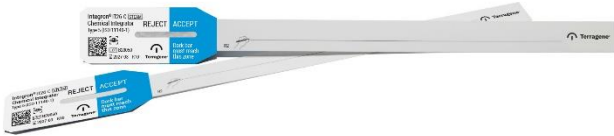


Infection Control Division | **Chemical Indicators**

## IT26-C Moving front chemical integrator with extender

### For monitoring Steam sterilization processes



#### Usage

Control of Steam sterilization processes between 118 °C and 138 °C.

#### Applicable regulation

Designed under Quality Management System standards ISO 13485:2016/NS-EN, ISO 13485:2016. ISO 11140-1:2014.

#### Authorization

ANMAT (Argentinean National Administration of Drugs, Food and Medical Devices) PM 1614-4.

#### Classification

Class 1, according to the risk (ANMAT).

#### FDA 510(k)

K191021.

#### Characteristics

Type 5 Integrating Indicator (according to ISO 11140-1).

Size: 202 mm x 21 mm.

The extender is intended to help retrieving the indicator from the pouch/packs.

Chemical Integrator consists of a paper wick and a steam and temperature sensitive chemical pellet contained in a paper/film/foil laminate. The chemical pellet melts and migrates as a dark bar along the paper wick. The migration is visible through a zone marked ACCEPT or REJECT, thus indicating whether sterilization conditions were met. The extent of migration depends on steam quality, time, and temperature. The ACCEPT result is reached when a theoretical spore population reaches its kill time, indicating integration condition has been reached. This condition is calibrated with the kill time of  $10^6$  *Geobacillus stearothermophilus* ATCC®\* 7953 spore population, calculated in BIER (Biological Indicator Evaluator Resistometer).

Conditions: saturated steam at 121 °C, 128 °C, 135 °C.

#### Environmental conditions during manufacture

T = 15-30 °C, RH = 30-80 %.

#### Storage conditions

T = 10-30 °C, RH = 30-80 %, keep in a dark place.

\*ATCC® is a registered trademark of American Type Culture Collection.

Infection Control Division | **Chemical Indicators**

## IT26-C Moving front chemical integrator with extender

### For monitoring Steam sterilization processes



#### Transport conditions

It is recommended to respect the storage conditions during transport. Products should be transported in closed and reinforced boxes in order to avoid damages. The transport of this product does not represent any risk for human health.

#### Shelf life

5 years.

#### Packing

100 units per aluminum foil bag.

#### Labelling

On product's packing: product code and description, process for intended use, instructions for use, storage conditions, product presentation, classification according to regulation, manufacturer information, batch number, manufacture and expiration dates, SV at 121 °C, 128 °C and 135 °C, barcode and datamatrix code.

#### Possible target markets

Healthcare, Food, Pharmaceutical and Medical Industries.

#### Other important information

Read product's instructions for use thoroughly before use.

#### Precautions

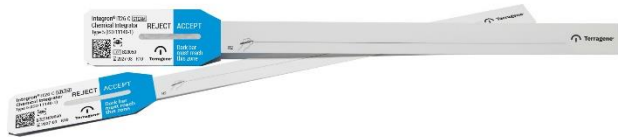
Do not store the product near sterilizing agents, strong alkaline or acidic products such as cleaning/disinfecting agents.

Do not expose this product to EO, Dry Heat or any sterilization processes other than Steam.

Do not reuse the sterilizer until the dark bar has reached the ACCEPT zone.

División Control de Infecciones | **Indicadores Químicos**

## IT26-C Indicador Químico de frente progresivo con extensor Para procesos de esterilización por Vapor



### Uso previsto

Control de procesos de esterilización por Vapor entre 118 °C y 138 °C.

### Normativa aplicable

Diseñado bajo normas de Sistema de Gestión de Calidad ISO 13485:2016/NS-EN ISO 13485:2016. ISO 11140-1:2014.

### Habilitación

ANMAT PM 1614-4.

### Clasificación

Clase 1, de acuerdo al riesgo (ANMAT).

### FDA 510(k)

K191021.

### Características

Indicador Integrador Tipo 5 (conforme ISO 11140-1).

Dimensiones: 202 mm x 21 mm.

El extensor cumple la función de ayudar a remover el indicador del paquete.

El indicador integrador consiste en una tira de papel y una pastilla química sensible al vapor y a la temperatura, ambos contenidos dentro de láminas de papel / película / papel metalizado. La pastilla química se funde y migra como una barra oscura a lo largo de la tira de papel. Esta migración ocurre a lo largo de una zona marcada con ACCEPT (aceptar) o REJECT (rechazar), lo cual permite dilucidar si se han alcanzado las condiciones de esterilización. El grado de migración depende de la calidad del vapor, el tiempo y la temperatura. El resultado ACCEPT se alcanza cuando una población teórica de esporas alcanza su tiempo de muerte, lo que indica que se ha logrado la condición de integración. Esta condición está calibrada con el tiempo de muerte de una población teórica de  $10^6$  esporas de la bacteria *Geobacillus stearothermophilus* ATCC® 7953, calculado en un BIER (Biological Indicator Evaluator Resistometer). Condiciones: vapor saturado a 121 °C, 128 °C, 135 °C.

### Condiciones ambientales de producción

T= 15-30 °C, HR 30-80 %.

### Condiciones de almacenamiento

T= 10-30 °C, HR 30-80 %, mantener en su caja original al abrigo de la luz.

División Control de Infecciones | **Indicadores Químicos**

## IT26-C Indicador Químico de frente progresivo con extensor Para procesos de esterilización por Vapor



### Condiciones de transporte

Se recomienda respetar las condiciones de almacenamiento durante el transporte. Transportar en cajas cerradas y reforzadas para evitar golpes. El transporte de este producto no implica riesgo alguno para la salud de las personas.

### Período de vida útil

5 años.

### Envase

100 unidades por bolsa de aluminio.

### Etiquetado

En el envase: código y descripción del producto, proceso para el cual se utiliza, instrucciones de uso, presentación, clasificación según la normativa, datos del fabricante, lote, fechas de fabricación y de vencimiento, SV a 121 °C, 128 °C y 135 °C, código de barras y datamatrix.

### Posibles mercados de destino

Área de la Salud, Industria Alimenticia, Farmacéutica y de Productos Médicos.

### Otra información relevante

Antes de su utilización se recomienda leer las instrucciones de uso del producto.

### Precauciones

No almacenar el producto cerca de agentes esterilizantes, productos alcalinos o ácidos fuertes tales como agentes de limpieza / desinfección.

No esterilizar por Óxido de Etileno, Calor Seco u otro proceso de esterilización diferente al Vapor.

No volver a utilizar el esterilizador hasta que la barra negra haya alcanzado la zona ACCEPT.