųjų šalių teisėms. Mūsų informacija ir patarimai neatleidžia mūsų klientų nuo atsakomybės tikrinti mūsų produktų tinkamumą numatytam tikslui.

Kontaktinė informacija

Norédami rasti artimiausią biurą, apsilankykite adresu SigmaAldrich.com/offices.

Išmetimas

Laikykitės atsargumo priemonių šalindami daiktus, užterštus potencialiai užkrečiama arba pavojinga biologinė medžiaga, vadovaukitės visais galiojančiais tarptautiniais, federaliniais, valstijų ir vietas reglamentais.

Techninė pagalba

Apsilankykite mūsų interneto svetainės techninės priežiūros puslapyje adresu SigmaAldrich.com/techservice.

Apie rimtus incidentus, susijusius su šiuo prietaisu, reikia pranešti gamintojui ir šalies, kurioje įsisteigęs naudotojas, kompetentingajai institucijai.

Standartinė garantija

Šiame leidinyje išvardytų gaminių garantiją galima rasti adresu SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MP szűrőegység (Steril) Millipore Express® PES membránnal

SLMP025SS Mennyiség: 50 csomag
SLMPL25SS Mennyiség: 50 csomag

- 25 mm • Steril • Kizárolag egyszeri használatra • Nem pirogén

Javasolt felhasználás

A Millex®-MP (steril) szűrőegység fecskendőszűrőként használatos orvosi eszköz kis térfogatú oldatok sterilizálására és/vagy tisztítására a közvetlen betegellátásban és a gyógyszertári keverési alkalmazásoknál. Az eszköz kizárolag orvosi és/vagy laboratóriumi szakemberek általi használatra szolgál.

Bevezetés

Ez a dokumentum a Millex®-MP (steril) szűrőegység kompatibilitási információit, használatának lépéseit és specifikációt tartalmazza. Ez a szűrő alkalmas kórházi gyógyszertári és közvetlen betegellátási alkalmazásokra. A kórházi gyógyszertárban felhasználható fehérjetartalmú gyógyszerek, diagnosztikai képalkotási segédanyagok, kemoterápiás szerek, vizes oldatok vagy víz kis mennyiségeinek steril szűrésére keverékek készítése során. A közvetlen betegellátási alkalmazások közé tartozik a sterilizálás és/vagy a részecskék eltávolítása az epidurális és egyéb folyékony érzéstelenítőkből, valamint a szemészeti, fülészeti és egyéb sebészeti eljárásokban használt öblítőoldatokból.

Ez az egyszer használatos termék nem pirogén és nem mérgező. Polivinil-klorid (PVC) tokba zárt, módosított poliéter-szulfon (PES) membránszűrőből áll. A klinikai előnyök közé tartozik a membrán névleges pórussméréténél nagyobb mikroorganizmusok, részecskék, csapadékok és oldhatatlan porok eltávolítása a klinikai felhasználásra szánt oldatokból.

Kémiai kompatibilitás

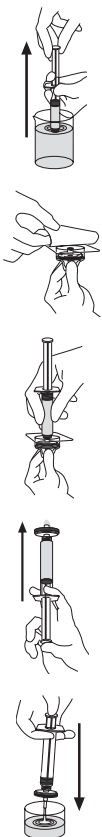
Ez a szűrő a legtöbb vizes oldattal kompatibilis. Az oldat kompatibilitását használat előtt ellenőrizni kell. Látogasson el a SigmaAldrich.com/MedMillex oldalra további információért.

FIGYELMEZTETÉSEK

- Az oldatok szűrése során a hőmérsékleti határérték 45 °C.
- A fecskendőszűrők csak kézi használatra szolgálnak; ne használja automatizált rendszerekben.
- Nem alkalmas nagy viszkozitású oldatok vagy vér szűrésére.
- Ne szűrjön 5 mg vagy annál kevesebb hatóanyagot tartalmazó oldatokat, kivéve, ha kötődési vizsgálatokat végeztek.
- A sterilitás biztosítása érdekében ne használja a terméket, ha a csomagolás sérült.
- Használjon aszeptikus technikát a termék elsődleges csomagolásból történő eltávolításának sterilitása érdekében.
- Ne használja 10 mL-nél kisebb fecskendőkkel, mert a maximális névleges nyomást meghaladó nyomás alakulhat ki, ami a szűrő károsodását és/vagy személyi sérülést okozhat.
- Ne használja közvetlen neuraxiális alkalmazásokhoz, amelyek során az eszköz kapcsolatba kerülhet a gerincvelői folyadékkal.
- Ne használja ugyanazt a fecskendő szűrőt az oldatok minden irányban történő szűrésére.
- A hirtelen nyomásvesztés a szűrő meghibásodását jelezheti.
- Csak egyszeri használatra; ne használja fel újra és ne sterilizálja újra.
- Ügyeljen arra, hogy a szűrőmembránt alaposan nedvesítse meg az oldat befecskendezése előtt; a nem megfelelően nedvesített szűrők légzáróvá válhatnak.
- Nem alkalmas orvosi nyomás alatti infúziós berendezésekkel vagy gravitációs táplált intravénás (IV) adagolókészletekkel való használatra.
- Az egyszeri használat után megfelelő módon végezze el az ártalmatlanítást. Lásd alább az „Ártalmatlanítás” című részt.

Használati útmutató

- Aszeptikus technikával, kesztyűt viselve: töltse meg a fecskendőt a szűrni kívánt oldattal.
- Távolítsa el a csomagolás fedelét.
- Csatlakoztassa a megfelelő fecskendőt a szűrő bemenetéhez, és vegye ki az eszközt a csomagolásból.
- Tartsa a fecskendőt a szűrővel felfelé, és néhány cseppet nyomjon át a nedves szűrőbe.
⚠ A felesleges oldat veszélyes lehet, és óvatosan kell ártalmatlanítani.
- Nyomja le a fecskendő dugattyúját, hogy az oldatot a megfelelő tartályba vagy a kimeneti nyíláson lévő kompatibilis tartozékba szűrje.



Specifikációk és teljesítményjellemzők

Anyagok

Membrán	Hidrofil Millipore Express® poliéterszulfon (PES), MP típus
Pórusméret	0,22 µm
Burkolat	Polivinil-klorid (PVC)

Méret

Bemenettől	SLMP025SS: 25 mm
kimenetig	SLMPL25SS: 23 mm
Átmérő	29 mm
Szűrőfelület	4 cm ²

Hőmérséklet határérték

45 °C

Nyomáshatár: 21 °C 5,2 bar bemeneti és differenciálnyomás

Szűrőtérfogat 1-100 mL

Visszatartott folyadékmennyiségek ≤ 0,1 mL a légtelenítés után térfogat

Sterilizálási módszer Etilén-oxid gáz

SLMP025SS: Bemeneti Luer-Lok™ csatlakozó, kimeneti Luer-slip csatlakozó

Csatlakozások

SLMPL25SS: Bemeneti Luer-Lok™ csatlakozó, kimeneti Luer-Lok™ csatlakozó

Áramlási sebesség: ≥ 175 mL/perc
2,1 bar, 21 °C

Figyelmeztetés

Vevőinknek legjobb tudásunk és képességünk szerint tájékoztatást és tanácsot nyújtunk az alkalmazási technológiákról és szabályozási ügyekről, de ezért nem vállalunk jogi kötelezettséget vagy felelősséget. A meglevő törvényeket és jogszabályokat vevőinknek minden esetben figyelembe kell venniük. Ez érvényes a harmadik felek jogaira is. Információink és tanácsaink nem mentik fel vevőinket a felelősség alól, hogy ellenőrzék termékeink alkalmasságát az adott cérla.

