



gigasept® AF forte ist ein aldehydfreies Präparat zur Reinigung und Desinfektion von starren und flexiblen Endoskopen sowie chirurgischem Instrumentarium.

gigasept® AF forte

Unser Plus:

- aldehydfrei
- geeignet für flexible und starre Endoskope
- verkürzte Einwirkzeit im Ultraschallbad
- patentierte Wirkstoffkombination

Anwendungsgebiete

Reinigung und Desinfektion von flexiblen und starren Endoskopen, chirurgischem Instrumentarium, Anästhesiezubehör sowie Atemmasken.

Anwendungshinweise

gigasept® AF forte ist ein Konzentrat und wird mit kaltem Wasser zu der gewünschten Anwendungskonzentration verdünnt.

Flexible Endoskope mit einer Anwendungskonzentration von maximal 2% aufbereiten!

Dosierung: Je nach Wirkungsgrad 0,5 % – 5 %.

Anwendungsbeispiel: 1 Liter einer 5 %igen Gebrauchslösung entspricht 950 ml Wasser und 50 ml gigasept® AF forte.

Aufzubereitendes Instrumentarium sofort nach Gebrauch in die gigasept® AF forte-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung der Oberflächen achten und einwirken lassen. Hohlkörperinstrumente so einlegen, dass die Luft aus dem Lumen vollständig entweicht. Nach der Anwendung das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser, abspülen/durchspülen, um Rückstände der Anwendungslösung vollständig zu entfernen.

Angegebene Einwirkzeiten und Konzentrationen nicht überschreiten. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller. Gemäß KRINKO/BfArM Empfehlung muss die Reinigung und Desinfektion in getrennten Arbeitsschritten erfolgen.

Nicht geeignet zur Abschlussdesinfektion von semikritischen und kritischen Medizinprodukten!

Standzeit:

Es gilt eine Standzeit von 7 Tagen, wenn die Anwendungslösung ausschließlich zur Desinfektion vorher gereinigter Instrumente eingesetzt wird. Wenn die Anwendungslösung zur Reinigung eingesetzt wird, ist diese arbeitstäglich und bei deutlich sichtbarer Kontamination zu erneuern.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid EN 13727, EN 14561 gemäß VAH - hohe Belastung	5 % (50 ml/l) 2 % (20 ml/l) 0,75 % (7,5 ml/l)	5 Min. 15 Min. 30 Min.
levurozid EN 13624, EN 14562 gemäß VAH - hohe Belastung	5 % (50 ml/l) 2 % (20 ml/l) 0,75 % (7,5 ml/l)	5 Min. 15 Min. 30 Min.
mykobakterizid EN 14348, EN 14563 gemäß VAH - hohe Belastung	5 % (50 ml/l) 2 % (20 ml/l) 0,75 % (7,5 ml/l)	5 Min. 15 Min. 30 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) EN 14476, EN 17111 - hohe Belastung	1 % (10 ml/l) 0,5 % (5 ml/l)	5 Min. 15 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	1 % (10 ml/l) 0,5 % (5 ml/l)	5 Min. 15 Min.
Rotavirus EN 14476 - hohe Belastung	2 % (20 ml/l)	15 Min.
Adenovirus gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	2 % (20 ml/l)	60 Min.
Polyoma SV40 gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	2 % (20 ml/l)	15 Min.
Im Ultraschallbad (bakterizid, levurozid, mykobakterizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV)	2 % (20 ml/l)	5 Min.

Listungen

- IHO-Liste
- VAH-Zertifikat



gigasept® AF forte

Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Wirkstofflösung enthalten an wirksamen Bestandteilen:
10 g Dimethyldioctylammoniumchlorid, 15 g Phenoxypropanole,
15,6 g Alkylguanidinacetat, 9,5 g Laurylpropylendiamin.

Chemisch-physikalische Daten

Farbe	grün
Dichte	ca. 0,99 g/cm ³ / 20 °C
Flammpunkt	62 °C / Methode : DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	9,8 – 10 / 20 °C
Viskosität, dynamisch	ca. 60 mPa*s / 20 °C / Methode : ISO 3219

Besondere Hinweise

Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

Ausschließlich für die Verwendung durch Fachkräfte bestimmt.

Schwerwiegende Vorfälle im Zusammenhang mit dem Produkt sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Nach Ablauf des Verfalldatums Präparat nicht mehr anwenden.

Behälter dicht geschlossen halten. Vor Frost, Hitze und Sonnenbestrahlung schützen. Im Originalbehälter lagern.

Bei 5 %iger Gebrauchslösung kann es bei versehentlichem Augenkontakt zu Schleimhautreizungen kommen.

Aufgrund der Kombination von hochwirksamen Wirkstoffen können in den empfohlenen Konzentrationen Trübungen (Opaleszenz) der Gebrauchslösungen auftreten. Diese sind produktspezifisch und beeinträchtigen weder die Eigenschaften noch die Wirksamkeit des Produktes.

Neben der manuellen Aufbereitung ist gigasept® AF forte auch für Halbautomaten geeignet, die im Zirkulationsverfahren bei Raumtemperatur arbeiten.

Wechselwirkungen:

gigasept® AF forte generell nicht mit anderen Produkten mischen. Bei Kontakt von gigasept® AF forte mit aldehydhaltigen Anwendungslösungen kann es zu Ausfällungen und irreversiblen Verfärbungen kommen.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept® AF forte 2 l-Flasche	5 / Karton	70003412
gigasept® AF forte 5 l-Kanister	1 Kanister	70003413

Verwandte Produkte

- gigasept® PAA concentrate
- gigasept® pearls

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Informationen

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com

Für individuelle Fragen:

Application Department

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 40 52100-0
Fax +49 40 52100-318
www.schuelke.com
info@schuelke.com