



neodisher® Dekonta AF



Reinigungs- und Desinfektionsmittel zur maschinellen Aufbereitung von Bettgestellen und Transportwagen

Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

- Kombinierte Reinigung und Desinfektion in Dekontaminationsanlagen von z.B. Bettgestellen, Instrumentencontainern, OP-Liegen, Transportwagen und OP-Schuhen
- Kombinierte, maschinelle Reinigung und Desinfektion von Persönlicher Schutzausrüstung (PSA)¹

Folgende Wirksamkeiten wurden unter hoher Belastung nachgewiesen:

Leistungsspektrum:

- Bakterizide, levurozide und begrenzt viruzide Wirksamkeit
- Die Wirksamkeit wurde nach Europäischen Normen geprüft und bestätigt und entspricht somit den Anforderungen der EN 14885
- Die Wirksamkeit gegen behüllte Viren (inkl. HBV, HIV, HCV) wurde zusätzlich nach der Leitlinie von DVV/RKI² geprüft und bestätigt
- In der IHO³-Desinfektionsmittelliste eingetragen

Besondere Eigenschaften:

- Frei von Aldehyden
- Schnelle Wirksamkeit und hohe Materialschonung
- Die Anwendungslösungen liegen im pH-neutralen Bereich zwischen pH 5 - 8 bei Verwendung von enthärteten Wasserqualitäten
- Entspricht den Anforderungen des AK-BWA⁴ und der ISO 15883-7

Anwendung und Dosierung:

neodisher Dekonta AF ist in Dekontaminationsanlagen einsetzbar. Die Dosierung erfolgt über das maschineneigene Dosiergerät. Konzentration, Temperatur und Einwirkzeit sind vom Maschinentyp abhängig.

Kombinierte Reinigung und Desinfektion in Dekontaminationsanlagen von z.B. Bettgestellen, Instrumentencontainern, OP-Liegen, Transportwagen und OP-Schuhen

	50 °C	55 °C	60 °C
bakterizid (EN 13727, EN 14561)	10 ml/l (1,0 %), 2 min 5 ml/l (0,5 %), 5 min	10 ml/l (1,0 %), 2 min	5 ml/l (0,5 %), 2 min
levurozid (EN 13624, EN 14562)	7,5 ml/l (0,75 %), 5 min	5 ml/l (0,5 %), 2 min	5 ml/l (0,5 %), 2 min
begrenzt viruzid (EN 14476, EN 17111, DVV/RKI ²)	10 ml/l (1,0 %), 2 min	5 ml/l (0,5 %), 2 min	5 ml/l (0,5 %), 2 min

Kombinierte Reinigung und Desinfektion von Persönlicher Schutzausrüstung¹ in Reinigungs- und Desinfektionsgeräten und Waschsleudermaschinen

bakterizid, levurozid, begrenzt viruzid	10 ml/l (1,0 %), 5 min, 50 °C 10 ml/l (1,0 %), 2 min, 55 °C
--	--

Die nach AK-BWA⁴ erforderliche verfahrensbedingte Keimreduktion von 5 log Stufen (*Enterococcus faecium*) wurde in verschiedenen Verfahren und Dekontaminationsanlagen exemplarisch nachgewiesen (z. B. Getinge Cleanstation 9120, Dirschl WAT/WDT, Kannegießer CWD-D-Containerschleuse, Reha Wash Typ 313).

Die Kompatibilität mit den neodisher Klarspül- und Nachspülmitteln, die für die maschinelle Aufbereitung von Bettgestellen, Instrumentencontainern und OP-Liegen sowie Transportwagen und OP-Schuhen in Dekontaminationsanlagen empfohlen werden und über das Nachspülwasser in die Dekontaminationslösung gelangen, ist gewährleistet.

neodisher Dekonta AF führt bei der Verwendung von vollentsalztem Wasser zu einem sauren pH-Wert der Anwendungslösung. In diesen Fällen ist auf eine Säurefestigkeit aller Teile zu achten.



neodisher® Dekonta AF

Beim Abfließen saurer Lösungen sind säurefeste Abflussleitungen erforderlich. Eternit und gusseiserne Rohre sind ungeeignet und erfordern eine vorherige Neutralisation der abfließenden Lösung.