Kapcsolattartó adatai

Az Önhöz legközelebbi iroda megtalálásához látogasson el a következő honlapra: SigmaAldrich.com/offices.

Ártalmatlanítás

Kövesse a potenciálisan fertőző vagy veszélyes biológiai anyaggal szennyezett tárgyak ártalmatlanítására vonatkozó óvintézkedéseket a vonatkozó nemzetközi, szövetségi, állami és helyi előírásoknak megfelelően.

Műszaki támogatás

Látogassa meg a műszaki szerviz oldalunkat a honlapunkon: SigmaAldrich.com/techservice.

A készülékkel kapcsolatos bármilyen súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak és a felhasználó tartózkodási helye szerinti ország illetékes hatóságának.

Általános garancia

A jelen közleményben felsorolt termékekre vonatkozó garanciáról a SigmaAldrich.com/terms oldalon tájékozódhat.

Filhační jednotka Millex®-MP (Sterilní) s PES membránou Millipore Express®

SLGP033RS Ks: 50/balení
SLGP033RB Ks: 50/balení

- 25 mm
- Sterilní
- Pouze pro jednorázové použití
- Apyrogenní

Určené použití

Filhační jednotka Millex®-MP (sterilní) je zdravotnický prostředek určený k použití jako filtr na injekční stříkačku ke sterilizaci a/nebo mechanickému čištění malých objemů roztoků při přímé péči o pacienta a přípravě směsí v lékárnách. Prostředek je určen pouze k odbornému použití ve zdravotnickém a/nebo laboratorním prostředí.

Úvod

Tento dokument obsahuje informace o kompatibilitě, postupu při použití a specifikacích filtrační jednotky Millex®-MP (sterilní). Tento filtr je vhodný pro použití v nemocniční lékárně a při přímé péči o pacienta. V nemocniční lékárně je možné jej použít ke sterilní filtrace malých objemů proteinových léčiv, kontrastních látek pro zobrazovací metody, chemoterapeutik, vodních roztoků nebo vody při přípravě směsí. Do přímé péče o pacienta patří sterilizace nebo odstranění částic z epidurálních či jiných tekutých anestetik a z irigačních roztoků, které se používají při očních, ušních a dalších chirurgických zákrocích.

Tento produkt na jedno použití je apyrogenní a netoxický. Sestává z modifikovaného polyethersulfonového (PES) membránového filtru utěsněného v pouzdře z polyvinylchloridu (PVC). Mezi klinické přínosy patří odstranění mikroorganismů, pevných částic, sraženin a nerozpuštěných prášků o velikosti částic přesahující jmenovitou velikost pórů membrány z roztoků pro klinické použití.

Chemická kompatibilita

Tento filtr je kompatibilní s většinou vodních roztoků. Kompatibilitu roztoku je třeba před použitím ověřit. Vice informací naleznete na SigmaAldrich.com/MedMillex.

VAROVÁNÍ

- Mezní teplota filtrovaných roztoků je 45 °C.
- Filtry na injekční stříkačku jsou pouze pro manuální použití; nepoužívat v automatizovaných systémech.
- Není vhodné pro filtrování roztoků o vysoké viskozitě nebo krve.
- Roztoky obsahující 5 mg nebo méně léčivé látky nefiltrujte, pokud nebyly provedeny vazebné studie.
- Aby byla zajištěna sterilita produktu, nepoužívejte jej, pokud je balení poškozeno.
- Pro zachování sterility postupujte při vyjmání produktu z primárního obalu podle zásad aseptické techniky.
- Prostředek nepoužívejte s injekčními stříkačkami o objemu menším než 10 mL, neboť může dojít k překročení maximálního přípustného tlaku, což může potenciálně způsobit poškození filtru nebo poranění osoby.
- Nepoužívejte pro přímé neuroaxiální podávání, při němž může dojít ke kontaktu s mozkomíšním mokem.
- Stejný filtr na injekční stříkačky nepoužívejte pro filtrace roztoků v obou směrech.
- Náhlá ztráta tlaku může znamenat selhání filtru.
- Pouze pro jednorázové použití; nepoužívejte ani nesterilizujte opakovaně.
- Před injekcí roztoku membránu filtru důkladně navlhčete. Nesprávně navlhčené filtry se mohou zablokovat vzduchem.
- Není vhodné pro použití s lékařským zařízením pro přetlakovou infuzi nebo se soupravami pro gravitační intravenózní (i.v.) infuzi.
- Po jednom použití prostředek odpovídajícím způsobem zlikvidujte. Viz „Likvidace“ níže.

Návod k použití

- Použijte rukavice a postupujte dle zásad aseptické techniky: injekční stříkačku naplňte roztokem, který je třeba přefiltrovat.
- Odstaňte z balení ochranný kryt.
- Připojte příslušnou injekční stříkačku na vstup filtru a sestavu vyjměte z balení.
- Držte stříkačku tak, aby filtr směřoval vzhůru, a protlačením několika kapek roztoku filtr navlhčete.
⚠ Přebytečný roztok může být nebezpečný a je třeba jej bezpečně zlikvidovat.
- Stlačte píst injekční stříkačky a přefiltrujte roztok do vhodné nádoby nebo kompatibilního nástavce na výstupu.



Specifikace a funkční způsobilost

Materiály

Membrána	Hydrofilní Millipore Express® polyethersulfon (PES), typ MP
Velikost pórů	0,22 µm
Pouzdro	Polyvinylchlorid (PVC)

Rozměry

Od vstupu po výstup	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
---------------------	--------------------------------------

Průměr	29 mm
--------	-------

Filtrační povrch	4 cm ²
------------------	-------------------

Omezení teploty	45 °C
-----------------	-------

Omezení tlaku při teplotě 21 °C	5,2 bary na vstupu a rozdíl
---------------------------------	-----------------------------

Filtrační objem	1–100 mL
-----------------	----------

Mrtvý objem	≤ 0,1 mL po profouknutí vzduchem
-------------	----------------------------------

Metoda sterilizace	Plynny ethylenoxid
--------------------	--------------------

Přípojky	SLMP025SS: Vstup samičí Luer-Lok™; výstup samčí Luer-slip
----------	---

Přípojky	SLMPL25SS: Vstup samičí Luer-Lok™; výstup samčí Luer-Lok™
----------	---

Průtok při 2,1 bar, 21 °C	≥ 175 mL/min
---------------------------	--------------

Poznámka

Našim zákazníkům poskytujeme informace a rady týkající se aplikáčních technologií a právních předpisů na základě našich nejlepších vědomostí a schopností, nepřebíráme ale žádné závazky nebo odpovědnost. Naši zákazníci musí ve všech případech brát v úvahu platné zákony a předpisy a dodržovat je. Uvedené platí i pro případná práva třetích stran. Naše informace a rady nezbavují naše zákazníky jejich vlastní odpovědnosti za kontrolu vhodnosti našich produktů k předpokládanému účelu.

