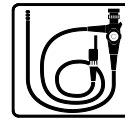




neodisher endo[®] SEPT GA



Desinfektionsmittel zur maschinellen Aufbereitung von flexiblen Endoskopen



Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

Desinfektion von flexiblen Endoskopen in Reinigungs- und Desinfektionsgeräten für flexible Endoskope

Leistungsspektrum:

- Wirksam gegen Bakterien (inkl. MRSA, Tuberkuloseerreger und Helicobacter pylori), Pilze und Viren (inkl. Hepatitis A, B und C, HIV, Rotaviren, Noroviren)
- Desinfizierende Wirksamkeit nach DIN EN 14885 geprüft und bestätigt
- neodisher endo SEPT GA entspricht somit den Anforderungen an Desinfektionsmittel zur Desinfektion flexibler Endoskope nach der DIN EN ISO 15883-4
- Viruzide Wirksamkeit auch nach den Anforderungen von RKI/DVV¹ bestätigt
- Das maschinelle Aufbereitungsverfahren mit neodisher endo CLEAN und neodisher endo SEPT GA erfüllt die Anforderungen der DIN EN ISO 15883-4 hinsichtlich einer Keimreduktion von > 9 log₁₀-Stufen im Gesamtprozess. Es ist darüber hinaus wirksam gegen Sporen von Clostridium difficile
- In der IHO²-Desinfektionsmittelliste eingetragen

Besondere Eigenschaften:

- Besonders anwenderfreundlich durch geruchsarme Formulierung
- Sehr gute Materialverträglichkeit; für die Endoskope aller führenden Hersteller geeignet
- Frei von Formaldehyd und quartären Ammoniumverbindungen (QAV)

Anwendung und Dosierung:

neodisher endo SEPT GA wird in Reinigungs- und Desinfektionsgeräten für flexible Endoskope eingesetzt. Die Dosierung von neodisher endo SEPT GA erfolgt über das



maschineneigene Dosiergerät zu Beginn des Desinfektionsschrittes. Folgende Parameter sind zur Erzielung des genannten Wirkungsspektrums einzuhalten:

bakterizide, fungizide, mykobakterizide und viruzide Wirksamkeit	10 ml/l (1,0 %), 55 °C, 5 min
--	-------------------------------

- Zur Vermeidung von Wasserflecken ist die Verwendung von vollentsalztem Wasser in der Schlusspülung zu empfehlen.
- Für den Reinigungsschritt empfehlen wir das alkalisch-enzymatische Reinigungsmittel neodisher endo CLEAN.
- Die Produkte neodisher endo CLEAN und neodisher endo SEPT GA sind optimal aufeinander abgestimmt: Eine mögliche Verschleppung der Reinigerflotte von neodisher endo CLEAN in den Desinfektionsschritt führt nicht zu einer Beeinträchtigung der Desinfektionsleistung von neodisher endo SEPT GA.

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Die neodisher endo SEPT GA-Anwendungslösung ist vollständig mit Wasser (vorzugsweise vollentsalzt) abzuspülen.
- Vor Produktwechsel Dosiersystem inkl. Ansaugschläuche mit Wasser durchspülen.
- Die Aufbereitung muss entsprechend der Medizinproduktegesetzgebung und den geltenden Regularien mit geeigneten validierten Verfahren durchgeführt werden.
- Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen des Medizinprodukteherstellers entsprechend den Anforderungen der DIN EN ISO 17664.



neodisher endo[®] SEPT GA

- Die Bedienungsanweisungen der Reinigungs- und Desinfektionsgerätehersteller sind zu beachten.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.

Gutachten:

Die desinfizierende Wirksamkeit wurde gutachterlich bestätigt. Gutachten stellen wir auf Wunsch gern zur Verfügung.

Technische Daten:

pH-Wert	4,3 (1,0 %, bestimmt in vollentsalztem Wasser, 20 °C)
Viskosität	< 10 mPa s (Konzentrat, 20 °C)
Dichte	ca. 1,0 g/cm ³ (20 °C)

Inhaltsstoffe:


Desinfektionswirkstoffe in 100 g:
10,5 g Glutaral

CE-Kennzeichnung:

neodisher endo SEPT GA erfüllt die Vorgaben resultierend aus der europäischen Medizinproduktegesetzgebung.

Wenn ein schwerwiegender Vorfall mit diesem Produkt auftritt, ist dies dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Lagerhinweise:

Bei der Lagerung ist eine Temperatur zwischen 0 und 30 °C einzuhalten. Bei sachgemäßer Lagerung 3 Jahre lagerfähig. 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 4071/3-3 Stand 07/2020

¹Robert-Koch-Institut / Deutsche Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten

²Industrieverband 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.