## CLEANISEPT®

✓ aldehydfrei✓ phenolfrei

# flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

- aldehydfreies Präparat mit guter Reinigungskraft
- DVG-gelistet für den Einsatz im Lebensmittelbereich
- parfümfrei













### PRÄPARATETYP

CLEANISEPT® ist ein Kombinationspräparat zur Desinfektion und Reinigung von medizinischem Inventar, Medizinprodukten sowie Flächen aller Art. CLEANISEPT® ist auf modernen quartären Ammoniumverbindungen aufgebaut. Es enthält keine Aldehyde und Phenole, zeichnet sich durch eine geringe Toxizität bei guter Reinigungskraft aus und ist parfümfrei. Daher ist CLEANISEPT® hervorragend geeignet für alle Bereiche der Lebens-mittelverarbeitung und Großküchen. CLEANISEPT® ist besonders geeignet für Bereiche, in denen neben der Erfüllung hoher hygienischer Anforderungen eine Geruchsbelästigung vermieden werden muss. CLEANISEPT® ist auch als alkoholfreie Schnelldesinfektion zu verwenden. Für Acrylglas geeignet.

**CLEANISEPT**® erfüllt die gesetzlichen Anforderungen zur Arbeitssicherheit gem. TRGS 525/406.

Produkt-Code für Reinigungs- und Pflegemittel gem. GISBAU: GD 30.

### ANWENDUNGSBEREICHE

Gem. MPG: Desinfektion und Reinigung von nichtinvasiven alkoholempfindlichen Medizinprodukten wie Inkubatoren. Gem. Biozidrichtlinie: Zur Flächendesinfektion und -Reinigung von medizinischem Inventar und Flächen aller Art. Auch in allen Bereichen der Lebensmittelverarbeitung und Großküchen. Kann auch zur Badewannendesinfektion und -reinigung eingesetzt werden. Besonders für alkoholempfindliche Flächen geeignet.

### ANWENDUNG

- 1. Scheuer-Wisch-Desinfektionen, Zwei-Eimer-Methode oder ähnliche Verfahren.
- 2. Aus zentralen oder dezentralen Dosieranlagen (BAM geprüft für DG 3).
- 3. Sprühen aus stationären oder mobilen Geräten.
- 4. Mit nachfüllbaren Dosierflaschen.

### WIRKUNGSSPEKTRUM

#### **CLEANISEPT®** wirkt:

- bakterizid (inkl. MRSA)
- levurozid (C. albicans)
- virusinaktivierend inkl. Vaccinia-, BVDV, HBV, HIV, HCV sowie Influenza-/ Grippe-/Papova-/Polyoma- und Rota-Viren)

### Dosierung / Einwirkzeit

### bakterizid inkl. MRSA, levurozid

gem. DGHM/VAH-Richtlinien
geprüft bei hoher Belastung

2,5 %

15 Min.

2 %

30 Min.

1 Std.

als alkoholfreie Schnelldesinfektion:

\* gelistet in der 5-Min.-Spalte der VAH-Liste

wirksam gegen alle behüllte Viren

inkl. HBV/HIV/Vaccinia-/HCV/BVDV/ Influenza-/Grippe-Viren (begrenzt viruzid gem. RKI-Empfehlung)

2,5 % 5 Min.
2 % 15 Min.
7,5 % 30 Sek.
Papova-/Polyoma-Viren 2 % 30 Min.
7,5 % 2 Min.
Rota-Viren 0,5 % 30 Sek.

Einwirkzeit gem. DVG-Richtl.: siehe DVG-Liste (www.dvg.net)

### FN FINWIRK7FITEN

Belas- tung	EN 1276 Bakterizidie	EN 1650 Levurozidie	EN 13697 Bakterizidie	EN 13697 Levurozidie	
niedrig	0,25 % 5 min	0,5 % 5 min.	0,25 % 5 min.	0,5 % 5 min.	
hoch	0,5 % 5 min	0,75 % 5 min.	0,5 % 5 min.	0,75 % 5 min.	



### flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

### ZUSAMMENSETZUNG

In 100 g sind enthalten:

3,33 g Didecyldimethylammoniumchlorid

6,66 g Quaternäre Ammoniumverbindungen, Benzyl-C<sub>12-16</sub>-alkyldimethyl-, Chloride

Enthält: Nichtionische Tenside 5-15 %

Die im Produkte enthaltenen Tenside sind biologisch abbaubar gem. EU Detergenzienverordnung.