Kontaktní údaje

Adresu nejbližší pobočky najdete na stránce

SigmaAldrich.com/offices.

Likvidace

Při likvidaci položek kontaminovaných potenciálně infekčním či nebezpečným biologickým materiélem dodržujte bezpečnostní opatření a postupujte dle všech platných mezinárodních, federálních, státních a lokálních nařízení.

Technická podpora

Informace najdete na naší stránce technické podpory

SigmaAldrich.com/techservice.

Všechny závažné příhody související s tímto prostředkem musí být hlášeny výrobcí a příslušnému orgánu v zemi uživatele.

Standardní záruka

Informace o platné záruce na produkty uvedené v tomto dokumentu lze najít na stránce SigmaAldrich.com/terms.

Filtr Millex®-MP (Sterylny) z membraną Millipore Express® PES

SLMP025SS Ilość: 50 w opakowaniu
SLMPL25SS Ilość: 50 w opakowaniu

- 25 mm
- Jałowy
- Wyłącznie do jednorazowego użytku
- Niepirogenny

Przeznaczenie

Filtr Millex®-MP (sterylny) to wyrób medyczny służący jako filtr do strzykawek przeznaczony do wyjmowania i/lub klarowania niewielkich ilości roztworów w bezpośredniej opiece medycznej i przygotowywania mieszanin aptecznych. Wyrób ten jest przeznaczony wyłącznie do użytku medycznego i/lub laboratoryjnego.

Wprowadzenie

Niniejszy dokument zawiera informacje dotyczące zgodności, opis poszczególnych etapów obsługi oraz specyfikację techniczną filtrów Millex®-MP (sterylnych). Filtry ten może być stosowany w aptekach szpitalnych oraz w bezpośrednią opiece medycznej. W aptekach szpitalnych może być wykorzystywany do sterylnej filtracji niewielkich objętości białkowych środków farmaceutycznych, środków do obrazowania diagnostycznego, chemoterapeutyków, roztworów wodnych lub wody podczas przygotowywania domieszek. Zastosowania związane z bezpośrednią opieką medyczną obejmują sterylizację i/lub usuwanie cząsteczek ze środka do znieczulenia zewnątrzoponowego i innych płynnych środków znieczulających, jak również z roztworów do irygacji stosowanych w zabiegach okulistycznych, otolaryngologicznych i innych.

Ten jednorazowy produkt jest niepirogenny i nietoksyczny. Ma on membranę filtrującą z modyfikowanego polieterosulfonu (PES) osadzoną w szczelnej obudowie z polichlorku winylu (PVC). Korzyści kliniczne obejmują eliminację drobnoustrojów, cząstek substancji, osadów, nierozpuszczanych substancji sproszkowanych o średnicy przekraczającej średnicę znamionową porów membrany.

Kompatybilność chemiczna

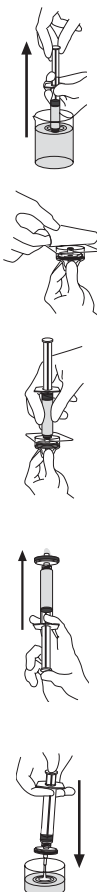
Ten filtr jest kompatybilny z większością roztworów wodnych. Przed użyciem należy przetestować kompatybilność roztworu. Szczegółowe informacje można znaleźć na stronie SigmaAldrich.com/MedMillex.

OSTRZEŻENIA

- Filtrować można roztwory o temperaturze granicznej 45 °C.
- Filtry strzykawkowe są przeznaczone wyłącznie do użytku ręcznego; nie używać w systemach zautomatyzowanych.
- Wyrób nieodpowiedni do filtrowania roztworów o wysokiej lepkości lub krwi.
- Nie należy filtrować roztworów zawierających 5 mg lub mniej aktywnych materiałów leczniczych, chyba że przeprowadzono badania nad tworzeniem wiązań.
- Aby mieć pewność, że wyrób jest jałowy, nie należy go używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
- Aby zachować jałość podczas wyjmowania wyróbu z opakowania jednostkowego, należy zastosować technikę aseptyczną.
- Nie stosować ze strzykawkami o objętości mniejszej niż 10 mL, ponieważ takie użycie może spowodować osiągnięcie ciśnienia przekraczającego maksymalną wartość znamionową i doprowadzić do uszkodzenia filtra i/lub uszczerbku na zdrowiu.
- Nie stosować w zastosowaniach neuroosybowych, które mogą obejmować kontakt z płynem mózgowo-rdzeniowym.
- Nie należy używać tego samego filtra do strzykawki do filtrowania roztworów w obydwu kierunkach.
- Nagły spadek ciśnienia może wskazywać na wadę filtra.
- Do jednorazowego użytku; nie używać ponownie i nie sterylizować ponownie.
- Należy się upewnić, że membrana filtra jest dokładnie zwilżona przed wstrzygnięciem roztworu; nieodpowiednio zwilżony filtr może ulec zapowietrzeniu.
- Nie nadaje się do stosowania z medycznym sprzętem do infuzji ciśnieniowej lub grawitacyjnymi zestawami do podawania dożylnego (IV).
- Filtr należy wyrzucić po jednokrotnym użyciu. Patrz „Utylizacja” poniżej.

Wskazówki dotyczące użytkowania

1. W rękawiczkach, z zastosowaniem techniki aseptycznej: napełnić strzykawkę roztworem do filtrowania.
2. Zdjąć osłonę z opakowania.
3. Podłączyć odpowiednią strzykawkę do wlotu filtra i zdjąć opakowanie.
4. Trzymać strzykawkę z filtrem skierowanym do góry i przesuwając tłok do góry, wypchnąć kilka kropel roztworu, aby zwilżyć filtr.
⚠ Nadmiar roztworu może być niebezpieczny i powinien zostać usunięty z zachowaniem ostrożności.
5. Nacisnąć tłok strzykawki, aby przefiltrować roztwór do odpowiedniego pojemnika lub kompatybilnej nasadki na wylocie.



