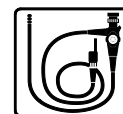




# neodisher<sup>®</sup> Septo Active



Désinfectant pour le traitement manuel des instruments thermostables et thermolabiles



Granulés

## Domaine d'application :

- Désinfection manuelle des instruments thermostables et thermolabiles, y compris des endoscopes flexibles
- Également adapté pour le nettoyage désinfectant manuel en bain de trempage ou à ultrasons



- Sans aldéhydes, amines et composés d'ammonium quaternaires

## Spectre d'efficacité :

- Activité bactéricide, fongicide, mycobactéricide, virucide et sporicide validée par des expertises
- L'efficacité désinfectante a été testée et validée conformément aux normes européennes<sup>1</sup>, ainsi qu'aux méthodes spécifiées par la VAH<sup>2</sup> et la DVV/ RKI<sup>3</sup>
- Bon pouvoir détergent, ne fixe pas les protéines
- Granulés enrobés, dégageant peu de poussière et faciles à dissoudre
- Compatible avec des matériaux tels que l'acier inoxydable, l'aluminium anodisé, les matières plastiques (y compris le silicone)
- Non compatible avec les instruments en laiton ou cuivre ainsi qu'avec des surfaces chromées ou nickelées ayant subi un dommage mécanique
- Inscrit sur la liste VAH<sup>2</sup>
- Inscrit sur la liste ÖGHMP<sup>4</sup>
- Inscrit sur la liste des désinfectants de l'association allemande IHO<sup>5</sup>

## Utilisation et dosage :

neodisher Septo Active peut s'utiliser dans des bains de trempage ou des bains à ultrasons. Préparer une solution selon les recommandations d'utilisation ci-dessous en fonction de l'efficacité souhaitée. Pour cela, dissoudre complètement neodisher Septo Active dans de l'eau au maximum tiède en remuant. La solution d'application est prête à l'emploi au bout de 15 minutes.

Désassembler ou ouvrir les dispositifs médicaux conformément aux indications du fabricant et les nettoyer dans la solution d'application ou les immerger dans la solution d'application pour les désinfecter. Toutes les surfaces doivent être entièrement immergées dans la solution désinfectante. Éliminer les éventuelles bulles d'air. En bain à ultrasons, ne pas dépasser la durée d'exposition aux ultrasons indiquée par les fabricants des instruments.

## Propriétés particulières :

- Très bonne compatibilité avec les matériaux
- Utilisable avec toutes les duretés de l'eau
- Formulation de pH neutre, odeur agréable, sans parfum
- Contenant de l'acide peracétique, aucune incompatibilité avec d'autres substances actives



# neodisher<sup>®</sup> Septo Active

Recommandation d'utilisation (20 °C)	
<b>Nettoyage désinfectant</b> activité bactéricide, levuricide, virucide contre les virus enveloppés (y compris par ex. VHB, VIH, VHC)	10 g/l (1,0 %), 5 min
y compris efficacité contre le Clostridium difficile	10 g/l (1,0 %), 15 min
<b>Désinfection</b> Activité bactéricide, mycobactéricide, fongicide, virucide (y compris par ex. pour les rotavirus, norovirus, VHA), sporicide contre le Clostridium difficile	20 g/l (2,0 %), 15 min
y compris activité sporicide	20 g/l (2,0 %), 60 min*

\*Dans le cas d'un traitement de routine avec une durée de contact de 60 minutes en immersion, des modifications du matériel ne sont pas exclues au cours du cycle de vie des dispositifs médicaux, notamment pour les matières synthétiques, et peuvent induire une diminution de leur durée de vie.

Veuillez consulter le tableau de dosage pour connaître la quantité exacte à prélever à l'aide du bécher doseur neodisher.

