



Medizinfilter

Technische Daten Filterkartuschen & Leistungsdaten

Artikelnummer	200611	200612
		
Typ	LEGIO-FLD Ball Waschtisch Startset inkl. Membrankartusche	LEGIO-FLD Ball Kartuschenset inkl. Unterschale
Max. Masse	Ø 110 x 87 mm	Ø 110 x 80 mm
Gewicht ca.	390 gr.	220 gr.
Integriertes Metallgewinde in der Oberschale	in M22 IG	
Volumenstrom bei 2 bar	bis 12 l/min	bis 12 l/min
Bestmögliche Lebensdauer	70 Tage (10 Wochen)	70 Tage (10 Wochen)
Retentionsleistung von Bakterien- und Pilzen ⁽¹⁾	Bakterien > LOG 7 Pilze > LOG 4	Bakterien > LOG 7 Pilze > LOG 4

⁽¹⁾ Weitere Informationen finden Sie im Validierungsbericht.

Materialien und technische Daten der Membrankartusche

Filtermaterial	Mischung aus Polyethersulfon und Polyvinylpyrrolidon
Porengrösse Max.	0,2 µm
Betriebsdruck	5 bar
Betriebstemperatur	0 - 60 °C ; 70 °C für 30 min bei 2 bar während Nutzungsdauer
Chloraufnahme	1.200 ppm, insgesamt 10 Stunden während Nutzungsdauer
Durchfluss	3.000 l während Nutzungsdauer
Lagerung & Handhabung	<ul style="list-style-type: none"> • trocken lagern; nach erstem Gebrauch vor Frost schützen • nicht in Wasser tauchen • Eft ogflu pefis Pcfsgm diibvgCbt twpoBmlpipmvoe Qfspy ef • lboo obdi Hfcsbvdi cfsSftun mfaoutpshuxfsefo
Kartuschenwechsel	Tf bsbufojogpsnbu pofo vnLbsuvtdifoxfditfm t oe vcbdiufo JoIm/
Lieferumfang	LbsuvtdifoxfditfmLbmfsoefs voe xbtfgstuf fditfmbvglmfcfs cf
Empfehlung	uifsn tdifs Eft ogflu pefis Pcfsgm diibvgCbt twpoBmlpipmvoe Qfspy ef

Produkt-Zertifizierung

Das Produkt ist gemäss der **KTW-Leitlinie** für Kunststoffe im Trinkwasser des Umweltbundesamtes sowie auf hygienische Unbedenklichkeit **DVGW Arbeitsblatt W 270** geprüft.

Die CE-Kennzeichnung für Medizinprodukte zur Einhaltung der MDR wurde entfernt. Eine Arbeitsgruppe der Europäischen Kommission hat 2018 gefolgert, dass endständige Wasserfilter als allgemeine Krankenhausausstattung betrachtet werden sollten und nicht als Medizinprodukte*. Die Leistung und Sicherheit des Produkts bleibt unverändert.

* „Manual on Borderline and Classification in the Community Regulatory Framework for Medical Devices“ (05-2019)

Die Membraneinheit wurde von dem unabhängigen niederländischen Prüflabor Vitens und vom Labor HYTECON, Breda, hinsichtlich der Legionellen-Retention (sowie weiteren Bakterien) geprüft. Die Ergebnisse zeigen, dass der LEGIO-FLD Ball alle geltenden Standards der Wasserindustrie erfüllt. Dies wird auch in einem Gutachten von Prof. Dr. Martin Exner, Institut für Hygiene und Öffentliche Gesundheit, Bonn, bestätigt. Eine Übersicht über die Testergebnisse und die technischen Spezifikationen der Membraneinheit finden Sie in der Validation.

Alle Produkte und Bauteile unterliegen strengen Qualitätskontrollen. Jedes Produkt wird einzeln auf seine Funktion und Wirksamkeit überprüft.

Die Kunststoffmaterialien des Gehäuses und der Membraneinheit entsprechen den KTW-Leitlinien. Die Messingadapter entsprechen den aktuellsten Richtlinien des deutschen Kupferinstitutes hinsichtlich der Bleifreiheit.

Haftungsausschluss:

Die in diesem Dokument angegebenen Informationen und Daten basieren auf unseren allgemeinen Erfahrungen und werden als korrekt angesehen. Sie werden nach bestem Wissen angegeben und sollen eine Richtlinie für die Auswahl und Verwendung unserer Produkte bieten. Da die Bedingungen, unter denen unsere Produkte möglicherweise verwendet werden, ausserhalb unserer Kontrolle liegen, bilden diese Informationen keine Garantie für die endgültige Leistung des Produktes und wir übernehmen keine Haftung hinsichtlich der Verwendung unserer Produkte. Die Qualität unserer Produkte ist gemäss unserer Verkaufsbedingungen gewährleistet. Bestehende (gewerbliche, intellektuelle oder andere) Schutzrechte müssen beachtet werden.