Dane techniczne i charakterystyka działania

Materiały

Membrana	Hydrofilowy polieterosulfon (PES) Millipore Express®, typ MP
Wielkość porów	0,22 µm
Obudowa	Polichlorek winylu (PVC)

Wymiary

Od złącza doprowadzającego do złącza odprowadzającego	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Średnica	29 mm
Powierzchnia filtracyjna	4 cm ²

Limit temperatury	45 °C
-------------------	-------

Limit ciśnienia w temperaturze 21°C	5,2 bara – zawór wlotowy i różnica ciśnień
-------------------------------------	--

Objętość filtracyjna	1-100 mL
----------------------	----------

Zatrzymana objętość	≤ 0,1 mL po przedmuchaniu
---------------------	---------------------------

Metoda sterylizacji	Gazowa tlenkiem etylenu
---------------------	-------------------------

SLMP025SS: Żeńskie złącze doprowadzające Luer-Lok™; męskie złącze odprowadzające Luer-slip	
--	--

Połączenia	SLMPL25SS: Żeńskie złącze doprowadzające Luer-Lok™, męskie złącze odprowadzające Luer-Lok™
------------	--

Natężenie przepływu przy ciśnieniu 2,1 bara	≥ 175 mL/min
w temperaturze 21 °C	

Uwaga

Przekazujemy naszym klientom informacje i porady dotyczące zastosowań technologicznych i kwestii regulacyjnych zgodnie z naszą aktualną wiedzą i możliwościami, jednak bez zobowiązań i odpowiedzialności.

Nasi klienci powinni zawsze stosować się do obowiązujących przepisów i regulacji prawnych. Dotyczy to również wszelkich praw stron trzecich. Nasze informacje i porady nie zwalniają naszych klientów z odpowiedzialności za sprawdzenie przydatności naszych produktów do określonych celów.

Dane kontaktowe

Informacje o najbliższym biurze znajdują się na stronie SigmaAldrich.com/offices.

Utylizacja

Należy przestrzegać środków ostrożności dotyczących utylizacji elementów skażonych z materiałami potencjalnie zakaźnymi lub stanowiącymi zagrożenie biologiczne zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi przepisami międzynarodowymi, federalnymi, stanowymi i lokalnymi.

Wsparcie techniczne

Zapraszamy na stronę serwisu technicznego w naszej witrynie internetowej pod adresem SigmaAldrich.com/techservice.

Każdy poważny incydent dotyczący tego urządzenia powinien zostać zgłoszony producentowi i właściwemu organowi kraju, w którym użytkownik ma siedzibę.

Standardowa gwarancja

Gwarancja dla produktów wskazanych w niniejszej publikacji znajduje się pod adresem SigmaAldrich.com/terms.

Millex®-MPフィルターユニット(滅菌) Millipore Express® PESメンブレン装着

SLMP025SS 包装単位:50パック
SLMPL25SS 包装単位:50パック

- 25 mm • 滅菌 • シングルユースのみ • 非発熱性

使用目的

Millex®-MPフィルターユニット(滅菌)は医療機器で、患者への直接的医療行為や薬剤混合用途で、少量の溶液の滅菌や清澄化に、シリジンジフィルターとして使用することを意図しています。この機器は医療従事者または研究従事者のみが使用することを意図しています。

はじめに

この文書では、Millex®-MPフィルターユニット(滅菌)の準拠性情報、操作手順、仕様を記載しています。このフィルターは、病院の薬局や患者への直接の医療行為での使用に適しています。病院の薬局では、薬剤調合時に少量のタンパク質医薬品、画像診断用製剤、化学療法剤、水溶性溶液または水を滅菌ろ過や清澄化するために使用できます。患者への直接の医療行為としては、硬膜外麻酔薬などの液体麻酔薬や、眼科、耳鼻科などの手術で使用する洗浄液の滅菌ろ過や粒子除去などに使用できます。

この製品はシングルユースで、非発熱性、非毒性です。変性ポリエーテルスルホン(PES)製のメンブレンフィルターが、ポリ塩化ビニル(PVC)ハウジングに納められています。医療上の利点には、メンブレンの仕様で規定するポア径よりも大きい微生物、粒子、沈殿物、不溶解粉末を除去して医療目的に使えるようにすることができます。

化学適合性

このフィルターは多くの水性溶液に適合します。溶液への適合性は使用前に試してください。詳細については SigmaAldrich.com/MedMillexをご覧ください。

警告事項:

- ロ過する溶液の最高温度は45°Cです。
- シリンジフィルターは自動化システムでは使用せず、手作業でお使いください。
- 高粘度溶液や血液のロ過には適しません。
- 5mg以下の活性物質を含む溶液は、結合試験を行ってからロ過してください。
- 無菌状態を保つため、製品のパッケージが破損している場合は使用しないでください。
- 外側の包装から製品を取り出す際には、無菌状態を維持するために無菌テクニックを用いてください。
- 10ccよりも小さいシリンジでは、最大定格圧力を超えてフィルターへ人員に損害や損傷を与える恐れがありますので、使用しないでください。
- 脳脊髄液に接触し得る直接脊髄幹麻醉用途には使用できません。
- 同じシリンジフィルターで、溶液を両方向にロ過しないでください。
- 急激に圧力が下がる場合は、フィルターが破損した可能性を示唆します。
- シングルユースでのみ使用し、再使用や再滅菌はしないでください。
- 溶液注入前にフィルターメンブレンを十分に濡らしてください。濡れが十分でない場合は、エアロックが発生することがあります。
- 医療用圧力注入装置または重力式点滴(IV)器具での使用には適していません。
- シングルユースの後は適切に廃棄してください。以下の「廃棄」を参照してください。

使用時の注意事項

- 手袋を着用し、無菌テクニックを使用して、ろ過する溶液でシリンジを満たします。



- 包装からカバーを取り外します。

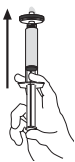


- 適切なシリンジをフィルターのインレットに取り付け、これを包装から取り出します。



- フィルターを上に向けてシリンジを持ち、シリンジを押してフィルターから数滴出します。

△ 余分な溶液は危険物である恐れがあるので、適切に廃棄してください。



- シリンジのプランジャーを押して、溶液を適切な容器中、またはアウトレットに取り付けた適合するアタッチメントにろ過します。



仕様と動作特性

素材

メンブレン	親水性Millipore Express® ポリエーテルスルホン(PES)、タイプMP
孔径	0.22 µm
ハウジング	ポリ塩化ビニル(PVC)

寸法

インレット～アウトレット	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
直径	29 mm
ろ過面積	4 cm ²

