

STERILE BARRIER SYSTEM
Reliance® Crepe
Papier Crepe 60 gsm

Zgodnie z: ISO 11607-1 / EN 868-2

Dostępne kolory:



Zgodnie z EN 868 — Część 2: 2017

Rozdział	Charakterystyka	Metoda badań	Jednostka	Wymagania	Typowe wartości
4.2.1.2	Średnia waga 1 m ²	ISO 536	g/m ²	Średnia waga mieści się w zakresie ± 5% wartości nominalnej podanej przez producenta	60
4.2.1.3	wartość pH	ISO 6588-2		5 ≤ pH ≤ 8 (metoda ekstrakcji na gorąco)	6.5
4.2.1.4	Chlorki	ISO 9197	%	≤ 0,05% (NaCl, metoda ekstrakcji na gorąco)	0.Q28
4.2.1.5	Siarczany	ISO 9198	%	≤ 0,25% (Na ₂ SO ₄ , metoda ekstrakcji na gorąco)	0.045
4.2.1.6	Optyczne zwiększenie rozjaśniania	ISO 2470-2	%	Brak zwiększenia jasności z powodu rozjaśniacza optycznego powyżej 1%	Spełnia
4.2.1.7	Fluorescencja	Obserwacja wzrokowa	-	liczba miejsc ≤ 5; oś miejsc > 1 mm/0,01 m ²	Spełnia
4.2.2.2	Szczególne wymagania dotyczące papieru krepowanego				
4.2.2.2.2	Wydłużenie	ISO 1924-2	%	≥ 10 w kierunku maszyny ≥ 2 w kierunku poprzecznym	11 4.0
4.2.2.2.3	Odporność na przenikanie wody	Załącznik C	s	≥ 20 przez okres penetracji	23
4.2.2.2.4	Średnica porów	Załącznik D	µm	≤ 50 (maksymalna równoważna średnica porów)	20 (średnio)
4.2.2.2.5	Wytrzymałość na rozciąganie w warunkach suchych	ISO 1924-2	kN/m	≥ 1,33 w kierunku maszyny ≥ 0,67 w kierunku poprzecznym	2.06 1.33
4.2.2.2.6	Wytrzymałość na rozciąganie w warunkach mokrych	ISO 3781	kN/m	≥ 0,33 w kierunku maszyny ≥ 0,27 w kierunku poprzecznym	0.53 0.4

Zgodnie z ISO 11607 — Część 1: 2017

Rozdział	Charakterystyka	Metoda badań	Jednostka	Wymagania	Typowe wartości
5.1.60).	Ochrona przed mikroorganizmami w mokrym środowisku	DIN 58 953-6	Zero	Ochrona przed mikroorganizmami	Spełnia
	Ochrona przed mikroorganizmami w kontakcie z powietrzem	DIN 58 953-6	Zero	Ochrona przed mikroorganizmami	Spełnia
5.1.6 b).	Cechy biokompatybilności i toksykologii	ISO 10993-1	n/d	Spełnia wymagania	Spełnia
5.1.6 c).	Właściwości fizyczne i chemiczne	EN 868-2	n/d	Spełnia wymagania	Spełnia
5.1.6 e).	Zgodność z przewidzianymi procesami sterylizacji	EN 868-2	n/d	Spełnia wymagania	Spełnia
5.1.6 f).	Ograniczenia dotyczące okresu ważności przed sterylizacją	EN 868-2	Lata	Spełnia wymagania	5 lat

Ostatnia aktualizacja styczeń 2018

ISEGA

Numer raportu
R310, 936P18

KONTAKT:

✉ medical@ahlstrom-munksjo.com
EMEA

☎ +33 2 32 41 61 00

NORTH AMERICA

☎ 860-654-8300

ASIA - CHINA

☎ +86 212 330 7330

SOUTH AMERICA

☎ +55 193 878 9238