



gigasept® instru AF ist ein aldehydfreies Desinfektions- und Reinigungspräparat für chirurgisches Instrumentarium in Klinik und Praxis.

gigasept® instru AF

Unser Plus:

- aldehydfrei
- sehr gute Reinigungsleistung
- umfassende mikrobiologische Wirksamkeit
- verkürzte Einwirkzeit im Ultraschallbad

Anwendungsgebiete

Für die manuelle Reinigung und Desinfektion von thermolabilem und thermolabilem Instrumentarium aller Art (ausgenommen flexible Endoskope). Aufgrund der hervorragenden Reinigungsleistung – insbesondere im Ultraschallbad – und der umfassenden mikrobiologischen Wirksamkeit bietet gigasept® instru AF alle wichtigen Produkteigenschaften für die Instrumentenaufbereitung in Klinik und Praxis.

Anwendungshinweise

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

Dosierung: Je nach Wirkungsgradgrad 1,5 % – 4 %.

Anwendungsbeispiel: 1 Liter einer 3 %igen Gebrauchslösung entspricht 970 ml Wasser und 30 ml gigasept® instru AF.

Aufzubereitende Endoskope und Instrumente sofort nach Gebrauch in die gigasept® instru AF-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung, auch bei Hohlkörperinstrumenten, achten und einwirken lassen. Nach der Reinigung das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser, abspülen/durchspülen, um Rückstände der Reinigungslösung 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 ersetzen.

Ultraschallreinigung:

gigasept® instru AF ist insbesondere für den Einsatz in Ultraschallgeräten geeignet. Die chemische Stabilität des Produktes ist hierbei gegeben. Untersuchungen haben gezeigt, dass mit gigasept® instru AF schon nach wenigen Sekunden eine sehr gute Reinigung erzielt werden kann. Entsprechende Berichte können Sie gern bei uns anfordern. Die Gebrauchslösung nicht über 40 °C erwärmen.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid EN 13727, EN 14561 gemäß VAH - hohe Belastung	3 % (30 ml/l) 2 % (20 ml/l) 1,5 % (15 ml/l)	15 Min. 30 Min. 60 Min.
levurozid EN 13624, EN 14562 gemäß VAH - hohe Belastung	3 % (30 ml/l) 2 % (20 ml/l) 1,5 % (15 ml/l)	15 Min. 30 Min. 60 Min.
mykobakterizid EN 14348, EN 14563 gemäß VAH - hohe Belastung	3 % (30 ml/l) 2 % (20 ml/l) 1,5 % (15 ml/l)	15 Min. 30 Min. 60 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) EN 14476, EN 17111 - hohe Belastung	1 % (10 ml/l)	10 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	1 % (10 ml/l)	10 Min.
Rotavirus EN 14476 - hohe Belastung	2 % (20 ml/l)	60 Min.
Adenovirus gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	4 % (40 ml/l)	60 Min.
Polyoma SV40 gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	4 % (40 ml/l)	60 Min.
Im Ultraschallbad (bakterizid, levurozid, mykobakterizid)	3 % (30 ml/l)	5 Min.

gigasept® instru AF

Listungen

- IHO-Liste
- VAH-Zertifikat



Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Wirkstofflösung enthalten an wirksamen Bestandteilen:
15,6 g Cocospropylendiaminguanidindiacetat,
35 g Phenoxypropanole, 2,5 g Benzalkoniumchlorid.

Chemisch-physikalische Daten

Farbe	grün
Dichte	ca. 0,99 g/cm ³ / 20 °C
Flammpunkt	40,5 °C / Methode : ISO 3679
Form	flüssig
pH	9,1 – 9,5 / 100 % / 20 °C
Viskosität, dynamisch	ca. 30 mPa*s / 20 °C / Methode: DIN 54453

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.

Wenn Gebrauchslösungen und Konzentrate von gigasept® instru AF mit anderen Produkten (besonders aldehydhaltigen) in Berührung kommen, besteht die Möglichkeit von Ausfällungen/Verfärbungen/Wirksamkeitsverlusten. Daher ist jede Produktvermischung zu vermeiden. Bei Ersteinsatz von gigasept® instru AF empfehlen wir daher, alle Applikationshilfen und Wannen sorgfältig mit Wasser zu spülen.

Behälter dicht geschlossen halten. Vor Frost, Hitze und Sonnenbestrahlung schützen. Im Originalbehälter lagern. Nach Ablauf des Verfalldatums Präparat nicht mehr anwenden.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept® instru AF 2 l-Flasche	5 / Karton	107411 PZN: 04197442
gigasept® instru AF 5 l-Kanister	1 Kanister	107412 PZN: 04197465

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