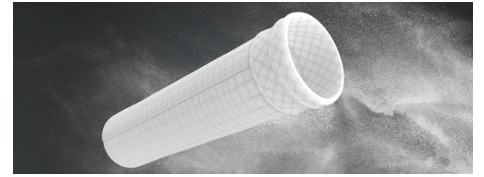


SEFAR PHARMA GMP 滤袋

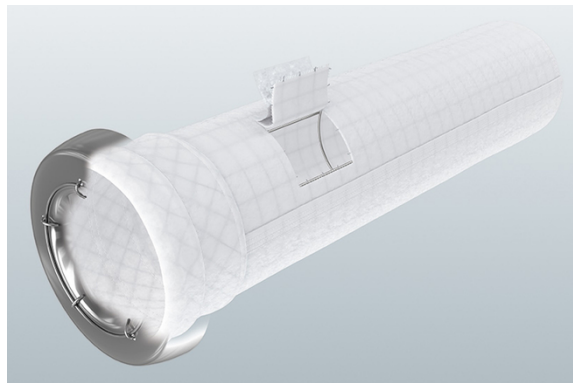
Sefar与世界顶级制药商合作开发的SEFAR PHARMA GMP滤袋代表当前市场上质量安全小方面的最高水平。



产品特征

经认证的滤袋解决方案

Sefar PHARMA GMP滤袋经认证可用于医药行业的滤袋解决方案。其设计旨在避免可能由于针刺毡中的短纤维的脱落而造成的污染。层压在PET或PTFE针刺毡上的ePTFE微孔膜赋予了产品高效的过滤性能；纳入防静电滤袋内的高电导率不锈钢基体赋予产品出色的防爆性能。SEFAR PHARMA GMP滤袋的制造工艺符合EU 2023/2006 GMP规定。全部材料均符合EU 10/2011和FDA CFR规定。这就意味着，SEFAR PHARMA滤袋是市场上唯一符合EU 1935/2004规定的滤袋产品。SEFAR PHARMA GMP滤袋根据设备的具体尺寸和制造特定要求定制生产。最常见的制造方案示例：



■ 根据客户设计提供定制顶部连接（卡环和钢环）



DOWNLOADS

手册: Process Filtration (PDF 5300 kb)

Sefar AG

Hinterbissastrasse 12
9410 Heiden
Switzerland

电话 +41 71 898 5700
传真 +41 71 898 5721

info@sefar.com

[转至产品页](#)

赛发与设备制造商

我们的产品满足这些过滤应用的具体需求并成功用于世界所有知名的制药集尘器品牌设备制造商，比如：

Tetra-Pak Hosokawa GEA-Niro GEA-Nu Con

psl (Powder Systems Limited) Piab Glatt

过滤介质技术

生命科学行业客户可选择满足高要求的优质毛毡产品。这些毛毡可用于所有类型的过滤套管、过滤袖套、集尘袋和管道中。

专为生命科学行业而制

Sefar严格把控每一个关键的生产环节，从纱线生产到最终的过滤用成品，可实现所有关键部件的完整可追溯性。独特的市场地位使我们能够为客户提供可满足他们所有质量级别和合规性要求的产品。

Sefar为满足制药行业的严格要求不断完善制造加工工艺。我们遵循严格的GMP规范,独有的符合GMP规定的过滤用产品均在洁净室中生产加工。

Sefar AG

Hinterbissastrasse 12
9410 Heiden
Switzerland

电话 +41 71 898 5700
传真 +41 71 898 5721

info@sefar.com

[转至产品页](#)



- EC 1935/2004
- EU 10/2011
- GMP EC 2023/2006 or cGMP
- FDA CFR 177
- ISO 9001
- ATEX (EC 94/9)
- 独立包装
- 标签选项
- 可溯源性
- 测试报告



联系我

Sefar AG

Hinterbissastrasse 12
9410 Heiden
Switzerland

电话 +41 71 898 5700
传真 +41 71 898 5721

info@sefar.com

[转至产品页](#)



- 当地联系人
- 联系表单
- 发送电子邮件

请致电我们以获取更多信息:
电话 CH: +41 71 898 5700

Locations



Sefar AG

Töberstrasse 4
9425 Thal – Switzerland
Phone: +41 71 898 5700
Fax: +41 71 886 3504

■ E-Mail



Sefar AG

Hinterbissaustrasse 12
9410 Heiden
Switzerland
Phone: +41 71 898 5700
Fax: +41 71 898 5721

■ E-Mail

Sefar AG

Hinterbissaustrasse 12
9410 Heiden
Switzerland

电话 +41 71 898 5700
传真 +41 71 898 5721

info@sefar.com

[转至产品页](#)