### CHEMISCH-PHYSIKALISCHE DATEN

Aussehen des Konzentrates: klare, farblose Flüssigkeit pH-Wert: 7,25 +/- 1,25

### LIEFERFORMEN

Einzelpackung	Verkaufeinheit	PZN	ArtNr.	
10 ml Dosierbeutel	320 x 10 ml	-	00-204-0001	
1 L Dosierfl.	10 X 1 L	1834724	00-204-010	
2 L Flasche	6 x 2 L	1834730	00-204-020	
5 L Kanister	3 x 5 L	1834747	00-204-050	
10 L Kanister	1 X 10 L	1834753	00-204-100	
25 L Kanister	1 X 25 L	-	00-204-250	

### DOSIERHILFEN

Dosierpumpe für 2 Liter Flasche, 5- und 10 Liter Kanister, Dosierflasche, Kanisterumfüllhahn, 10 ml Dosierbeutel. Kanisterschlüssel, Dosierautomaten.

### BESONDERE HINWEISE

Reizt die Haut. Gefahr ernster Augenschäden. Sehr giftig für Wasserorganismen. Bei Berührung mit den Augen sofort gründlich mit Wasser abspülen und Arzt konsultieren. Schutzbrille/ Gesichtsschutz tragen.

Dampf/ Aerosol nicht einatmen. Nur in gut gelüfteten Bereichen verwenden. Abfälle und Behälter müssen in gesicherter Weise beseitigt werden.

Bei nicht für die Haut bestimmten Desinfektionsmitteln ist das Tragen von Schutzhandschuhen von den Berufsgenossenschaften vorgeschrieben.

Desinfektionsmittel sicher verwenden. Vor Gebrauch stets Kennzeichnung und Produktinformation lesen.

### GUTACHTEN

Prof. Dr. Werner, Hygieniker, Bischofshofen:

Gutachten zur Wirksamkeit gegen SV4o/Polyoma-Viren gem. EN 14476.

Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-Richtlinien. Gutachten für den Einsatz im Lebensmittelbereich gem. neuen DVG-Richtlinien (2007).

Gutachten zur bakteriziden und levuroziden Wirksamkeit gem. EN 1276, EN 1650 und EN 13697.

**Prof. Dr. Schubert**, Hygieniker, Frankfurt/Main: Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-Richtlinien.

Dr. Brill, Hygieniker, Hamburg:

Gutachten für den Einsatz im Lebensmittelbereich gem. neuen DVG Richtlinien (2007).

Prüfung der mikrobiologischen Stabilität von *CLEANISEPT*® im *DESCO WIPES SYSTEM*.

Wirksamkeit des **Desco Wipes** Tüchersystems im quantitativen Flächenversuch mit OP-Fliesen bei Einsatz von **CLEANISEPT** <sup>®</sup>. Prüfung der mikrobiologischen Stabilität von **CLEANISEPT** im **Eco Wipes** System.

Dr. Steinmann, Virologe, Bremen:

Gutachten zur Wirksamkeit gegenüber Rota-Viren, Vacciniavirus, BVDV (HCV) gem. DVV/RKI Leitlinie 2008.

**Dr. Schmelz,** Hygieniker, Göttingen: Gutachten zur Wirksamkeit gegenüber hautpathogenen Pilzen.

BAM (Bundesanstalt für Materialforschung und -prüfung), Berlin: Bericht über die Herstellung gebrauchsfertiger Desinfektionsmittellösungen mit Hilfe des Gerätes Henkel DG 3 (aufgenommen in den Anhang der RKI-Liste).

**Fa. Schmitz & Söhne,** Wickede: Einsatz an med. Inventar/Polstern der Fa. Schmitz & Söhne.

### REGISTRIERUNG / ZERTIFIZIERUNG

Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der DGHM/VAH. Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der ÖGHMP. \*Aufgenommen als "CLEANISEPT N" in die aktuelle Desinfektionsmittelliste für den Lebensmittelbereich der DVG (Deutsche Veterinärmedizinische Gesellschaft). Gelistet in der IHO-Viruzidie-Liste (www.iho-viruzidie-liste.de). Registriert als Biozid-Produkt bei der baua (Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin) gem. Biozidgesetz: baua Reg.-Nr.: N-48487 und N-48488. Entspricht der EU-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte.

### UMWELTINFORMATION

Die Produkte der Dr. Schumacher GmbH werden nach modernen, sicheren und umweltschonenden Verfahren hergestellt. Durch die Einhaltung hoher Qualitätsstandards wird eine gleichbleibende, sehr gute Produktqualität sichergestellt. Das Unternehmen ist zertifiziert nach DIN EN 13485, DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001 & BS OHSAS 18001 und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem nach EMAS.

