

Gebrauchsanweisung

Dampfindikator-Klebeband bleifrei Dampfindikator-Klebeband bleifrei blau

Produktbeschreibung

Das bleifreie Indikatorklebeband besteht aus einem Haftstoff, einer Trägerschicht und chemischen Indikatorlinien. Beim Haftstoff handelt es sich um einem elastischen Haftkleber, der zur Verwendung auf Einwegverpackungen entwickelt wurde. Das Klebeband dient zur Versiegelung des verpackten Guts nach Frischdampfsterilisationsprozess und lässt sich einfach ablösen. Die Trägerschicht besteht aus naturfarbenem oder blauem imprägniertem Krepppapier, das sich während der Sterilisation ausdehnt, um ein Aufplatzen der Verpackung zu verhindern. Die chemischen Indikatorlinien zeigen einen Farbumschlag von beige zu dunkelbraun/schwarz an, wenn die richtigen Feuchtigkeits- und Temperaturwerte erreicht sind. Das Dampfindikator-Klebeband bleifrei erfüllt die Norm DIN EN ISO 11140-1:2014 Typ 1. Dieses Produkt ist frei von Naturkautschuk, Blei und Lösungsmitteln.

Verwendungszweck

Ein Indikatorklebeband für physikalische/chemische Sterilisationsprozesse ist ein Einwegprodukt für Gesundheitsdienstleister, um zwischen aufbereiteten und nicht aufbereiteten Artikeln zu unterscheiden.

Anwendungsgebiete

Das Dampfindikator-Klebeband bleifrei dient zum Zusammenhalten von Sterilisationspaketen und wurde in den folgenden Dampfsterilisationszyklen validiert.

Gravitation	Dynamische Entlüftung (Vorvakuum/SFPP)
121°C (250°F) 30 Minuten	132°C (270°F) 3 Minuten
132°C (270°F) 3 Minuten	132°C (270°F) 4 Minuten
132°C (270°F) 10 Minuten	134°C (273°F) 3 Minuten
132°C (270°F) 15 Minuten	134°C (273°F) 4 Minuten
135°C (275°F) 3 Minuten	135°C (275°F) 3 Minuten
135°C (275°F) 10 Minuten	

Gebrauchsanweisung

Bei der Verwendung des bleifreien Dampfindikator-Klebebands von Crosstex zur Versiegelung von Sterilisationsverpackungen wird empfohlen, die einschlägigen Richtlinien und Verfahren in schriftlicher Form, die Gebrauchsanweisung des Herstellers für die Sterilisationsverpackung und/oder die ANSI/AAMI ST79:2017 (Abschnitt 9.5) Richtlinie für die ordnungsgemäße Verwendung und Applikation des Indikatorklebebands zu befolgen.

1. Produktetikett und Kunststoffverpackung entfernen und die Bandrolle in einen geeigneten Bandabroller einlegen.*
2. Ein ausreichend langes Stück des bleifreien Dampfindikator-Klebebands zur Versiegelung der Verpackung abrollen.
3. Ein Ende des bleifreien Dampfindikator-Klebebands auf die Verpackung legen und mit dem Finger der Länge nach andrücken, um die Verpackung zu verschließen. KLEBEBAND NICHT DEHNEN.
4. Schritte 2 und 3 wiederholen, wenn die Verpackungsart / Größe zwei oder mehr Indikatorklebebandstreifen für den sicheren Verschluss erforderlich. Achten Sie darauf, dass keine Öffnungen in den Falzen vorhanden sind.
5. Nach dem Dampfsterilisationszyklus zeigen die chemischen Indikatorlinien einen Farbumschlag von beige zu dunkelbraun/schwarz an.
6. Wenn die sterile Verpackung gebrauchsfertig ist, mithilfe einer aseptischen Technik öffnen, um eine Kontamination des Inhalts zu vermeiden.

*Ein Multibandabroller (Art.Nr. TD-001) ist bei Crosstex erhältlich.

Hinweis: Das Dampfindikator-Klebeband bleifrei von Crosstex erfüllt die Norm DIN EN ISO 11140-1:2014, Typ 1. Darf nicht in anderen Verpackungsmaterialien als eingewickeltem Sterilgut und Beuteln verwendet werden. Das Indikatorklebeband wurde für Gesundheitsdienstleister zur Verwendung auf verpacktem Gut entwickelt, um sterilisierte Artikel zu kennzeichnen und zwischen aufbereiteten und nicht aufbereiteten Artikeln zu unterscheiden. Die Oberfläche des Bandes ist mit unlösbarer, ungiftiger Tinte beschreibbar, um die entsprechenden Daten zu vermerken (z. B. Datum, Sterilisator, Inhalt, Charge/Zyklus).

Lagerungsbedingungen:



Nicht einfrieren. Von Sterilisationsmitteln und übermäßiger Hitze fernhalten.

Haltbarkeit: Ungebraucht: 24 Monate ab Herstellungsdatum

AAMI ST79 2017 Abschnitt 11.1.3 Haltbarkeit: Die Gesundheitseinrichtung sollte Richtlinien und Verfahren zur Bestimmung der Haltbarkeit festlegen. Die Haltbarkeit von in der Einrichtung sterilisiertem Gut ist ereignisabhängig und sollte sich nach der Qualität des Verpackungsmaterials, den Lagerbedingungen, den Transportmethoden und -bedingungen sowie nach der Menge und den Handhabungsbedingungen richten.

Gegenanzeige: Die routinemäßige Validierung des Sterilisationsprozesses durch den Endnutzer erfordert die Verwendung zusätzlicher chemischer und/oder biologischer Indikatoren sowie die Kontrolle der korrekten Sterilisationsprozessparameter vor der Freigabe des Sterilguts.