温度限度

21°Cでの圧力限度	5.2バール(インレットおよび差圧)
------------	--------------------

ろ過体積

1	1～100 mL
---	----------

ホールドアップ量

1	≤ 0.1 mL(エアページ後)
---	------------------

滅菌方法

1	SLMP025SS: メスLuer-Lok™インレット、オスLuer-slipアウトレット
---	---

接続

1	SLMPL25SS: メスLuer-Lok™インレット、オスLuer-Lok™アウトレット
---	---

2.1バール、21°Cでの流量	≥ 175 mL/min
-----------------	--------------

注意事項

お客様に提供される技術情報および法規情報の内容につきましては可能な限り最善を尽くしておりますが、何らの義務または責任を負うものではありません。お客様は法律と規制を遵守してください。これは第三者の権利に関しても同様です。当社提供の情報と助言は、当社製品の想定使用目的に対する適切性をお客様自身が確認する責任を解くものではありません。

お問い合わせ先

お近くのオフィスの所在地は次でご覧下さい：SigmaAldrich.com/offices。

廃棄方法

感染の恐れのある、または危険な生体物質は、該当する国際、国、地方自治体の規制に従って回収、廃棄してください。

技術サポート

弊社ウェブサイトの技術サービスのページはこちらです：SigmaAldrich.com/techservice。

この機器に関する重大な事故はすべて、製造者と、ユーザーの所在国の該当当局に報告してください。

標準保証

この文書記載の製品に適用される保証については、SigmaAldrich.com/termsをご覧ください。

Millex®-MP 過濾器(無菌) 搭配密理博 Express® PES 濾膜

SLMP025SS 數量:50 包

SLMPL25SS 數量:50 包

- 25 mm
- 無菌
- 僅限一次性使用
- 無熱原

擬定用途

Millex®-MP 過濾器(無菌)是一種醫療器械，可用作針頭過濾器，在直接患者護理和藥房配藥應用中，對小體積溶液進行消毒和/或澄清。該設備僅供醫療和/或實驗室專業人仕使用。

引言

本文提供 Millex®-MP 無菌過濾器的相容性資訊、操作步驟和規格參數。該過濾器適用於醫院藥房和直接患者護理應用。在醫院藥房中，它可用於在配藥過程中對小體積蛋白質藥物、診斷成像劑、化療藥物、水溶液或水進行無菌過濾。直接患者護理應用包括對硬膜外麻醉劑和其他液體麻醉劑以及眼科、耳科和其他外科手術中使用的沖洗液進行消毒和去除微粒。

這種一次性產品無熱源且無毒。它由密封在聚氯乙烯 (PVC) 外殼中的改性聚醚砜 (PES) 膜過濾器組成。臨床作用包括從臨床使用的溶液中去除大於濾膜額定孔徑的微生物、顆粒、沉澱物和未溶解的粉末。

化學相容性

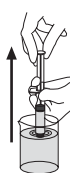
該過濾器與大多數水溶液相容。使用前應測試溶液的相容性。欲悉詳情，請上：SigmaAldrich.com/MedMillex。

警告

- 過濾溫度限制為 45 °C 以下的溶液。
- 針頭過濾器僅供手動使用；請勿在自動系統上使用。
- 不適合過濾高粘度溶液或血液。
- 除非已進行結合研究，否則請勿過濾含有 5 mg 或更少活性藥物材料的溶液。
- 為確保無菌，如果包裝破損，請勿使用本產品。
- 使用無菌技術保持無菌，從最初包裝中取出產品。
- 請勿用於小於 10 mL 的注射器，因為壓力可能會超過最大壓力額定值，從而可能會損壞過濾器和/或造成人身傷害。
- 請勿用於可能與腦脊液接觸的直接椎管內應用。
- 請勿使用同一個針頭過濾器從兩個方向過濾溶液。
- 突然失壓可能表明過濾器失效。
- 僅限一次性使用；請勿重複使用或重複消毒。
- 確保在注入溶液前徹底潤濕濾膜；未正確潤濕的過濾器可能會發生氣塞。
- 不適用於醫療壓力輸液設備或重力式靜脈 (IV) 紙藥裝置。
- 一次性使用後應正確棄置。請參閱下文“棄置”一節。

使用說明

1. 使用無菌技術戴上手套：往注射器中吸入要過濾的溶液。



2. 從包裝中取出蓋子。

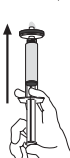


3. 將合適的注射器連接到過濾器入口，然後從包裝中取出組件。



4. 握住注射器，將過濾器朝上，從注射器頂部推出幾滴液體以潤濕過濾器。

⚠ 溶液過多可能有害，應小心棄置。



5. 按下注射器柱塞，將溶液過濾到合適的容器或出口上的相容附件中。



規格和性能特點

材料

濾膜	親水性密理博 Express® 聚醚砜 (PES), MP型
孔徑	0.22 µm
外殼	聚氯乙烯 (PVC)

尺寸

入口到出口	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
直徑	29 mm
過濾面積	4 cm ²

溫度限制

21 °C 時的壓力限制	入口 5.2 bar 和壓差
--------------	----------------

過濾量	1-100 mL
-----	----------

滯留量	空氣吹掃後 ≤ 0.1 mL
-----	----------------

消毒方法	環氧乙烷氣體
------	--------

連接	SLMP025SS: 母 Luer-Lok™ 入口；公魯爾滑接出口
----	-----------------------------------

SLMPL25SS: 母 Luer-Lok™ 入口；公 Luer-Lok™ 出口
--

2.1 bar、21 °C 時的流量	≥ 175 mL/min
--------------------	--------------

聲明

我們盡力為客戶提供關於產品應用及相關法規方面的資訊及建議，但是我們概不承擔任何責任和義務。在任何情況下，客戶均應當遵守現行法律和法規。這也適用於任何第三方權利。我們的資訊及建議不免除我們的客戶對於檢查我們產品是否適用設計用途的責任。

聯絡資訊

有關離您最近的辦事處的位置，請前往：
SigmaAldrich.com/offices。

棄置

根據所有適用的國際、聯邦、州和地方法規，遵守關於處置被潛在傳染性或危險生物材料污染之物品的預防措施。

技術協助

請訪問我們網站上的技術服務頁面：
SigmaAldrich.com/techservice。

本設備的任何嚴重事故均應報告給製造商和使用者所在國家的主管部門。

標準保修條例

本出版物中所列產品之適用保修條例可在如下網頁上找到：SigmaAldrich.com/terms。

Фильтрующее устройство Millex®-MP (Стерильное) с ПЭС мембраной Millipore Express®

SLMP025SS Кол-во: 50 в упаковке
SLMPL25SS Кол-во: 50 в упаковке

- 25 мм
- Стерильно
- Только для однократного применения
- Апирогенно

Назначение

Фильтрующие устройства Millex®-MP (стерильные) – медицинские изделия, предназначенные для использования в качестве шприцевых фильтров с целью стерилизации и (или) осветления растворов небольшого объема при непосредственном оказании помощи пациентам и приготовлении лекарственных смесей в аптеках. Эти изделия предназначены для применения только медицинскими работниками и (или) сотрудниками лабораторий.

