



# gigasept® PAA

## 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, videoendoskopy 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

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

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 każdrozowo przed rozpoczęciem każdego cyklu dezynfekcji). Przed rozpoczęciem dezynfekcji endoskopy należy zawsze poddać wstępemu oczyszczeniu. W czasie dezynfekcji należy zwrócić uwagę na całkowite zamoczenie powierzchni. Instrumenty i narzędzia wewnętrz puste należy tak zanurzyć, aby usunąć znajdującej 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. Strąsnąć 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 videoendoskopami 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, mosiązdu, 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(I) 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 szczegółowe

Przepisy dotyczące zapobiegania nieszczęśliwym wypadkom przewidują obowiązek noszenia rękawic ochronnych podczas obchodzenia się z produktami 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 spuszczany do sieci kanalizacyjnej.

## Opinie rzeczników / 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

## Wytwarzca:

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