



Peressigsäure-basiertes Produkt zur manuellen Desinfektion von Endoskopen und ausgewählten Medizinprodukten sowie Zubehör.

gigasept® PAA concentrate base und additive

Unser Plus

- Flüssigkonzentrat - sofort nach Ansatz wirksam
- hervorragende Materialverträglichkeit, auch gegenüber sensiblen Materialien
- wirksam gegen Mykobakterien, Hefen, Viren, Sporen (inkl. Clostridien)
- kurze Einwirkzeit
- pH-neutral

Anwendungsgebiete

Zur manuellen Desinfektion von Endoskopen und ausgewählten Medizinprodukten sowie Zubehör. Durch den Zusatz spezieller Hilfsstoffe wird der pH-Wert von gigasept® PAA concentrate in einen neutralen Bereich gepuffert, um eine optimale Materialverträglichkeit zu gewährleisten.

Produkteigenschaften

Durch das flüssige 2-Komponentensystem ergeben sich folgende Vorteile für die Anwendung von gigasept® PAA concentrate:

- sichere Lagerstabilität
- sehr einfache Handhabung ohne Dosierhilfen
- große Dosiersicherheit
- sofortige und umfangreiche Wirksamkeit, da keine Aktivierung erforderlich
- die Gebrauchslösung ist sofort nach Ansatz klar
- hervorragende Materialverträglichkeit durch gezielte pH-Wert-Einstellung und zusätzliche Zugabe eines Korrosionsschutzes
- umfangreiche Wirksamkeit

Mikrobiologische Wirksamkeit

| Wirksamkeit | Konzentration | Einwirkzeit |
|---|-----------------|-------------|
| bakterizid EN13727, EN14561, gemäß VAH - hohe Belastung | 1 % (10 ml/l) | 5 Min. |
| mykobakterizid EN14348, EN14563, gemäß VAH - hohe Belastung | 2 % (20 ml/l) | 5 Min. |
| levurozid EN13624, EN14562, gemäß VAH - hohe Belastung | 1 % (10 ml/l) | 5 Min. |
| begrenzt viruzid gemäß DVV-/RKI-Leitlinie - hohe Belastung | 1 % (10 ml/l) | 5 Min. |
| viruzid EN14476 - geringe Belastung | 2 % (20 ml/l) | 10 Min. |
| viruzid EN14476, gemäß DVV-/ RKI-Leitlinie - hohe Belastung | 2 % (20 ml/l) | 15 Min. |
| Clostridium difficile - hohe Belastung | 2 % (20 ml/l) | 5 Min. |
| Bacillus subtilis EN14347 - geringe Belastung | 1,5 % (15 ml/l) | 5 Min. |

Listungen

- VAH-Zertifikat

CE 0297



Produktdaten

Zusammensetzung:

Komponente A (Deckel weiß): 100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe: 5 g Peressigsäure. Weitere Inhaltsstoffe: Wasserstoffperoxid und Essigsäure.

Komponente B (Deckel rot): Kaliumhydroxid, Korrosionsinhibitor.

Kennzeichnung gemäß VO (EG) Nr. 648/2004: Komponente A (Deckel weiß) < 5 % nichtionische Tenside; Komponente B (Deckel rot) < 5 % Phosphate.

Lagerung: Im Originalbehälter bei Raumtemperatur aufrecht lagern und transportieren. Vor Hitze und Sonneneinstrahlung schützen.

Besondere Hinweise

Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

gigasept® PAA concentrate Komponente A enthält eine aktive, stabilisierte Gleichgewichtspersessigsäure. Die Komponente B liefert neben Alkali zur Einstellung des pH-Wertes Phosphate und weitere Korrosionsschutzkomponenten. Bei der Herstellung der Gebrauchslösung durch Verdünnung mit Wasser und gleichzeitiger Abmischung der beiden Komponenten entsteht eine nahezu neutrale, gepufferte Anwendungslösung mit einem pH-Wert von ca. 6.

Anwendungshinweise: Zum Ansetzen der gewüschten Gebrauchslösung wird zuerst die benötigte Wassermenge vorgelegt. Anschließend wird die Doppelflasche (zeitgleich Komponente A und B) vollständig in das Wasser entleert.

Dabei ist darauf zu achten, dass die Konzentrate der Komponenten nicht in Kontakt kommen. Auf je 5 l Wasser muss der gesamte Inhalt einer Doppelflasche dosiert werden, um eine 2 %ige Gebrauchslösung zu erhalten (berechnet auf Komponente A). Eine Doppelflasche dosiert auf 10 l Wasser ergibt eine 1 %ige Gebrauchslösung (Eine entsprechende Dosiertabelle finden Sie unter www.schuelke.com).

Aufzubereitende Endoskope und Instrumentarium sofort nach Gebrauch in die Gebrauchslösung einlegen. Auf vollständige Benetzung der zuvor gereinigten Oberflächen ist zu achten. Hohlkörper so einlegen, dass Luft aus dem Lumen vollständig entweicht. Nach der Aufbereitung das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit vollentsalztem Wasser abspülen/ durchspülen, um Rückstände der Desinfektionslösung vollständig zu entfernen. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller. Nicht mit Reinigern oder anderen Desinfektionsmitteln mischen. **Die Komponenten A und B müssen immer zusammen angewendet werden!**

Standzeit: Die Standzeit der unbelasteten Gebrauchslösung beträgt max. 12 Stunden. Bei deutlich sichtbarer Kontamination ist die Gebrauchslösung vorzeitig zu erneuern.

Wechselwirkungen: Bei einer Verschleppung geringer Mengen Anwendungslösung aus der Vorreinigung sind keine Interaktionen mit Reinigern und Desinfektionswirkstoffen aus der maschinellen Endoskopaufbereitung (z.B. Glutaraldehyd- und Peressigsäurebasis), zu erwarten.

Materialverträglichkeit: Durch eine aufeinander abgestimmte 2-Komponentenformulierung ist es gelungen, ein sehr

umfangreiches Wirkspektrum mit einer außergewöhnlich guten und praxisgerechten Materialverträglichkeit zu garantieren. Empfohlene Konzentration und Einwirkzeit nicht überschreiten.

Nicht geeignet für Instrumentarium aus Messing und Kupfer sowie für mechanisch vorgeschädigte verchromte oder vernickelte Instrumente.

Sporizide Wirksamkeit: neben der Prüfung nach EN 14347 wurde ein praxisnaher Keimträgerversuch in Anlehnung an die DGHM-Standardmethoden durchgeführt, welche die Wirksamkeit gegen den Testkeim Clostridium difficile (2 % - 5 Min.) unter hoher Belastung bestätigt.

Bestellinformation

| Artikel | Lieferform | Art.-Nr. |
|-----------------------------------|------------|----------|
| gigasept PAA conc. 2 x 100 ml Fl. | 12/Karton | 126202 |

Verwandte Produkte

- gigazyme®
- gigazyme® X-tra

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com. Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service
Telefon: +49 40 52100-666
E-Mail: info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellerlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.

schülke Österreich
Schülke & Mayr GmbH
Seidengasse 9
1070 Wien, Österreich
Tel. +43 (1) 523 25 01
Fax +43 (1) 523 25 01 - 60
www.schuelke.at
office.austria@schuelke.com

Hersteller:
Bioxal SA
71100 Chalon sur Saone
France