

ANIOXYDE 1000

Désinfectant
de Haut Niveau /
Stérilisant à froid



- **Produit breveté**
- **Premier désinfectant de Haut Niveau et stérilisant chimique issu du Système Phéra®**
- **Production extemporanée d'acide peracétique**
- **Alternative au Glutaraldéhyde**
- **Formulé sans aldéhyde : pas de fixation de protéines**
- **Formulé sans acide acétique, pH neutre**
- **Vérification de l'efficacité du bain par bandelette**
- **Spectre complet en 5 minutes**

INDICATIONS

Désinfection de haut niveau / Stérilisation à froid du matériel chirurgical, médical, du matériel d'endoscopie, du matériel thermosensible et des dispositifs médicaux.

CARACTERISTIQUES

- Absence de vapeur d'acide acétique : meilleure tolérance pour l'utilisateur.
- Utilisation simplifiée : activateur intégré au bidon de 5L.
- Efficacité du produit démontrée à 900ppm d'Acide peracétique.
- Conservation du bain de trempage: 14 jours maximum, vérifier la conformité de la solution avec les bandelettes de contrôle.
- Compatible avec tout type de produits nettoyant-pré-désinfectants à pH neutre.
- Compatible avec tout type de bacs et paillasses.
- Peut s'utiliser en présence de système d'aspiration des vapeurs.
- Maîtrise de la corrosion des métaux par la présence d'agents anti-corrosifs.
- La solution désinfectante contient de 1500 ppm d'APA (après activation) à 900 ppm (concentration limite détectée par les bandelettes).

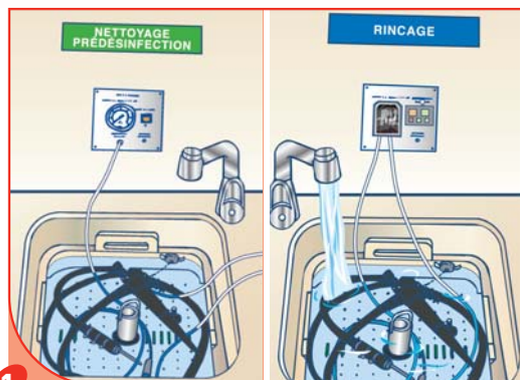
PRÊT A L'EMPLOI
APRES ACTIVATION



ANIOXYDE 1000

Désinfectant de Haut Niveau / Stérilisant à froid

MODE D'EMPLOI



Etape de pré-désinfection : Nettoyer le dispositif médical avec un produit de type ANIOSYME DD1, HEXANIOS G+R, SEPTANIOS MD ou ANIOSYME PLA II. Rincer soigneusement.
Pour le matériel endoscopique : écouvillonner et irriguer.



Etape de désinfection : verser la solution activée (voir procédure d'activation de la solution sur l'étiquette/protocole). Couvrir le bac.
Temps de contact : 5 minutes.
Pour le matériel endoscopique : faire circuler la solution à l'intérieur des canaux.



Rincer soigneusement le dispositif médical à l'eau stérile ou filtrée (0,2µm).
Pour le matériel endoscopique : l'extérieur et l'intérieur du dispositif médical.



Essuyer avec un champ à usage unique. Conserver le dispositif médical le plus aseptiquement possible jusqu'à nouvelle utilisation.

COMPOSITION QUALITATIVE

Production extemporanée d'acide peracétique à partir de l'acétylcaprolactam (système PHERA®). ANIOXYDE 1000-GÉNÉRATEUR contient 3% de peroxyde d'hydrogène.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dangereux - respecter les précautions d'emploi (Etablies selon la Directive 99/45/CE et ses adaptations).
Stockage : de +5°C à +25°C.
STOCKER EN POSITION VERTICALE
Dispositif médical de la classe IIb (Directive 93/42/CEE modifiée).

CONDITIONNEMENTS

- 1 4 bidons de 5 L + activateur intégré.....Réf. 1081.299
- 2 Bandelettes de contrôle (boîte de 50).....Réf. 100.194

PROPRIETES MICROBIOLOGIQUES

Actif sur	Normes	Temps de contact
Bactéries	EN 1040, EN 13727, EN 14561	5 minutes
Mycobactéries	EN 14348, EN 14563	5 minutes
Levures / Moisissures	EN 1275, EN 13624, EN 14562	5 minutes
Virus	EN 14476 : - Poliovirus type 1 - Adenovirus	5 minutes
Spoires de bactéries	EN 14347 : - Bacillus subtilis - Bacillus cereus EN 13704 : - Bacillus subtilis (5 log) - Bacillus cereus - Clostridium sporogenes - Clostridium difficile	5 minutes