Tableau de dosage		
Quantité	Concentration souhaitée de la solution d'application	
	1,0 %	2,0 %
	Quantité de granulés requise (graduation du bécher doseur neodisher)	
3 l	37,5 ml	75 ml
5 l	62,5 ml	125 ml
10 l	125 ml	250 ml
30 l	375 ml	750 ml

Consigne d'application : commencer par verser la quantité d'eau souhaitée dans le bain. Ajouter la quantité de granulés nécessaire selon le tableau avec le bécher doseur neodisher (déterminer le volume à l'aide de la graduation).

Les bandelettes test neodisher test strips (Réf. 981320) permettent de vérifier la concentration d'une solution d'application. Renouveler la solution au minimum chaque jour ouvert et immédiatement en cas de salissure visible ou dès que la teneur en substance active indiquée est trop faible.

Éviter que la solution d'application neodisher Septo Active ne se mette à sécher.

## Recommandations d'utilisation générales :

- Uniquement pour usage professionnel.
- Pour un dosage contrôlé, nous conseillons l'emploi de systèmes de dosage et d'application tels que le gobelet doseur neodisher.
- Il est recommandé de porter systématiquement des gants lors de la manipulation de désinfectants.
- Ne pas mélanger avec d'autres produits.
- Ne pas transvaser dans d'autres récipients, flacons, etc.
- Le traitement doit être réalisé conformément à la législation sur les dispositifs médicaux et aux réglementations applicables avec des méthodes appropriées et validées.
- La solution d'application neodisher Septo Active doit être entièrement rincée à l'eau (de préférence déminéralisée).
- Les recommandations générales d'utilisation du fabricant des dispositifs médicaux sont à respecter conformément aux exigences de la norme DIN EN ISO 17664.

## Expertises :

L'efficacité désinfectante a été validée par des expertises. Ces expertises sont disponibles sur demande.

Les informations fournies dans cette fiche sont basées sur nos connaissances et expériences actuelles. Elles ne dispensent pas pour autant l'utilisateur de procéder à ses propres tests et essais.



# neodisher<sup>®</sup> Septo Active

## Données techniques :

Valeur pH	7,6 - 7,9 (20 g/l, déterminé en eau de ville, à 20 °C)
Densité apparente	env. 800 g/l

## Composants :

Composants pour détergents conformément au règlement européen relatif aux détergents 648/2004 :


< 5 % phosphate, tensioactifs non ioniques  
> 30 % agents blanchissants à base d'oxygène  
L'acide peracétique est une substance générée lors de la préparation de la solution d'application. Une solution d'application à 1,0 % (10 g de granulés par litre d'eau) contient 0,15 % d'acide peracétique.

Marquage CE : 

neodisher Septo Active satisfait aux exigences résultant de la législation européenne sur les dispositifs médicaux.

Si un incident grave survient avec ce produit, il doit être signalé au fabricant et aux autorités compétentes.

## Consignes de stockage :

Conserver à une température comprise entre 0 et 25 °C. Protéger de la lumière du soleil. Durée de conservation en cas de stockage conforme : 2 ans. Utilisable jusqu'au : voir date imprimée sur l'étiquette après le symbole .

## Indications de risques et de sécurité :

Les informations relatives à la sécurité et à l'environnement figurent dans les fiches de données de sécurité. Celles-ci sont disponibles sur [www.drweigert.fr](http://www.drweigert.fr), rubrique « Service/Téléchargements ».

Éliminer seulement les conditionnements complètement vidés et fermés. En ce qui concerne l'élimination de produit restant, voir la fiche de données de sécurité.

1 EN 13727, EN 14561, EN 13624, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 17111, EN 17126  
2 Verbund für Angewandte Hygiene (Association allemande pour l'hygiène appliquée)  
3 Deutsche Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten/Robert Koch-Institut (Société allemande de lutte contre les maladies virales/Institut Robert Koch)  
4 Österreichische Gesellschaft für Hygiene, Mikrobiologie und Präventivmedizin (Société autrichienne d'hygiène, de microbiologie et de médecine préventive)  
5 Industrieverband Hygiene und Oberflächenschutz (Groupement industriel allemand Hygiène et protection des surfaces)

MB 4098/3-4 Version 04/2020