Введение

В этом документе представлена информация о совместимости, этапы эксплуатации и технические характеристики для стерильного фильтрующего устройства Millex®-MP. Этот фильтр предназначен для использования в больничных аптеках и при непосредственном уходе за пациентами. В больничных аптеках изделие можно использовать для стерилизующей фильтрации небольших объемов белковых фармацевтических препаратов, препаратов для диагностической визуализации, химиотерапевтических средств, водных растворов или воды во время подготовки лекарственных смесей. Виды применения, связанные с непосредственным уходом за пациентами, включают: стерилизацию и удаление частиц из эпидуральных и других жидкых анестетиков, а также из ирригационных растворов, используемых при хирургическом лечении заболеваний глаз, ушей и других органов.

Это изделие для однократного применения апирогенно и нетоксично. Изделие состоит из мембранных фильтров из модифицированного полизэфирсульфона (ПЭС), заключенного в корпус из поливинилхлорида (ПВХ). К клиническим преимуществам относятся: удаление из растворов, предназначенных для клинического применения, микроорганизмов, частиц, осадков и нерастворенных порошкообразных веществ, размеры частиц которых превышают номинальный размер пор фильтра.

Химическая совместимость

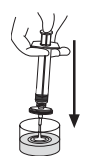
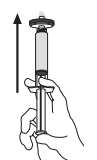
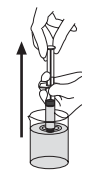
Эти фильтры совместимы с большинством водных растворов. Перед применением следует испытывать совместимость растворов. Посетите сайт SigmaAldrich.com/MedMillex для получения более подробной информации.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Фильтруйте растворы, температура которых не превышает 45 °C.
- Шприцевые фильтры предназначены только для ручного использования; не используйте в автоматизированных системах.
- Изделие не предназначено для фильтрации растворов с высокой вязкостью или крови.
- Не фильтруйте растворы, содержащие 5 мг и меньшее количество действующих веществ, если не были проведены исследования характеристик связывания.
- Для обеспечения стерильности не используйте это изделие, если упаковка повреждена.
- Соблюдайте правила асептики для поддержания стерильности при извлечении изделия из первичной упаковки.
- Не используйте шприцы вместимостью менее 10 мл, поскольку может быть достигнуто давление, превышающее максимальное номинальное давление, что может привести к повреждению фильтра и (или) причинению вреда здоровью человека.
- Не применяйте изделие для нейроаксиальных процедур, если возможен контакт со спинномозговой жидкостью.
- Не используйте один и тот же шприцевый фильтр для фильтрации растворов в обоих направлениях.
- Внезапное падение давления может указывать на повреждение фильтра.
- Только для одноразового использования; не использовать повторно и не стерилизовать повторно.
- Обязательно тщательно увлажните мембранный фильтра перед инъекцией раствора; недостаточно увлажненные фильтры могут оказаться заблокированными воздухом.
- Изделие не предназначено для применения в устройствах для введения растворов под давлением или в системах для внутривенного (в/в) введения растворов под действием силы тяжести.
- Надлежащим образом удаляйте изделие в отходы после однократного применения. См. «Утилизация» ниже.

Указания по применению

- Соблюдая правила асептики, наденьте перчатки. Заполните шприц подлежащим фильтрации раствором.
- Снимите крышку с упаковки.
- Присоедините соответствующий шприц к входу фильтра и извлеките комплект из упаковки.
- Удерживая шприц фильтром вверх, вытесните из него несколько капель для увлажнения фильтра.
⚠ Излишний раствор может быть опасным и подлежит удалению в отходы с соблюдением мер предосторожности.
- Нажмите на поршень шприца, чтобы профильтровать раствор в соответствующий контейнер или совместимое устройство, присоединенное к выходу.



Технические и рабочие характеристики

Материалы

Мембрана	Гидрофильный полиэфирсульфон (ПЭС) Millipore Express®, тип MP
Размер пор	0,22 мкм
Корпус	Поливинилхлорид (ПВХ)

Габаритные размеры

Расстояние от впускного до выпускного отверстия	SLMP025SS: 25 мм SLMPL25SS: 23 мм
Диаметр	29 мм
Площадь фильтрующей поверхности	4 см ²

Предельная температура	45 °C
---------------------------	-------

Предельное давление при 21 °C	Давление на входе и дифференциальное давление 5,2 бар
----------------------------------	---

Объем фильтрации	1-100 мл
------------------	----------

Удерживаемый объем	≤0,1 мл после вытеснения воздуха
-----------------------	-------------------------------------

Метод стерилизации	Газообразный оксид этилена SLMP025SS: Охватывающий соединитель типа Люэр- лок (Luer-Lok™) на входной стороне; охватываемый соединитель типа Люэр-слип на выходной стороне
--------------------	---

Соединения	SLMPL25SS: Охватывающий соединитель типа Люэр- лок (Luer-Lok™) на входной стороне; охватываемый соединитель типа Люэр-лок (Luer-Lok™) на выходной стороне
------------	---

Скорость потока при 2,1 бар, 21 °C	≥ 175 мл/мин
---------------------------------------	--------------

Уведомление

Мы предоставляем информацию и консультации для наших клиентов по технологиям применения и нормативным вопросам в соответствии с нашим уровнем знаний и компетенцией, но не принимаем на себя обязательств и ответственности. Наши клиенты обязаны неуклонно соблюдать действующие законы и нормы. То же относится и к соблюдению любых прав третьих лиц. Предоставляемая нами информация не освобождает клиентов от их собственной ответственности за проверку пригодности наших продуктов для использования по назначению.

Контактная информация

Для определения адреса ближайшего офиса компании посетите веб-сайт SigmaAldrich.com/offices.

Удаление в отходы

Соблюдайте меры предосторожности при удалении в отходы изделий, которые могут быть инфицированы или загрязнены биологически опасными материалами, в соответствии с применимыми международными, федеральными, государственными и местными нормативными документами.

Техническая поддержка

Посетите страницу технической поддержки нашего веб-сайта SigmaAldrich.com/techservice.

О любом серьезном происшествии, связанном с этим изделием, следует сообщать изготовителю и компетентному органу страны, в которой зарегистрирован пользователь.

Стандартная гарантия

Действующие гарантийные документы на изделия, упоминаемые в настоящем документе, можно найти на веб-сайте SigmaAldrich.com/terms.

Filterenheten Millex®-MP (Steril) med Millipore Express® PES-membran

SLMP025SS Antall 50 stk
SLMPL25SS Antall 50 stk

- 25 mm • Sterilt • Kun til engangsbruk • Ikke-pyrogent

Tiltenkt formål

Filterenheten (steril) Millex®-MP er medisinsk utstyr beregnet på å brukes som sprøytefiltre for sterilisering og/eller klargjøring av løsninger med lavt volum i direkte pasientbehandling og apoteksblandinger. Enheten er kun beregnet for medisinsk bruk og/eller profesjonell laboratoriebruk.

