



## gigasept® AF forte

gigasept® AF forte est une préparation sans aldéhydes pour le nettoyage et la désinfection des dispositifs médicaux, des instruments chirurgicaux, des endoscopes souples et des accessoires utilisés en anesthésie et en soins.

### Notre plus

- Sans aldéhydes
- Convient aux endoscopes souples et rigides
- Faible temps d'action en bain à ultrason
- Combinaison de substances actives brevetée
- Odeur agréable

### Domaines d'utilisation

Nettoyage et désinfection des instruments chirurgicaux, des endoscopes souples et rigides, des équipements d'anesthésie et des masques respiratoires.

### Conseils d'utilisation

gigasept® AF forte est une solution concentrée qui doit être diluée à l'eau froide à la concentration souhaitée. Le dosage dépend du degré d'efficacité souhaité (0,75% - 5%). Exemple d'application : 1 litre d'une solution concentrée à 5% correspond à 950 mL d'eau mélangée à 50 mL de gigasept® AF forte.

Immerger les instruments à traiter dans la solution gigasept® AF forte immédiatement après utilisation.

Assurer une couverture complète des surfaces, et notamment des instruments creux.

Rincer soigneusement tous les instruments après le nettoyage, en utilisant de l'eau de préférence distillée ou de l'eau déminéralisée, pour éliminer complètement les résidus de la solution de nettoyage.

Veillez suivre les recommandations de traitement des fabricants.

Ne convient pas à la désinfection finale des dispositifs médicaux semi-critiques et critiques.

La durée de vie de la solution une fois diluée est de 7 jours.

En cas de salissures importantes, il est conseillé de remplacer la solution plus rapidement.

### Efficacité microbiologique

Efficacité	Solution	Temps d'action
<b>Bactéries</b> EN13727, EN14561, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	0,75 % (7,5 ml/l)	30 min
<b>Bactéries</b> EN13727, EN14561, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	2 % (20 ml/l)	15 min
<b>Bactéries</b> EN13727, EN14561, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	5 % (50 ml/l)	5 min
<b>Bacille de la Tuberculose</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH	0,75 % (7,5 ml/l)	30 min
<b>Bacille de la Tuberculose</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH	2 % (20 ml/l)	15 min
<b>Bacille de la Tuberculose</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH	5 % (50 ml/l)	5 min
<b>Mycobactérie</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	0,75 % (7,5 ml/l)	30 min
<b>Mycobactérie</b> Conformément à la VAH - en conditions de saleté	2 % (20 ml/l)	15 min
<b>Mycobactérie</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	5 % (50 ml/l)	5 min
<b>Levure</b> EN13624, EN14562, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	0,75 % (7,5 ml/l)	30 min
<b>Levure</b> EN13624, EN14562, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	2 % (20 ml/l)	15 min



# schülke →



gigasept® AF forte est une préparation sans aldéhydes pour le nettoyage et la désinfection des dispositifs médicaux, des instruments chirurgicaux, des endoscopes souples et des accessoires utilisés en anesthésie et en soins.

## gigasept® AF forte

Effacité	Solution	Temps d'action
<b>Levure</b> EN13624, EN14562, Conformément à la VAH - en conditions de saleté	5 % (50 ml/l)	5 min
<b>activité virucide limitée</b> conformément à la directive de la DVV (Association allemande de lutte contre les maladies virales, association déclarée) / RKI - en conditions de saleté	0,75 % (7,5 ml/l)	15 min
<b>activité virucide limitée</b> conformément à la directive de la DVV (Association allemande de lutte contre les maladies virales, association déclarée) / RKI - en conditions de saleté	1 % (10 ml/l)	5 min
<b>adénovirus</b> conformément à la directive de la DVV (Association allemande de lutte contre les maladies virales, association déclarée) / RKI - en conditions de saleté	2 % (20 ml/l)	60 min
<b>polyomavirus SV 40</b> - en conditions de saleté	2 % (20 ml/l)	15 min
<b>rotavirus</b> EN14476 - en conditions de propreté	0,75 % (7,5 ml/l)	5 min

CE 0297



## Données relatives au produit

### Composition :

100 g de solution concentrée contiennent les ingrédients actifs suivants :

10 g de chlorure de diméthylodioctylammonium, 15 g de phénoxypropanols, 15,6 g d'acétate d'alkylguanidine, 9,5 g de laurylpropylène diamine.

