

## ROENTOROLL AC

### Anwendungsbereich

Geeignet für die Verarbeitung von grünsensibilisierten Röntgenfilmen mit moderner Kristalltechnologie, sowie Mammographie- und Laserfilmen.

### Eigenschaften

Der Entwickler ist hydrochinon- und glutaraldehydfrei.

Die o.g. Röntgenfilme werden bei guter Empfindlichkeitsausnutzung und gleichzeitig niedrigem Grundsleier mit einem mittleren Kontrast entwickelt. Das Konzentrat ist bei Lagerungstemperaturen zwischen 5° C und 30° C mindestens 24 Monate haltbar.

### Konfektionierung

**ROENTOROLL AC** ist ein einteiliges Entwicklerkonzentrat und wird für 2 x 20 Liter Regeneratorlösung angeboten. Einsetzbar in allen Tetenal Chemikalien-Mischern.

Unter Anwendung eines Tetenal Adapters kann **ROENTOROLL AC** auch in anderen am Markt befindlichen Chemikalien-Mischern eingesetzt werden.

### Entwicklungstemperatur

Die Entwicklungstemperatur richtet sich nach dem verwendeten Filmmaterial und nach der Verweilzeit des Röntgenfilms im Entwickler, die - je nach Maschinentyp - unterschiedlich ist.

### Als Standardwerte gelten:

34 - 35° C bei 90 s Gesamtverarbeitungszeit.

# ROENTOROLL AC

## Regenerierung

**ROENTOROLL AC** sollte pro Blatt 35 x 35 cm mit 30 - 40 ml regeneriert werden.

## Ansatzvorschrift

Regenerator

Es werden 15 Liter Wasser vorgelegt. Das Konzentrat wird unter Rühren hinzugefügt und ergibt 20 Liter gebrauchsfertigen Regenerator.



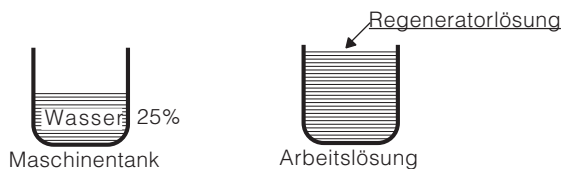
15 l



20 l

Arbeitslösung (Maschinenansatz)

25% des Tankvolumens werden mit Wasser gefüllt. Das Auffüllen des Tankes erfolgt mit Regeneratorlösung.



Maschinentank

Arbeitslösung

Zusätzlich sind pro Liter Tankvolumen 20 ml TETENAL Starter (Art.-Nr. 105445) zuzusetzen.

## Entsorgung

**ROENTOROLL AC** enthält keine nach VGS gefährlichen Stoffe oder Stoffgruppen.

Eine Einleitung des Entwicklerüberlaufes in das Abwasser ist möglich, bedarf aber der Genehmigung durch die Kommune.

## Zertifikation

TETENAL hat ein nach DIN EN ISO 9001 zertifiziertes Qualitätsmanagementsystem.

Dieses Produkt entspricht der Direktive 93/42 EEC vom 14. Juni 1993 bezüglich medizinischer Produkte (CE-Kennzeichnung).

# TETENAL