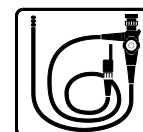




neodisher® Septo Plus



Reinigungs- und Desinfektionsmittel zur manuellen Aufbereitung von thermostabilen und thermolabilen Instrumenten



Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

- Manuelle Reinigung und Desinfektion von thermostabilen und thermolabilen Instrumenten (inklusive flexibler Endoskope) und Dentalinstrumenten
- Desinfizierende Vorreinigung von thermostabilen und thermolabilen Instrumenten (inklusive flexibler Endoskope) und Dentalinstrumenten im Tauch- bzw. Ultraschallbad z.B. vor der maschinellen Aufbereitung für einen optimalen Personalschutz

Leistungsspektrum:

- Bakterizide und levurozide Wirksamkeit nach VAH¹-Methoden und EN-Normen² sowie begrenzt viruzide Wirksamkeit nach EN-Normen² und RKI/DVV³ gutachterlich bestätigt
- Geeignet für Edelstahl, eloxiertes Aluminium, Buntmetalle (Kupfer und Messing), Silikon, Kunststoffe, Hartplastik, Hartgummi, Keramik
- VAH¹-gelistet, in der IHO⁴-Desinfektionsmittelliste eingetragen

Besondere Eigenschaften:

- Sehr gute Reinigungsleistung, nicht proteinfixierend
- Ausgezeichnete Materialverträglichkeit
- Angenehmer Geruch, frei von Parfüm
- Frei von CMR⁵-Desinfektionswirkstoffen
- Frei von Aminen, kompatibel mit aldehyd- und peressigsäurehaltigen Desinfektionsmitteln

Anwendung und Dosierung:

neodisher Septo Plus kann in Tauchbädern oder Ultraschallbädern verwendet werden. Je nach gewünschter Wirksamkeit eine Lösung entsprechend der Dosierempfehlung herstellen. Die Instrumente bzw. Endoskope luftblasenfrei in diese Lösung einlegen und die erforderliche Einwirkzeit einhalten.

Zur Herstellung der neodisher Septo Plus-Anwendungslösungen wird die Verwendung von kaltem, enthärtetem Wasser oder Weichwasser mit weniger als 3 °d empfohlen. Die Wasserhärte sollte 20 °d nicht übersteigen.

Hohe Belastung (nicht vorgereinigte Instrumente), 20 °C	
Bakterizid, levurozid (VAH)	10 ml/l (1,0 %), 15 min
Bakterizid (EN 13727, EN 14561), levurozid (EN 13624, EN 14562)	10 ml/l (1,0 %), 5 min oder 5 ml/l (0,5 %), 15 min
Begrenzt viruzid (inkl. HBV, HCV, HIV) (EN 14476, EN 17111)	10 ml/l (1,0 %), 5 min oder 5 ml/l (0,5 %), 15 min
Begrenzt viruzid (inkl. HBV, HCV, HIV) (RKI/DVV)	15 ml/l (1,5 %), 5 min oder 10 ml/l (1,0 %), 15 min
Rotaviren (EN 14476, EN 17111)	10 ml/l (1,0 %), 15 min
Polyomavirus SV 40 (EN 14476, EN 17111)	20 ml/l (2,0 %), 15 min oder 15 ml/l (1,5 %), 30 min

Die Haltbarkeit der unbenutzten Anwendungslösung beträgt 28 Tage. Belastete Anwendungslösungen sind dagegen laut Empfehlung der KRINKO⁶ und des BfArM⁷ täglich bzw. bei sichtbarer Verschmutzung sofort zu wechseln.

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Zur kontrollierten Dosierung empfiehlt sich der Einsatz von Dosierhilfen, wie z.B. das Dosiergerät neomatik mediDOS. 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.
- neodisher Septo Plus-Anwendungslösung ist mit Wasser (vorzugsweise vollentsalzt) gründlich abzuspülen.
- Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen des Medizinprodukteherstellers entsprechend den Anforderungen der DIN EN ISO 17664.



neodisher® Septo Plus

- Nicht geeignet für die Schlussdesinfektion semikritischer Medizinprodukte.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.

Gutachten:

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

Technische Daten:

pH-Wert	6,1 - 6,0 (5 - 20 ml/l, bestimmt in vollentsalztem Wasser, 20 °C)
Viskosität	< 50 mPa s (Konzentrat, 20 °C)
Dichte	ca. 1,0 g/cm ³ (20 °C)

Inhaltsstoffe:

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

Wirkstoff in 100 g:
18 g N,N-Didecyl-N-methyl-
poly(oxyethyl)ammoniumpropionat

MB 4209/3-2
Stand: 08/2020

CE-Kennzeichnung:  0297

neodisher Septo Plus erfüllt die Vorgaben resultierend aus der europäischen Medizinproduktegesetzgebung.

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 30 °C einzuhalten. Bei sachgemäßer Lagerung 3 Jahre lagerfähig. Verwendbar bis: siehe Aufdruck auf dem Etikett hinter dem Symbol .

Im Laufe der Lagerzeit kann es in original verschlossenen Gebinden zu Farbschwankungen kommen. Die anwendungstechnischen Eigenschaften werden dadurch nicht beeinflusst.

Gefahren- und Sicherheitshinweise:

Sicherheits- sowie Umweltinformationen finden Sie in den 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
- 2 Europäischen Normen EN13727, EN13624, EN14561, EN14562, EN 14476 und EN 17111
- 3 Prüflinien des Robert-Koch-Instituts (RKI) und der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung von Viruskrankheiten (DVV)
- 4 Industrieverband Hygiene und Oberflächenschutz
- 5 Carcinogenic, Mutagenic, toxic to Reproduction [krebserzeugend, erbgutverändernd, fortpflanzungsgefährdend]
- 6 Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention beim Robert Koch-Institut
- 7 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte



DR. WEIGERT

Chemische Fabrik Dr. Weigert GmbH & Co. KG
Mühlenhagen 85 • D-20539 Hamburg

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.