

schülke -+



Dezynfekcja wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych

CE 0297

gigasept® PAA płyn

Zalety

- nie zawiera aldehydów
- szeroka skuteczność mikrobiologiczna
- zapobiega tworzeniu się biofilmu
- zawiera substancje chroniące przed korozją
- roztwór gotowy do użycia
- krótki czas działania

Właściwości produktu

gigasept® PAA jest środkiem dezynfekcyjnym nie zawierającym aldehydów, przeznaczonym do dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wstępnie już oczyszczonych wyrobów medycznych, nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur takich jak: endoskopy światłowodowe, wideoendoskopy oraz oprzyrządowanie okulistyczne. Działa bakteriobójczo, prątkobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo oraz sporobójczo (w tym wobec *C. difficile*, *B. subtilis*).

Wskazówki dotyczące stosowania

Preparat gigasept® PAA jest roztworem gotowym do użycia. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni lub 100 cykli zastosowań. W przypadku silnego zanieczyszczenia, zaleca się jednak wcześniejszą wymianę roztworu. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków testowych. W celu sprawdzenia aktywności roztworu należy zanurzyć w nim pasek na ok. 1 sekundę następnie strzepnąć nadmiar roztworu z paska. Po upływie 10 sekund od wyjęcia paska z roztworu należy zaobserwować zmianę barwy w części paska która była zanurzona w roztworze gigasept PAA. Kolor ciemno brązowy do

czarnego oznacza, że roztwór jest aktywny. Brak przebarwienia lub przebarwienia niejednolite oznaczają, że roztwór jest nieaktywny i należy go wymienić. Paski testowe dostępne w opakowaniach zawierających 50 szt. pasków. Przed rozpoczęciem dezynfekcji endoskopy należy zawsze poddać wstępnemu oczyszczeniu. W czasie dezynfekcji należy zwracać uwagę na całkowite zanurzenie tak aby z wewnętrznych pustych przestrzeni powietrze zostało całkowicie usunięte. Nie należy przekraczać czasu dezynfekcji powyżej 30 min. Po zakończeniu dezynfekcji endoskopy lub narzędzia należy dokładnie opłukać wodą która musi spełniać warunki jakościowe do późniejszego wykorzystania narzędzi (np. woda jałowa).

Dane produktu

100g preparatu gigasept® PAA zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego.
Pozostałe składniki: inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze.

Należy unikać mieszania preparatu gigasept® PAA z innymi produktami stosowanymi do czyszczenia i dezynfekcji, w szczególności z produktami zawierającymi aldehydy lub halogenopochodne (np. aldehyd glutarowy, chloran(l) sodu (podchloryn sodu), itp.) Przepisy dotyczące zapobiegania nieszczęśliwym wypadkom przewidują obowiązek noszenia rękawic ochronnych podczas obchodzenia się z preparatami dezynfekującymi nie przewidzianymi do stosowania w obrębie skóry. Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Nie stosować po upływie terminu ważności. Termin ważności: 15 miesięcy

gigasept® PAA płyn

Informacje dotyczące zamówienia

Artykuł	Ilość w opakowaniu	GTIN	Nr art.
GIGASEPT PAA płyn 5L KA	1 / Kanister	4260709380414	70004047

Pomoce w stosowaniu

Artykuł	Nr art.
KLUCZ DO KANISTRA 5 L/10 L	135810
KRANIK DO KANISTRA 5/ 10 L	135502
POMPKA DO KANISTRA 5 L/10 L	117101

Powiązane produkty

- discleen® endo PAA płyn

Informacje dotyczące ochrony środowiska

Firma Schülke & Mayr GmbH produkuje preparaty z wykorzystaniem metod ekonomicznych, zaawansowanych technologicznie i przyjaznych dla środowiska przy zachowaniu najwyższych standardów jakości.

Badania i informacje

Na życzenie dostarczamy niezbędne raporty dotyczące preparatu.



schülke

Dystrybutor
Schulke Polska Sp. z o.o.
Al. Jerozolimskie 132 132
02-305 Warszawa | Poland
Telefon +48 22 11 60 700
www.schulke.pl
schulke.polska@schuelke.com

Wytwórca
Bioxal SA
Route des Varennes BP72
71103 Chalon-sur-Saône Cedex
| France
Telefon +33 (0) 3 85 92 30 00
www.schuelke.fr



Schulke & Mayr GmbH posiada pozwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z §13 ust.1 niemieckiej Ustawy o produktach leczniczych oraz posiada certyfikat zgodności GMP.