

INTEGRADOR CLEAN TEST PASTILHA TIPO 5

Ref: 1719, 1720, 1721 e 1722

Barra de progresso

Excelente
desempenho



Sobre o produto

- ⇒ Integrador conforme **ISO 11140**.
- ⇒ Monitoramento de processos de **esterilização a vapor**.
- ⇒ Método **simples e preciso**.
- ⇒ Ótimo **custo benefício**.

INFORMAÇÃO PARA PEDIDOS

ITEM#	EMBALAGEM
1722	PACOTE COM 250 UNIDADES
1721	PACOTE COM 100 UNIDADES
1720	PACOTE COM 50 UNIDADES
1719	PACOTE COM 25 UNIDADES

Descrição do Produto

Integrador Clean Test pastilha tipo 5 para esterilização por vapor é um dispositivo de “tecnologia avançada” que fornece um método simples e preciso de assegurar que as condições adequadas para a esterilização tenham sido atendidas durante um ciclo de esterilização. Certificado para uso com todos os processos de vapor (gravidade, pré-vácuo e IUSS), o integrador possui um desempenho equivalente a um indicador biológico. Monitoramento de processo de esterilização a vapor 121°C ou 134°C. Um número de lote de produção e uma data de expiração são impressos em cada integrador para rastreabilidade.

Composição e Características de Desempenho

Composto de papel laminado e pastilha química. O integrador Clean Test foi projetado para integrar as três variáveis críticas de esterilização: tempo, temperatura e vapor saturado. Quando a barra escura entra na área azul ACEITO, os critérios de esterilização foram atendidos simulando a inativação de um indicador biológico conforme ISO 11140. Se a barra escura não atingir a área azul de ACEITO, as condições adequadas para a esterilização não foram alcançadas e os itens processados não devem ser liberados. Produto livre de chumbo.

Parâmetros do processo:

Temperatura	Tempo	Condição
121 °C	16,5 min	Vapor Saturado
128 °C	9,0 min	Vapor Saturado
134 °C	3,5 min	Vapor Saturado

Instrução de Uso

1. Coloque um integrador em cada pacote a ser esterilizado. Utilize-o em pacotes de desafio (PCD's) conforme orientações e normativas relacionadas ao segmento. Posicionar o integrador na área considerado a mais resistente à penetração do vapor.
 2. Processar o pacote, como de costume em um esterilizador a vapor.
 3. Examine o integrador para determinar se a barra escura chegou a área ACEITO. Esta é a sua garantia de que as condições de esterilização foram alcançadas.
 4. Se a barra escura não chegar à área ACEITO, é a indicação de que as condições de esterilização não foram alcançadas. Realizar uma investigação das possíveis causas, os materiais devem ser reprocessados de acordo com procedimentos estabelecidos.
 5. Após a abertura da embalagem do produto, mantenha sempre fechado com auxílio do lacre tipo “ZIP LOCK”. Mantenha os integradores não utilizados na embalagem original.
- Por se tratar de um produto para monitoramento, o mesmo não apresenta risco à saúde nem do usuário, nem do operador.

Características Físicas

Produto é Lead Free - Livre de chumbo.

Medidas: 60 mm x 22 mm

Identificação: Lote e data de validade estão impressos em cada pastilha.

Guia de Interpretação

Não Processado



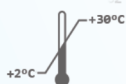
Processado e Reprovado



Processado e Aprovado



Armazenamento



Temperatura: 02 °C a 30 °C.



Umidade relativa: 40% a 60%.



Mantenha em local seco, sem condensação.



Mantenha protegido de agentes esterilizantes, luzes solares, radiação, etc.

Responsável Técnico: Daniel Davi Gruchinski. CRQ IX 09203188

