

schülke -†



gigasept® FF (neu)

gigasept® FF (neu) ist ein auf Bernsteinsäuredialdehyd basierendes Präparat für die manuelle Desinfektion von chirurgischen und empfindlichen medizinischen Instrumenten.

Unser Plus

- frei von Formaldehyd und GDA
- umfassendes mikrobiologisches Wirkungsspektrum
- hervorragende Materialverträglichkeit
- 7 Tage Standzeit

Anwendungsgebiete

Desinfektion von thermolabilem und -stabilem Instrumentarium, z.B. flexible und starre Endoskope, wasserdichte Ultraschallsonden, Anästhesiezubehör, Atemmasken, Instrumente etc.

Anwendungshinweise

gigasept® FF (neu) ist ein Konzentrat und wird mit kaltem Wasser zu der gewünschten Anwendungskonzentration verdünnt.

Anwendungsbeispiel: 1 Liter einer 6 %igen Gebrauchslösung entspricht 940 ml Wasser und 60 ml gigasept® FF (neu). Aufzubereitende Endoskope und Instrumentarium in die gigasept® FF (neu)-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung, auch bei Hohlkörperinstrumenten, achten und einwirken lassen. Nach der Desinfektion das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser gründlich abspülen/ durchspülen, um Rückstände der Lösung vollständig zu entfernen. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller.

Standzeit:

Es gilt eine Standzeit von 7 Tagen, wenn die Anwendungslösung ausschliesslich zur Desinfektion vorher gereinigter Instrumente eingesetzt wird. Bei sichtbarer Kontamination ist die Desinfektionslösung zu erneuern. Neben der manuellen Endoskop- und Instrumentenaufbereitung ist gigasept® FF (neu) auch für

Halbautomaten geeignet, die im Zirkulationsverfahren bei Raumtemperatur arbeiten.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid EN13727, EN14561, gemäß VAH - geringe Belastung	5 % (50 ml/l)	15 Min.
tuberkulozid EN14348, EN14563, gemäß VAH - geringe Belastung	5 % (50 ml/l)	15 Min.
mykobakterizid EN14348, EN14563, gemäß VAH - geringe Belastung	5 % (50 ml/l)	30 Min.
levurozid EN13624, EN14562, gemäß VAH - geringe Belastung	5 % (50 ml/l)	15 Min.
fungizid EN13624, EN14562 - geringe Belastung	6 % (60 ml/l)	60 Min.
begrenzt viruzid EN14476, EN17111 - geringe Belastung	1 % (10 ml/l)	15 Min.
viruzid EN14476, EN17111 - geringe Belastung	6 % (60 ml/l)	60 Min.
Clostridium difficile EN17126 - geringe Belastung	6 % (60 ml/l)	8 Std.

Listungen

- VAH-Zertifikat



gigasept® FF (neu)

Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe folgende Wirkstoffe: 11,9 g Bernsteinsäurealdehyd, 3,2 g Dimethoxytetrahydrofuran.
Enthält Methanol.

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 1,01 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	grün
Flammpunkt	38,5 °C / Methode : DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	6,3 - 6,6 / 100 % / 20 °C
Viskosität, dynamisch	ca. 4,5 mPa*s / Methode : ISO 3219

Besondere Hinweise

Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

Nur für den professionellen Gebrauch bestimmt.

Schwerwiegende Vorfälle im Zusammenhang mit dem Produkt sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

gigasept® FF (neu) ist ein Konzentrat und wird mit kaltem Wasser zu der gewünschten Anwendungskonzentration verdünnt.

Anwendungsbeispiel: 1 Liter einer 5 %igen Gebrauchslösung entspricht 950 ml Wasser und 50 ml gigasept® FF (neu).

Aufzubereitende Endoskope und Instrumentarium sofort nach Gebrauch in die gigasept® FF (neu)-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung, auch bei Hohlkörperinstrumenten, achten und einwirken lassen. Nach der reinigenden Desinfektion das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser gründlich abspülen/ durchspülen, um Rückstände der Lösung vollständig zu entfernen. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller.

Die Standzeit der unbelasteten Lösung beträgt 7 Tage.

Die belastete Anwendungslösung täglich und bei deutlich sichtbarer Kontamination wechseln.

Neben der manuellen Endoskop- und

Instrumentenaufbereitung ist gigasept® FF (neu)

auch für Halb- und Vollautomaten geeignet, die im

Zirkulationsverfahren bei Raumtemperatur arbeiten.

Materialverträglichkeit:

Metalle, Gummi, Glas, Porzellan, Kunststoffe.

Sporizide Wirksamkeit:

Die sporizide Wirksamkeit gegen den Testkeim Clostridium difficile wurde in Anlehnung an die DGHM-Standardmethoden getestet. Die Prüfung der Wirksamkeit gegen den Testkeim Bacillus subtilis erfolgte in Anlehnung an die DIN EN 14347.

Wechselwirkungen:

gigasept® FF (neu) generell nicht mit anderen Produkten mischen. Bei Kontakt von gigasept® FF (neu) mit aminhaltigen Anwendungslösungen kann es zu Ausfällungen und irreversiblen Verfärbungen kommen, z.B. wenn in der

Vorreinigung aminhaltige Reinigungsmitteln Anwendung finden und unzureichend gespült wurde. Unser Kundenservice berät Sie gerne zu kompatiblen Prozesschemikalien.

Lagerung:

Nicht längere Zeit über 25 °C lagern. Nach Ablauf des Verfallsdatums Präparat nicht mehr anwenden.

Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept FF neu -INT- 2 I FL	5/Karton	70003414
gigasept FF neu -INT- 5 I KA	1/Kanister	70003415

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 gigasept® FF (neu) finden Sie im Internet unter www.schuelke.ch.

Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service

Telefon: +41 44 466 55 44

E-Mail: mail.ch@schuelke.com



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

schülke Schweiz
Schülke & Mayr AG
Hungerbühlstrasse 22
8500 Frauenfeld
Schweiz
Tel. +41 (0) 44 - 46655 - 44
www.schuelke.ch
mail.ch@schuelke.com

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 (0) 40 - 52100 - 0
Fax +49 (0) 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
mail@schuelke.com