

schülke -+



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

gigasept® PAA concentrate Komponente b & a

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, gemäß DVV-/ RKI-Leitlinie - hohe Belastung	2 % (20 ml/l)	15 Min.
viruzid EN14476 - geringe Belastung	2 % (20 ml/l)	10 Min.
Clostridium difficile - hohe Belastung	2 % (20 ml/l)	5 Min.
Bacillus subtilis EN14347 - geringe Belastung	1,5 % (15 ml/l)	5 Min.

Listungen

- RKI-Liste
- VAH-Zertifikat



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. So zeigt eine saure Peressigsäurelösung, wie sie auch im Markt erhältlich ist, eine breite und schnelle mikrobiologische Wirksamkeit, jedoch keine Kompatibilität mit bestimmten Kunststoffen oder Metallen, insbesondere bei Messing und Verchromungen. Bei diversen Edelstahlqualitäten ist unter anderem Lochfrasskorrosion möglich.

Anwendungshinweise: Zum Ansetzen der gewünschten 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.ch.)

Aufzubereitende Endoskope und Instrumentarium sofort nach Gebrauch in die Gebrauchslösung einlegen. Auf vollständige Benetzung, auch bei Hohlkörperinstrumenten, achten und einwirken lassen. 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.

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.) zusätzlich bestätigt.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept PAA conc. 2x100 ml 200 ml FL	12/Karton	126202

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® PAA concentrate finden Sie im Internet unter www.schuelke.ch.

Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service

Telefon: +41 466 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