

Suurepärane sobivus toodetega, mis
sisaldavad teisi toimeaineid.

Mikrobac[®] Tissues N80

Aldehüüdi- ja alkoholivabad desinfektsioonirätid alkoholile tundlike pindade ja meditsiiniseadmete puhastamiseks ning desinfitseerimiseks.



Mikrobac® Tissues

Toote omadused

- ▲ kasutusvalmis rätikud
- ▲ alkoholi- ja aldehüüdivaba
- ▲ puhastamine ja desinfektsioon samaaegselt
- ▲ parfüümi- ja värvainetevaba
- ▲ kiire toimeaeg
- ▲ laiaulatuslik materjalisobivus, sobib alkoholile tundlike materjalide puhul
- ▲ hea puhastusvõime
- ▲ lihtne ja turvaline kasutada
- ▲ võib kasutada vaheldumisi muude toimeainetega (nt. aldehüüdidega ja amiinidega) ilma, et tekiks probleeme
- ▲ patenteeritud lahendus: desinfektsiooni teostamise vältel kaetakse pinnad optimaalselt toimeainega



Koostis

Lahuse toimeained:
Bensüül-C12-18-alküüldimetüülammonium kloriid 4 mg/g;
didetsüüldimetüülammonium kloriid 4 mg/g.

Mikrobioloogiline spekter

Bakteritsiidne, pärmiseente vastane, virutsiidne ümbrisega viiruste vastu (k.a. HBV, HIV, HCV), MNV, rota- ja polüomaviirus.

Kasutusvaldkond

Mikrobac® Tissues on sobiv mugavaks meditsiiniseadmete (MDD kontekstis) pindade puhastamiseks ja desinfitseerimiseks:

- alkoholile tundlikud seadmed ja nende komponendid, mida ei ole võimalik vedelikku kasta või selles leotada: ultraheliandurid kõhuuuringute tarbeks*.

Kõik alkoholile tundlikud tarvikud või pinnad:

- haiglas, kiirabis, hambaravis, perearsti praksises
- laboratooriumis, hooldekodus jne.
- Väiksed pinnad nagu ukselingid, voodiraamid, kontori/töölauad, WC-prillaud.

* NB! Kui semi-kriitiliste meditsiiniseadmete desinfektsiooni puhul (nt. ultraheliandurid vaginaalseks uuringuks) steriliseerimist ei järgne: * Semi-kriitiliste instrumentide puhul on minimaalselt nõutav kõrgtasemeline desinfektsioon kasutades keemilisi desinfektsioonivahendeid.

William A. Rutala, Ph.D., M.P.H. David J. Weber, M.D., M.P.H. and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC): Centers for Disease Control and Prevention (CDC) Guideline for Disinfection and Sterilization in Healthcare Facilities, 2008.

http://www.cdc.gov/hicpac/pdf/guidelines/Disinfection_Nov_2008.pdf, 28.11.2012

Kasutamine

Kõik pinnad hoolikalt Mikrobac® Tissues rätikuga üle pühkida. Optimaalseks desinfektsiooniks peab kindlustama, et kõik pinnad oleksid desinfektsiooniainega kaetud. Vajadusel võib pärast ekspositsiooniaega pinnad üle pühkida ühekordseks kasutamiseks mõeldud puhta kuiva lapiga (kui on tõenäosus, et inimesed satuvad kontakti desinfitseeritud pinnaga).

- Kõvade/tugevate pindade hooldav desinfektsioon 30 sekundit.

Tundlikelt plastmaterjalidelt eemalda desinfektsioonivahendi jäägid, pärast ekspositsiooniaega, puhta veega niisutatud lapiga (joogivee kvaliteediga vesi). Palume järgida tootja juhiseid. (Plastik PC-ABS V0 tüüpi kindlasti üle pühkida puhta kuiva lapiga, peale Mikrobac Tissues-i kasutamist.) Kasutatud desinfektsioonirätik tuleb koheselt pärast tarvitamist ära visata. Toote kasutamise ajal on soovitatav kasutada kaitsekindaid. Mitte kasutada naha puhastamiseks. Mitte kasutada semi-kriitiliste meditsiiniseadmete lõpp-desinfektsiooniks. Rätikute kuivamise vältimiseks tuleb pakend iga kord pärast kasutamist korralikult sulgeda.

Heakskiidetud

Philips Medical Systems
Aloka GmbH
BK Medical Medizinische
Systeme GmbH

Kasutage toodet ohutult. Enne kasutamist lugege lisatud teave alati läbi!

Supported by comprehensive proofs of efficacy and scientific-based research and development, our hygiene and disinfection products ensure best possible quality.