### Étiquetage selon le règlement (CE) no 648/2004 :

5 - 15% de tensioactifs non ioniques, parfums.

### Données physico-chimiques

Couleur	vert
Densité	env. 0,99 g/cm <sup>3</sup> / 20 °C
pH	9,8 - 10 / 20 °C
Point d'éclair	62 °C / Méthode : DIN 51755 Part 1
Routine FORM	liquide
Viscosité dynamique	env. 60 mPa*s / 20 °C / Méthode : ISO 3219

## Avis d'expert et information

Les documents relatifs au produit sont disponibles sur simple demande à l'adresse suivante :

[schuelkefrance.info@schuelke.com](mailto:schuelkefrance.info@schuelke.com)

Ou auprès de votre contact commercial personnalisé.

Retrouvez toutes les nouveautés et informations diverses sur notre site internet : [www.schuelke.fr](http://www.schuelke.fr)

Le gigasept® AF forte est un dispositif médical de classe IIb.  
Marquage CE (organisme certificateur : DQS 0297).  
Produit fabriqué par Schülke&Mayr GmbH  
(Robert-Koch Str 2 | 22851 Norderstedt | Allemagne)

## Remarques particulières

**Utilisez les DM avec précaution. Avant toute utilisation, lire l'étiquette et les informations concernant le produit.**

Ne pas utiliser le produit après la fin de sa durée de conservation. Lors de l'utilisation de solutions concentrées à 5 %, un contact accidentel avec les yeux peut entraîner une irritation des muqueuses.

En raison du choix d'ingrédients très efficaces, le bain paraître trouble aux concentrations d'utilisation recommandées. Ces effets sont spécifiques au produit et ne limitent pas l'efficacité du produit.

Outre le retraitement manuel, gigasept® AF forte est également adapté aux processus semi-automatisés à température ambiante.

**Interactions :** ne pas mélanger gigasept® AF forte avec d'autres produits. Si le gigasept® AF forte entre en contact avec des solutions de travail contenant des aldéhydes, des précipitations et une décoloration irréversible peuvent se produire.

## Comment commander

Article	Bon de livraison	N° art.
gigasept AF forte 2 l FL	5/Cartron	125602
gigasept AF forte 5 l KA	1/jerrycan	125603

## Informations environnementales

schülke est une société engagée dans une gestion durable et responsable de nos ressources naturelles, de notre environnement et de notre santé. Notre système de management environnemental lancé en 1996 conditionne toutes nos activités au quotidien, et nos efforts sont régulièrement récompensés par les instances environnementales allemandes et internationales (EMAS, ECO AUDIT et Responsible Care).



GEPRÜFTES  
UMWELTMANAGEMENT  
REG. NR. 01-160-10003



Quality Management  
ISO 9001:2008



Quality Management  
ISO 14001

Schülke & Mayr GmbH est titulaire d'une autorisation de fabrication selon le paragraphe 13 alinéa 1 de la loi allemande pour les médicaments et les certificats de conformité aux BPF des produits médicaux.

Schülke France  
Schülke France SARL  
Route de Varennes  
71100 Chalons-sur-Saône  
France  
Tél +33 3 85 92 30 00  
[www.schuelke.fr](http://www.schuelke.fr)  
[schuelkefrance.info@schuelke.com](mailto:schuelkefrance.info@schuelke.com)

Siège  
Schülke & Mayr GmbH  
Robert-Koch-Str. 2  
22851 Norderstedt, Allemagne  
Tél +49 40 - 52100 - 0  
Fax +49 40 - 52100 - 318  
[www.schuelke.com](http://www.schuelke.com)  
[info@schuelke.com](mailto:info@schuelke.com)