



gigasept® PAA

Specjalistyczna dezynfekcja endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz sprzętu i oprzyrządowania okulistycznego.

Zalety preparatu

- nie zawiera aldehydów
- doskonale tolerancja materiałowa materiałowa, nie powoduje matowienia optyki
- nie stwierdza się podrażnienia śluzówki w przypadku stosowania opłukanych narzędzi
- szybka i szeroka skuteczność mikrobiologiczna
- zapobiega tworzeniu się biofilmu
- zawiera substancje chroniące przed korozją
- roztwór gotowy do użycia

Typ preparatu

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, itp. Preparat **gigasept® PAA** nie jest przeznaczony do dezynfekcji pozostałych wyrobów medycznych bądź narzędzi.

Dane dotyczące produktu

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

Dane fizykochemiczne

Koncentrat:	
Wygląd:	przezroczysta, bezbarwna ciecz
Gęstość (20°C):	1,02 g/ml
Wartość pH:	ok. 4
0,75 % roztwór użytkowy:	
Wygląd:	przezroczysty, jasnozielony
Wartość pH:	ok. 8,8

Skuteczność mikrobiologiczna

gigasept® PAA jest skuteczny wobec bakterii (w tym Tbc M. terrae), grzybów, wirusów, sporów.

Czasy oddziaływania

Bakterie	EN 1040, EN 13727	5 minut
Tbc (M. terrae)	EN 14348	5 minut

Grzyby	EN 1275, EN 13624	5 minut
Spory	EN 14347	1 minuta
Wirusy	EN 14476	5 minut

Metody stosowania / wskazówki

Preparat **gigasept® PAA** jest roztworem gotowym do użycia. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. W przypadku silnego zanieczyszczenia, zaleca się jednak wcześniejszą wymianę roztworu. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków testowych do badania **gigasept® PAA** (zaleca się sprawdzenie aktywności roztworu za pomocą pasków każdorazowo przed rozpoczęciem każdego cyklu dezynfekcji). Przed rozpoczęciem dezynfekcji endoskopy należy zawsze poddać wstępnemu oczyszczeniu. W czasie dezynfekcji należy zwracać uwagę na całkowite zamoczenie powierzchni. Instrumenty i narzędzia wewnątrz puste należy tak zanurzyć, aby usunąć znajdujące się w nich powietrze. Nie należy przekraczać czasu dezynfekcji powyżej 30 min. Po zakończeniu dezynfekcji endoskopy lub narzędzia należy dokładnie opłukać wodą sterylną lub filtrowaną.

Wykorzystanie testów paskowych gigasept® PAA

Testy paskowe **gigasept® PAA** zmieniają barwę na czarną lub ciemnoniebieską, jeśli roztwór preparatu jest skuteczny. Jeśli nie obserwuje się zmiany barwy lub zmiana barwy paska jest tylko częściowa, roztwór nie jest już skuteczny i należy go zmienić.

Sposób użycia

Zanurzyć test paskowy w roztworze na 1 sekundę. Strząsnąć nadmiar roztworu. Sprawdzić barwę strefy testowej paska po upływie 10 sekund. Jeśli barwa paska zmienia się na czarną roztwór jest skuteczny. Jeśli nie obserwuje się zmiany barwy paska, roztwór należy zmienić. Zmianę barwy zachodzącą po 15 sekundach należy zignorować.

Tolerancja materiałowa

Preparat **gigasept® PAA** charakteryzuje się doskonałą tolerancją materiałową z endoskopami światłowodowymi i wideoendoskopami wielu producentów. Preparat nie jest przeznaczony do dezynfekcji narzędzi i wyrobów medycznych powlekanych warstwą niklu lub chromu albo części wykonanych z metali nieżelaznych (np. z miedzi, mosiądzu, itd.). Nie stosować preparatu po upływie terminu ważności.

gigasept® PAA

Wzajemne oddziaływanie z innymi preparatami

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.)

Oznakowanie zgodnie z Dyrektywą Unii Europejskiej

(dotyczy koncentratu):

- Xi:** Produkt drażniący.
- R41:** Ryzyko poważnego uszkodzenia oczu.
- S26:** Zanieczyszczone oczy przemyć natychmiast dużą ilością wody i zasięgnąć porady lekarza.
- S39:** Nosić okulary ochronne lub ochronę twarzy.

Uwagi specjalne

Preparat gigasept® PAA nie jest sklasyfikowany jako substancja niebezpieczna w przypadku spożycia (test OECD 401) lub podrażnienia skóry (OECD 404).

Preparat gigasept® PAA nie tworzy toksycznych par – średnie granice narażenia na działanie składników są przestrzegane.

Preparat gigasept® PAA nie jest substancją powodującą powstawanie uczuleń (test OECD 406).

Wskazania szczególne

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.

Informacja dotycząca ochrony środowiska

Firma Schülke & Mayr dysponuje opatrzonym certyfikatami DIN ISO 9001 i DIN EN 13485 zwalidowanym systemem zarządzania procesami ochrony środowiska w myśl rozporządzenia w sprawie audytów w zakresie ekologii (nr rej. DE-S-150 00003) i ISO 14001.

Podatność na rozkład biologiczny:

gigasept® PAA łatwo ulega biodegradacji. Użyty roztwór może być spuszczać do sieci kanalizacyjnej.

Opinie rzeczoznawców / ekspertyzy:

Na życzenie dostarczymy raporty potwierdzające skuteczność mikrobiologiczną.

Dostępne opakowania

Preparat gigasept® PAA dostępny jest w opakowaniach: 5 L kanister. Butelki wykonane są z polietylenu (HDPE), nakrętki z polipropylenu (PP). Testy paskowe gigasept® PAA dostępne są w opakowaniach: 50 szt.

Trwałość koncentratu:

Termin ważności: 15 miesięcy.

Certyfikat

CE 0297

Wytwórca:

BIOXAL SA
71100 Chalon sur Saône, Francja

Dystrybucja

Schulke Polska Sp. z o.o.
ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa
tel.: 022 568 22 02, fax: 022 568 22 04
schulke.polska@schuelke.com, www.schulke.com.pl