



neoform MED AF



Flächendesinfektionsreiniger

Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

- Flächenreinigung und -desinfektion von Medizinprodukten, medizinischem Inventar und anderen Oberflächen in Krankenhäusern, Praxen, Altenheimen und Laboratorien
- Auch zur Anwendung im Eimer-Tücher-System Kimtech* Wettask* DS von Kimberly-Clark geeignet

Leistungsspektrum:

- Bakterizide und levurozide Wirksamkeit nach DGHM¹-Methoden und begrenzt viruzide Wirksamkeit nach RKI/DVV²-Methoden bestätigt
- Die Anwendung im Eimer-Tücher-System Kimtech* Wettask* DS von Kimberly-Clark erfüllt die Anforderungen der aktuellen VAH-Empfehlung³
- VAH⁴-gelistet
- In der Viruzidie-Liste des IHO⁵ eingetragen
- Frei von Aldehyden

Besondere Eigenschaften:

- Breites Wirkungsspektrum bereits bei geringen Konzentrationen bzw. kurzen Einwirkzeiten
- Hervorragende Reinigungsleistung
- Gute Materialverträglichkeit.

Anwendung und Dosierung:

neoform MED AF wird zur kombinierten Flächenreinigung und -desinfektion bei Raumtemperatur im Wischverfahren eingesetzt. Je nach gewünschter Wirksamkeit neoform MED AF entsprechend der unten genannten Konzentration verdünnen. Die zu reinigenden und desinfizierenden Flächen mit der Lösung abwischen und die genannte Einwirkzeit einhalten.

neoform MED AF kann auch mit dem Eimer-Tücher-System Kimtech* Wettask* DS von Kimberly-Clark angewendet werden: Die Tuchrolle in das Tuchspender-System einsetzen. Einfach von der angesetzten Anwendungslösung (mind. 0,5%ig) 2,0 L in den Eimer bzw. 0,75 L in die Dose geben.

Das erste Tuch (aus der Tuchrollenmitte) durch die Entnahmeöffnung führen und das Tuchspender-System fest verschließen. Nach 60 min sind die Tücher vollständig durchtränkt und einsatzbereit. Zur Anwendung das getränkte Tuch einfach durch die Entnahmeöffnung ziehen und Menge je nach Bedarf entnehmen. Nach Entnahme das Spendersystem wieder fest verschließen. Die durchtränkten Tücher können bei ordnungsgemäß verschlossenem Spendersystem bis zu 28 Tage verwendet werden.

Die VAH-Empfehlung³ sieht nach Entleeren vor der Wiederbefüllung des Spendersystems eine gründliche desinfizierende Reinigung und Trocknung vor. Das Eimer-Tücher-System Kimtech* Wettask* DS von Kimberly-Clark kann sowohl manuell als auch im Reinigungs- und Desinfektionsgerät thermisch (hitzestabil bis 100 °C) oder chemothermisch aufbereitet werden.

Desinfizierende Wirksamkeit (20°C) geringe und hohe Belastung (vorgereinigte und nicht vorgereinigte Flächen)	
bakterizid/ levurozid (DGHM)	20 ml/l (2,0 %), 5 min 10 ml/l (1,0 %), 15 min 5 ml/l (0,5 %), 30 min 2,5 ml/l (0,25 %), 60 min
begrenzt viruzid (RKI/DVV) (inkl. HIV, HBV, HCV)	20 ml/l (2,0 %), 5 min 10 ml/l (1,0 %), 15 min 5 ml/l (0,5 %), 30 min

Zur Vermeidung von Rückständen auf Oberflächen ist nach Reinigungs- und Desinfektionsarbeiten mit Trinkwasser nachzuspülen, dieses betrifft im Besonderen pulverbeschichtete und -lackierte Flächen sowie Edelstahl, da sonst Materialveränderungen auftreten können.

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Zur sparsamen und kontrollierten Dosierung empfiehlt sich der Einsatz manueller Dosierhilfen, wie z.B. Zumischeräte oder Dosieraufsätze. Bitte sprechen Sie uns an.
- Generell empfiehlt sich, bei manuellen Arbeiten mit Desinfektionsmitteln, Handschuhe zu tragen.



neiform MED AF

- Die Aufbereitung muss entsprechend der RKI-Richtlinie und der Medizinprodukte-Betreiberverordnung mit geeigneten Verfahren durchgeführt werden.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.
- *Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.*

Gutachten:

Die desinfizierende Wirksamkeit sowie die Standzeit und die Kompatibilität im Tuchspendersystem Kimtech* Wettask* DS von Kimberly-Clark wurden gemäß VAH-Empfehlung³ geprüft und gutachterlich bestätigt. Gutachten stellen wir auf Wunsch gern zur Verfügung.

Technische Daten:

pH-Wert	ca. 6 (Konzentrat, 20 °C)
Viskosität	< 10 mPa s
Dichte	1,0 g/cm ³ (20 °C)

Inhaltsstoffe:


Inhaltsstoffe für Reinigungsmittel gemäß EG-Detergenzienverordnung 648/2004:
5 – 15 % nichtionische Tenside,
außerdem Desinfektionsmittel, Duftstoffe
Desinfektionswirkstoffe in 100 g:
17,5 g Didecyldimethylammoniumchlorid
4,0 g Poly(hexamethylenbiguanid)

CE-Kennzeichnung: 0297

neiform MED AF erfüllt die Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG, Anhang I über Medizinprodukte.

Lagerhinweise:

Bei der Lagerung ist eine Temperatur zwischen 0 und 25 °C einzuhalten. Behälter dicht geschlossen halten. Bei sachgemäßer Lagerung 4 Jahre verwendbar.

Verwendbar bis: siehe Aufdruck auf dem Etikett hinter dem Symbol .

Gefahren- und Sicherheitshinweise:

Sicherheits- und Umweltinformationen finden Sie in den Sicherheitsdatenblättern. Diese sind unter www.drweigert.de in der Rubrik „Service/Downloads“ verfügbar.

Gebinde nur restentleert und verschlossen entsorgen. Entsorgung von Füllgutresten: siehe Sicherheitsdatenblatt.

MB 4056/3-5
Stand: 06/2016

- 1 nach der Prüfrichtlinie der Deutschen Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie (DGHM)
- 2 nach den Prüfrichtlinien des Robert Koch-Instituts (RKI) und der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung von Viruskrankheiten (DVV)
- 3 Empfehlung zur Kontrolle kritischer Punkte bei der Anwendung von Tuchspendersystemen im Vortränksystem für die Flächendesinfektion (Hyg Med 2012; 37-11)
- 4 Verbund für Angewandte Hygiene
- 5 Industrieverband Hygiene und Oberflächenschutz



Die Angaben dieses Merkblattes basieren auf unseren derzeitigen Kenntnissen und Erfahrungen. Sie befreien den Verwender nicht von eigenen Prüfungen und Versuchen. Eine rechtlich verbindliche Zusicherung bestimmter Eigenschaften kann hieraus nicht abgeleitet werden.