



Flächendesinfektionsreiniger Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

- Flächenreinigung und -desinfektion von Medizinprodukten, medizinischem Inventar und anderen Oberflächen in Krankenhäusern, Praxen, Altenheimen und Laboratorien
- Auch zur Anwendung im Dr. Weigert Vliestuchspender neoform wipes RTF geeignet.

Leistungsspektrum:

- Bakterizide, levurozide und tuberkulozide Wirksamkeit nach VAH¹-Methoden, viruzide Wirksamkeit nach RKI/DVV²-Methoden sowie die Wirksamkeit gegen C. difficile nach EN-Methode gutachterlich bestätigt
- VAH-gelistet
- Die Anwendung im Dr. Weigert
- Vliestuchspender neoform wipes RTF erfüllt die Anforderungen der aktuellen VAH-Empfehlung³

Besondere Eigenschaften:

- Breites Wirkungsspektrum und gute Reinigungsleistung
- Auch bei Ausbrüchen von C. difficile zur Desinfektion im patientennahen Bereich geeignet
- Frei von Formaldehyd

Anwendung und Dosierung:

neoform MED FF wird zur kombinierten Flächenreinigung und -desinfektion bei Raumtemperatur im Wischverfahren angewendet.

Je nach gewünschter Wirksamkeit neoform MED FF entsprechend der unten genannten Konzentration verdünnen. Die zu reinigenden und desinfizierenden Flächen mit der Lösung

abwischen und die genannte Einwirkzeit einhalten.

Die Anwendungshinweise für den Einsatz im neoform wipes RTF Vliestuchspender entnehmen Sie bitte dem Merkblatt neoform wipes RTF.

Die getränkten neoform wipes sind bei sachgemäßem Verschließen des Spendersystems 28 Tage verwendbar.

Desinfizierende Wirksamkeit (20°C)		
	geringe Belastung (vorgereinigte Flächen)	hohe Belastung (nicht vorgereinigte Flächen)
bakterizid/levurozid (VAH)	10 ml/l (1,0%), 5 min	15 ml/l (1,5%), 5 min
	5 ml/l (0,5%), 15 min	10 ml/l (1,0%), 15 min
	2,5 ml/l (0,25%), 60 min	5 ml/l (0,5%), 30 min 2,5 ml/l (0,25%), 60 min
tuberkulozid (VAH)	40 ml/l (4,0 %), 30 min	40 ml/l (4,0 %), 30 min
	10 ml/l (1,0 %), 60 min	10 ml/l (1,0 %), 60 min
begrenzt viruzid (DVV/RKI) (inkl. HIV, HBV, HCV)	5 ml/l (0,5 %), 5 min	–
viruzid (DVV/RKI)	20 ml/l (2,0 %), 60 min	–
Wirksamkeit gegen C. difficile (EN 13704)	30 ml/l (3,0 %), 30 min	–

Bei der Anwendung auf Oberflächen von Medizinprodukten ist ein Nachspülen oder feuchte Nachreinigung mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität nach Ablauf der Einwirkzeit erforderlich. Dieses betrifft im Besonderen pulverbeschichtete und -lackierte Flächen sowie Edelstahl, um Oberflächenveränderungen an Materialien zu vermeiden.

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.



Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Zur sparsamen und kontrollierten Dosierung empfiehlt sich der Einsatz manueller Dosierhilfen, wie z.B. Zumischergeräte oder Dosieraufsätze. Bitte sprechen Sie uns an.
- Generell empfiehlt sich, bei manuellen Arbeiten mit Desinfektionsmitteln, Handschuhe zu tragen.
- Die Aufbereitung muss entsprechend der Medizinproduktegesetzgebung und den geltenden Regularien mit geeigneten validierten Verfahren durchgeführt werden. Nicht mit anderen Produkten mischen.
- *Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.*

Gutachten:

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

Technische Daten:

pH-Wert	4,5 (Konzentrat, 20 °C)
Dichte	ca. 1,0 g/cm ³ (20 °C)
Viskosität	< 10 mPa s

MB4057/3-3
Stand: 07/22

Inhaltsstoffe:

Inhaltsstoffe für Reinigungsmittel gemäß EG-Detergenzienverordnung 648/2004: < 5 % nichtionische Tenside außerdem Desinfektionsmittel

Desinfektionswirkstoffe in 100 g:
5,0 g Benzalkoniumchlorid
3,0 g Didecyldimethylammoniumchlorid
8,0 g Glutaral

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 25 °C einzuhalten. Behälter dicht geschlossen halten.

Bei sachgemäßer Lagerung 3 Jahre lagerfähig. Verwendbar bis: siehe Aufdruck auf dem Etikett hinter dem Symbol

Gefahren- und Sicherheitshinweise:

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

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

- 1 Verbund für Angewandte Hygiene nach den Prüfrichtlinien des Robert Koch-Instituts (RKI) und der Deutschen
- 2 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)

CE-Kennzeichnung:

neoform MED FF erfüllt die Vorgaben resultierend aus der europäischen Medizinprodukte-gesetzgebung.

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