



Sterile, alkoholische Gebrauchslösung zur Desinfektion von Flächen in Reinräumen.

perform® sterile alcohol IPA (WFI)

Unser Plus

- schnell, effektiv und rückstandsfrei
- steril (X-Ray bestrahlt) und keimfiltriert (0,2 µm)
- geeignet für Reinraumklasse A/B, ISO Klasse 5/6
- mit WFI (Water for Injection)
- gebrauchsfertig im handlichen, sterilen 500 ml Sprühsystem
- farbstoff- und parfümfrei
- Wirksamkeit geprüft nach Europäischen Normen (EN)

Anwendungsgebiete

Desinfektion von Oberflächen und Ausstattungen/Geräten in Reinräumen. Besonders für Bereiche der Reinheitsklassen A und B, entsprechend:

- Anhang 1 zum EU-Leitfaden der Guten Herstellungspraxis: Herstellung steriler Arzneimittel, März 2009.
- FDA Guidance for Industry: Sterile drug products produced by aseptic processing - current Good Manufacturing practice; U.S. Department of Health and Human Services, Food and Drug Administration, September 2004.

Anwendungshinweise

perform® sterile alcohol IPA WFI unverdünnt auf Gegenstände und Flächen ausbringen und einwirken lassen. Auf vollständige Benetzung achten. Das Produkt trocknet schnell von der Oberfläche ab. perform® sterile alcohol IPA WFI ist auch zur Handschuhdesinfektion geeignet. Ausbringung maximal 50 ml/m². Besonders alkoholempfindliche Flächen, wie z.B. Acrylglas, dürfen nicht behandelt werden. Wahlweise ist perform® sterile alcohol IPA mit gereinigtem Wasser (VE-Wasser) erhältlich.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid <i>EN1276, EN13697</i>	gebrauchsfertig	1 Min.
levurozid <i>EN1650, EN13697</i>	gebrauchsfertig	1 Min.
fungizid <i>EN1650, EN13697</i>	gebrauchsfertig	15 Min.
begrenzt viruzid <i>gemäß DVV-/RKI-Leitlinie</i>	gebrauchsfertig	30 Sek.



perform[®] sterile alcohol IPA (WFI)

Produktdaten

Zusammensetzung:
100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe: 63,1 g Propan-2-ol (entspricht 70 % (v/v)).

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,88 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	22 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar
Viskosität, dynamisch	> 2,5 mPa*s / 20 °C / Rohstoff

Besondere Hinweise

Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformationen lesen.

Das sterile 500 ml-Sprühsystem bietet folgende Vorteile:

- besonders handlich und platzsparend
- ergonomisch geformte Sprühpumpe
- rutscht nicht aus der behandschuhten Hand
- auch nach Anbruch steril

Die Flaschen sind steril (mit Bestrahlungsindikator) und einzeln doppelt umverpackt. Der in perform[®] sterile alcohol IPA enthaltene Alkohol entspricht der pharmazeutischen Qualität gemäß Ph. Eur.

BAuA Reg.-Nr. N-39559/ N-39560

Schweizer Zulassung: CHZN2102

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
perform ster alc IPA WFI 500 ml FL	10/Karton	121101
perform ster alc IPA WFI-unb- 500 ml FL	1/Karton	121102

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.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
Sihlfeldstr. 58
8003 Zürich, Schweiz
Tel. +41 (0) 44 - 46655 - 44
Fax +41 (0) 44 - 44655 - 33
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