Introduksjon

Dette dokumentet gir informasjon om kompatibilitet, steg for bruk og spesifikasjoner for filterenheten (steril) Millex®. Dette filteret egner seg for bruk på sykehusapotek og i direkte pasientbehandling. På sykehusapotekene kan det brukes til å filtrere mindre volum av proteinlegemidler, diagnostiske bildemidler, kjemoterapeutiske midler, vannholdige oppløsninger eller vann under tilberedning av blandinger. Direkte bruk med pasienter inkluderer sterilisering og/eller fjerning av partikler fra epidural og andre flytende anestetika, samt fra vanningløsninger bruk i oftalmiske, otiske sammenhenger, og andre kirurgiske prosedyrer.

Dette engangsproduktet er ikke-pyrogent og ikke-giftig. Det består av et modifisert polyetersulfon-membranfilter (PES) forseglet i et polyvinylkloridhus (PVC). Kliniske fordeler omfatter fjerning av mikroorganismer, partikler, bunnfall og uoppløste pulvere som er større enn membranens nominelle porestørrelse fra løsninger for klinisk bruk.

Kjemisk kompatibilitet

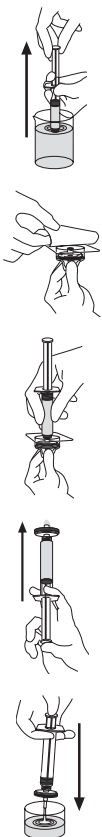
Dette filteret er kompatibelt med de fleste vannholdige løsninger. Kompatibiliteten av løsninger bør testes før bruk. Gå til SigmaAldrich.com/MedMillex for mer informasjon.

ADVARSLER

- Filterlösningar med en temperaturgrense på 45 °C.
- Sprøytefiltre er kun for manuell bruk; skal ikke brukes på automatiserte systemer.
- Ikke egnet for filtrering av høyviskositetslösningar eller blod.
- Ikke filtrer løsningar som inneholder 5°mg eller mindre av aktive legemidler med mindre det har vært utført bindende studier.
- For å sikre sterilitet, må du ikke bruke dette produktet dersom innpakningen er skadet.
- Bruk aseptisk teknikk for å opprettholde sterilitet ved å fjerne produktet fra hovedemballasjen.
- Ikke bruk med sprøyter mindre enn 10°mL fordi trykk som overstiger maksimal trykksurdering kan nås, noe som potensielt kan forårsake skade på filteret og/eller personskafe.
- Skal ikke brukes til direkte nevraksial anvendelse som kan komme i kontakt med cerebrospinalvæske.
- Ikke bruk det samme sprøytefilteret til å filtrere løsninger i begge retninger.
- Plutselig trykktap kan indikere feil på filteret.
- Kun til engangsbruk; skal ikke gjenbrukes eller steriliseres på nytt.
- Sørg for å fukte filtermembranen grundig før du injiserer løsningen. Filtre som er fuktet på feil måte kan bli luftlåste.
- Ikke egnet for bruk med medisinsk utstyr for trykkinfusjon eller intravenøse (IV) administrasjonssett med gravitasjonsmating.
- Kast korrekt etter engangsbruk. Se "Avhending" under.

Indikasjoner for bruk

1. Bruk hanske ved aseptisk teknikk: fyll sprøyten med løsningen som skal filtreres.
2. Fjern beskyttelsen fra emballasjen.
3. Fest egnet sprøyte til filterinntaket og ta enheten ut av pakken.
4. Hold sprøyten med filteret pekende oppover, og fyll den ved å skyve noen dråper gjennom for å fukte filteret.
⚠️ Overflødig løsning kan være farlig og bør deponeres med forsiktighet.
5. Trykk inn sprøytestempellet for å filtrere løsningen inn i en passende beholder eller kompatibelt utstyr på uttaket.



Spesifikasjoner og ytelsesegenskaper

Materialer

Membran	Hydrofilt Millipore Express® polyetersulfon (PES), type MP
Porestørrelse	0,22 µm
Hus	Polyvinylklorid (forkortes PVC)

Dimensjoner

Inntak til uttak	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Diameter	29 mm
Filtreringsområde	4 cm ²

Temperaturgrense

45 °C

Trykkgrense ved 21 °C

Inntak og differensial for 5,2°bar

Filtreringsvolum

1-100 mL

Oppholds volum

≤ 0,1 mL etter luftrensing

Steriliseringsmetode

Etylenoksidgass

Tilkoblinger

SLMP025SS: Luer-Lok™-inntak; Luer-slip-uttak
SLMPL25SS: Luer-Lok™-inntak, Luer-Lok™-uttak

Strømningshastighet

ved 2,1°bar, 21 °C

≥ 175 mL/min

Merknad

Vi gir informasjon og råd til kundene våre om applikasjonsteknologier og forskriftsmessige forhold etter beste kunnskap og evne, men uten forpliktelser eller ansvar. Eksisterende lover og regler skal overholdes i alle tilfeller av våre kunder. Dette gjelder også i henhold til eventuelle rettigheter fra en tredjepart. Informasjon og råd vi gir fritar ikke våre kunder for sitt eget ansvar for å sjekke egnetheten til våre produkter til det påtenkte formålet.

Kontaktinformasjon

Gå til SigmaAldrich.com/offices for informasjon om ditt nærmeste kontor.

Deponering

Følg forholdsregler for avhending av gjenstander som er foreurensset med potensielt smittefarlig eller farlig biologisk materiale i henhold til alle gjeldende internasjonale, nasjonale og lokale forskrifter.

Teknisk støtte

Gå til den tekniske servicesiden på SigmaAldrich.com/techservice.

Enhver alvorlig hendelse med denne enheten må rapporteres til produsenten og den kompetente myndigheten i landet brukeren holder til.

Standardgaranti

Gjeldende garanti for de oppførte produktene i denne publikasjonen finner du på SigmaAldrich.com/terms.

Filterenheter Millex®-MP (Steril) med Millipore Express® PES-membran

SLMP025SS Antall 50 stk
SLMPL25SS Antall 50 stk

- 25 mm • Sterilt • Kun til engangsbruk • Ikke-pyrogent

Kullanım Amacı

Millex®-MP Filtre Ünitesi (Steril), doğrudan hasta bakımında ve eczane karışım uygulamalarında düşük hacimli çözeltileri sterilize etmek ve/veya arıtmak için şırıngafiltresi olarak kullanılmak üzere üretilmiş tıbbi bir cihazdır. Cihaz sadece tıbbi ve/veya laboratuvar profesyonellerinin kullanımı için üretilmiştir.

Giriş

Bu belge Millex®-MP Filtre Ünitesi (Steril) için uyumluluk bilgileri, kullanım aşamaları ve spesifikasyonları sunmaktadır. Bu滤re hastane eczanelerinde ve doğrudan hasta bakımı uygulamalarında kullanım için uygundur. Hastane eczanesinde, karışım hazırlama sırasında küçük hacimli protein farmasötiklerini, tanışal görüntüleme ajanlarını, kemoterapötikleri, sulu çözeltileri veya suyu steril olarakfiltrelemek için kullanılabilir. Doğrudan hasta bakımı uygulamaları arasında sterilizasyon ve epidural ve diğer sıvı anesteziklerin yanı sıra oftalmik, otik ve diğer cerrahi prosedürlerde kullanılan irrigasyon çözeltilerinden partikül giderme yer alır.

