



DENTO-VIRACTIS INSTRUGERM 54

Diluição:
0,5%

Descrição

Dento-Viractis Instrugerm 54 é recomendado para a **pré-desinfecção de dispositivos médicos**



Áreas de de aplicação

Utilização em dispositivos médicos

Apresentação comercial

Garrafa de 1 litro com medidor.
Bidão de 5 litros.

DENTO-VIRACTIS

Atividade antimicrobiana			Concentração	Tempo de contacto
Bactericida	EN 13727	Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae	0,5%	5 min
	EN 14561	Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae	0,5%	10 min
Leveduricida	EN 13624	Candida albicans	0,5%	5 min
	EN 14562	Candida albicans	0,5%	10 min
Virucida	EN 14476	Vírus do herpes	0,5%	5 min
		Hepatite B		
		Hepatite C	0,5%	10 min
		HIV		
	EN 17111	Vírus vaccinia	0,5%	10 min



DENTO-VIRACTIS INSTRUGERM 54

DENTO-VIRACTIS

Instruções de utilização	Concentração: 0,5% (5 ml/L) = (25 ml/5 L). Tempo de contacto: 15 minutos. Temperatura: 20°C
Precauções de utilização	Ver a ficha de dados de segurança. PERIGO. CAS 94667-33-1: N,N-DIDECIL-N-METIL-POLI PROPIONATO DE (OXIETIL) AMÓNIO. Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves. Muito tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros. Usar luvas de proteção/vestuário de proteção/proteção ocular/proteção facial. SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE (ou o cabelo): Retirar imediatamente toda a roupa contaminada. Enxaguar a pele com água/tomar um duche. SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: Enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos. Se usar lentes de contacto, retire-as, se tal lhe for possível. Continuar a enxaguar. Contacte imediatamente um centro de informação antivenenos ou um médico.
Manual de instruções (03/08/2020)	Primeira introdução no mercado: 07-2020. Destinado a utilização exclusiva por profissionais para a pré-desinfecção de dispositivos médicos invasivos, como os instrumentos cirúrgicos, equipamentos da sala de cirurgia, equipamentos de oftalmologia e contactologia. Não utilizar o produto após o seu prazo de validade. Fechar bem o recipiente após a utilização. Não reutilizar o banho de pré-desinfecção (ou seguir as recomendações locais em vigor). Não misturar com outros produtos. As embalagens devem ser eliminadas como resíduos perigosos sob a responsabilidade exclusiva do detentor das mesmas. Não lançar os resíduos em esgotos e cursos de água. Qualquer incidente grave relacionado com o dispositivo deve ser notificado ao fabricante e à autoridade competente. Verificar a compatibilidade do material tratado com os materiais testados no estudo de corrosão COR010435_mat: compatibilidade com aço inoxidável, alumínio, HOPE, silicone, bainhas de endoscópio, tungsténio, viton, latão e PVC.
Rotulagem	 

Marcação CE0459 obtida em 2019. Versão do formulário 1.0. de 09/2021

Distribuído por:
CADENCE
2 bis, chemin du loup
93290 Tremblay-en-France
FRANCE



FRANK LAB
3 avenue des Frenes
Z.A. de l'Observatoire
78180 Montigny-le-Bretonneux
FRANCE