Research for infection protection. www.bode-science-center.com



Mikrobac® Tissues

Tõestatud efektiivsus

Mikrobac® Tissues on kasutusvalmis toode.

Bakterid ja seened		
EN Faas 2 / Etapp1 Efektiivsus vastavalt EN normile Faas 2 / Tase 1 (suspensioontestid), testitud puhastes / määratud tingimustes	Bakteritsiidne (EN 13727)	
	- määratud tingimused	30 sek.
EN Faas 1 / Algsed testid Efektiivsus vastavalt EN Faas 1 (algsed testid/ suspensioontestid) ilma saastumiseta; ei määratle toote kohalduvust vastavalt eesmärgile.	Bakteritsiidne (EN 1040)	30 sek.
	Pärmiseente vastane (EN 1275)	30 sek.
VAH Porfülaktiline ülepühkimismeetodil vastavalt VAH soovitudele. Tuginedes suspensioon- ja praktilistele testidele, puhastes tingimustes (visuaalselt puhtad pinnad) / määratud tingimused (nähtavalt saastunud pinnad).	Bakteritsiidne/Pärmiseente vastane	
	- saastunud tingimused	5 min.
DGHM Kiirdesinfektsioon (vastavalt DGHM); Tuginedes suspensioon- ja praktilistele testidele; testitud puhastes ja määratud tingimustes.	Bakteritsiidne/Pärmiseente vastane	
	- määratud tingimused	1 min.
Viirused		
Efektiivsus viiruste vastu (DVV) (German Society for the Control of Viral Diseases)	Virutsiidne ümbrisega viiruste vastu (k.a. HBV, HIV, HCV)	30 sek.
	Polüomaviirus	1 min.
Efektiivsus ümbriseta viiruste vastu (DVV)	Rotaviirus	30 sek.
Efektiivsus ümbriseta viiruste vastu (vastavuses DVV-ga)		
Efektiivsus ümbriseta viiruste vastu (vastavalt EN)	MNV (EN 14476)	
	- puhtad tingimused	4 tundi
	- määratud tingimused	4 tundi
(Toidu) Tööstus		
EN Faas 2 / 2 Faas 2 / 1 Efektiivsus vastavalt EN normidele (Faas 2/2 ja Faas 2/1). Testitud erinevates tingimustes.	Bakteritsiidne (EN 13697 + 1276)	
	- vähene saastumine (20 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (20 °C)	1 min.
	- vähene saastumine (10 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (10 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (4 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk(4 °C)	5 min.
	Pärmiseente vastane (EN 13697 + EN 1650)	
	- vähene saastumine (20 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (20 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (10 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (10 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (4 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk(4 °C)	5 min.
EN Faas 2 / Etapp 2 Efektiivsus vastavalt EN Faas 2/Etapp 2 (praktilised testid), testitud erinevates tingimustes.	Bakteritsiidne (EN 13697)	
	- vähene saastumine (20 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk(20 °C)	1 min.
	- vähene saastumine (10 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (10 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (4 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (4 °C)	5 min.
	Pärmiseente vastane (EN 13697)	
	- vähene saastumine (20 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (20 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (10 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (10 °C)	5 min.
	- vähene saastumine (4 °C)	1 min.
	- kõrge saastumise hulk (4 °C)	5 min.
EN Faas 2 / Etapp 1 Efektiivsus vastavalt EN Faas 2 / Etapp 1 (suspensioontestid), testitud erinevates tingimustes	Bakteritsiidne (EN 1276)	
	- vähe ja palju saastumist (20 °C)	1 min.
	- vähe ja palju saastumist (10 °C)	1 min.
	- vähe ja palju saastumist (4 °C)	1 min.
	Pärmiseente vastane (EN 1650)	
	- vähe ja palju saastumist (20 °C)	1 min.
- vähe ja palju saastumist (10 °C)	1 min.	
	- vähe ja palju saastumist (4 °C)	1 min.

Nimekirjad

Mikrobac® Tissues lahuse aine on VAH nimekirjas (Association for Applied Hygiene)
CE-märgistus vastavalt meditsiiniseadmete direktiivile (MDD).

Keemilis-füüsikaline koostis

Kogu info Mikrobac® Tissues kasutuslahuse kohta:
Tihedus (20 °C) u. 1 g/cm³
pH-väärtus (20 °C) u. 8

Mõõdud:

Mikrobac Tissues 180 x 200 mm

Säilivus

Pärast avamist: 3 kuud

Maaletooja: Semetron AS



Efficacy tested with the Mikrobac® Tissues use-solution.