Bu tek kullanımlık ürün pirojenik ve toksik değildir. Bir polivinil klorür (PVC) yuva içine kapatılmış modifiye polietersülfon (PES) membran filtreden oluşur. Klinik faydalı mikroorganizmaların, partiküllerin, çökeltilerin ve membranın nominal gözenek boyutundan daha büyük çözünmemiş tozların klinik kullanım için çözeltilerden uzaklaştırılmasını kapsar.

Kimyasal Uyumluluk

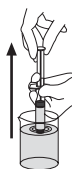
Bu滤re sulu çözeltilerin çoğu ile uyumludur. Çözeltinin uyumluluğu kullanımdan önce test edilmelidir. Daha fazla bilgi için SigmaAldrich.com/MedMillex adresini ziyaret edin.

UYARILAR

- Sıcaklık sınırı 45 °C olan çözeltilerifiltreleyin.
- Şırıngafiltreleri yalnızca manuel kullanım içindir; otomatik sistemlerde kullanmayın.
- Yüksek viskoziteli çözeltileri veya kanıfiltrelemek için uygun değildir.
- Bağlayıcı çalışmalar yapılmadığı sürece 5 mg veya daha az aktif ilaç maddesi içeren çözeltilerifiltrelemeyin.
- Sterilizasyonu sağlamak açısından paket hasar görmüşse bu ürünü kullanmayın.
- Ürünü birincil ambalajdan çıkarırken steriliteyi korumak için aseptik teknik kullanın.
- Maksimum basınç değerini aşan basınçlara ulaşabileceğinden potansiyel olarakfiltreye zarar verebileceğinden ve/veya kişisel yaralanmalara neden olabileceğinden 10 mL'den küçük şırıngalarla kullanmayın.
- Beyin omurilik sıvısı ile temas edebilecek direkt nöroaksiyel uygulamalar için kullanmayın.
- Çözeltileri iki yönde defiltrelemek için aynı şırıngafiltresini kullanmayın.
- Basıncın aniden düşmesifiltrenin arızalandığını gösteriyor olabilir.
- Tek seferlik kullanım içindir; tekrar kullanmayın veya yeniden sterilize etmeyin.
- Çözeltiyi enjekte etmeden öncefiltre membranını iyice ıslatığınızdan emin olun; doğru ıslatılmamışfiltrelerde hava sıkışması meydana gelebilir.
- Tıbbi basınçlı infüzyon ekipmanı veya yer çekimi beslemeli intravenöz (IV) tedavi setleri ile kullanım için uygun değildir.
- Tek kullanımından sonra uygun şekilde bertaraf edin. Aşağıdaki "Bertaraf" bölümüne bakın.

Wskazówki dotyczące użytkowania

- W rękawiczkach, z zastosowaniem techniki aseptycznej: napełnić strzykawkę roztworem do filtrowania.



- Zdjąć osłonę z opakowania.

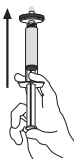


- Podłączyć odpowiednią strzykawkę do wlotu filtra i zdjąć opakowanie.



- Trzymać strzykawkę z filtrem skierowanym do góry i przesuwając tłok do góry, wypchnąć kilka kropel roztworu, aby zwilżyć filtr.

⚠ Nadmiar roztworu może być niebezpieczny i powinien zostać usunięty z zachowaniem ostrożności.



- Nacisnąć tłok strzykawki, aby przefiltrować roztwór do odpowiedniego pojemnika lub kompatybilnej nasadki na wylocie.



Dane techniczne i charakterystyka działania

Materiały

Membrana	Hydrofilowy polieterosulfon (PES) Millipore Express®, typ MP
Wielkość porów	0,22 µm
Obudowa	Polichlorek winylu (PVC)

Wymiary

Od złącza doprowadzającego do złącza odprowadzającego	SLMP025SS: 25 mm SLMPL25SS: 23 mm
Średnica	29 mm
Powierzchnia filtracyjna	4 cm ²

Limit temperatury

45 °C

Limit ciśnienia w temperaturze 21°C

5,2 bara – zawór wlotowy i różnica ciśnień

Objętość filtracyjna

1-100 mL

Zatrzymana objętość

≤ 0,1 mL po przedmuchaniu

Metoda sterylizacji

Gazowa tlenkiem etylenu

SLMP025SS: Żeńskie złącze doprowadzające Luer-Lok™; męskie złącze odprowadzające Luer-slip

SLMPL25SS: Żeńskie złącze doprowadzające Luer-Lok™, męskie złącze odprowadzające Luer-Lok™

Połączenia

Natężenie przepływu

przy ciśnieniu 2,1 bara ≥ 175 mL/min
w temperaturze 21 °C

Uwaga

Przekazujemy naszym klientom informacje i porady dotyczące zastosowań technologicznych i kwestii regulacyjnych zgodnie z naszą aktualną wiedzą i możliwościami, jednak bez zobowiązań i odpowiedzialności. Nasi klienci powinni zawsze stosować się do obowiązujących przepisów i regulacji prawnych. Dotyczy to również wszelkich praw stron trzecich. Nasze informacje i porady nie zwalniają naszych klientów z odpowiedzialności za sprawdzenie przydatności naszych produktów do określonych celów.

Dane kontaktowe

Informacje o najbliższym biurze znajdują się na stronie SigmaAldrich.com/offices.

Utylizacja

Należy przestrzegać środków ostrożności dotyczących utylizacji elementów skażonych z materiałami potencjalnie zakaźnymi lub stanowiącymi zagrożenie biologiczne zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi przepisami międzynarodowymi, federalnymi, stanowymi i lokalnymi.

Wsparcie techniczne

Zapraszamy na stronę serwisu technicznego w naszej witrynie internetowej pod adresem SigmaAldrich.com/techservice.

Każdy poważny incydent dotyczący tego urządzenia powinien zostać zgłoszony producentowi i właściwemu organowi kraju, w którym użytkownik ma siedzibę.

Standardowa gwarancja

Gwarancja dla produktów wskazanych w niniejszej publikacji znajduje się pod adresem SigmaAldrich.com/terms.

Merck, Millipore, Millex, Millipore Express and Sigma-Aldrich are trademarks of Merck KGaA, Darmstadt, Germany or its affiliates. All other trademarks are the property of their respective owners. Detailed information on trademarks is available via publicly accessible resources.

© 2023 Merck KGaA, Darmstadt, Germany and/or its affiliates. All Rights Reserved.

The life science business of Merck operates as MilliporeSigma in the U.S. and Canada.