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Nach der Anwendung ist die neodisher Dekonta AF-Anwendungslösung vollständig mit Wasser (vorzugsweise vollentsalzt) abzuspülen.
- Bei Verwendung von vollentsalztem Wasser in der Schlusspülung werden Wasserflecken vermieden und gleichzeitig eloxiertes Aluminium geschützt.
- Vor Produktwechsel Dosiersystem inklusive Ansaugschläuche mit Wasser durchspülen.
- Die Aufbereitung von Medizinprodukten muss entsprechend der Medizinproduktegesetzgebung und den geltenden Regularien mit geeigneten validierten Verfahren durchgeführt werden.
- Die Bedienungsanweisung des Herstellers der Dekontaminationsanlage, des Reinigungs- und Desinfektionsgerätes oder der Waschschleudermaschine ist zu beachten.
- Aufbereitung von Medizinprodukten: Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen des Medizinprodukteherstellers entsprechend den Anforderungen der DIN EN ISO 17664 sowie die Empfehlungen des AK-BWA⁴ in der aktuellen Ausgabe der AK-BWA-Broschüre „Maschinelle Dekontamination“.
- Aufbereitung von Persönlicher Schutzausrüstung¹: Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen des Herstellers der Persönlichen Schutzausrüstung.
- Im Notfall ist das manuelle Öffnen und Betreten der Anlage nur mit einem Mehrbereichsfilter (z.B. ABEK-P3) oder mit einem umluftunabhängigen Atemschutz erlaubt.
- Diese Anwendung muss voll automatisiert sein. Nach der Vernebelung findet eine automatische Belüftung statt. Bei korrektem Programmablauf wird die Tür automatisch entriegelt, wenn die Luftkonzentration der Stoffe (CAS 112-34-5 und CAS 77-92-9) unterhalb dem entsprechenden MAK Grenzwert liegt.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.
- *Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.*

Gutachten / Listungen:

Die desinfizierende Wirksamkeit wurde gutachterlich bestätigt. neodisher Dekonta AF wurde im Rahmen der Zulassungen Persönlicher Schutzausrüstung¹ im Hinblick auf die Materialverträglichkeit durch verschiedene Prüf- und Zulassungsstellen angewendet und positiv begutachtet.

Gutachten stellen wir auf Wunsch gern zur Verfügung.

Technische Daten:

pH-Wert	6,3 - 5,4 (4 - 10 ml/l, bestimmt in enthärtetem Wasser 15 °d auf 0 °d, 20 °C)
Viskosität	< 10 mPa s (Konzentrat, 20 °C)
Dichte	ca. 1,0 g/cm ³ (20 °C)

Inhaltsstoffe:

Inhaltsstoffe für Reinigungsmittel gemäß EG-Detergenzienverordnung 648/2004: < 5 % nichtionische Tenside außerdem Desinfektionsmittel

Wirkstoffe in 100 g:


2,25 g Benzalkoniumchlorid, 0,7 g N,N-Didecyl-N-methyl-poly(oxyethyl)ammoniumpropionat

CE-Kennzeichnung:

neodisher Dekonta AF erfüllt die Vorgaben resultierend aus der europäischen Medizinproduktegesetzgebung.

Wenn ein schwerwiegender Vorfall mit diesem Produkt auftritt, ist dies dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Lagerhinweise:

Bei der Lagerung ist eine Temperatur zwischen 0 °C. und 30 °C einzuhalten. Bei sachgemäßer Lagerung 3 Jahre lagerfähig. Verwendbar bis: siehe Aufdruck auf dem Etikett hinter dem Symbol .

Gefahren- und Sicherheitshinweise:

Sicherheits- sowie Umweltinformationen finden Sie in den Sicherheitsdatenblättern. Diese sind unter www.drweigert.ch in der Rubrik „Service/Downloads“ verfügbar.

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung ist das Produkt unbedenklich im Sinne der einschlägigen Richtlinien zur Lebensmittelverarbeitung.

Gebinde nur restentleert und verschlossen entsorgen. Entsorgung von Füllgutresten: siehe Sicherheitsdatenblatt.

MB 4018/3-8
Stand: 02/2021

Die Angaben dieses Merkblattes basieren auf unseren derzeitigen Kenntnissen und Erfahrungen. Sie befreien den Verwender nicht von eigenen Prüfungen und Versuchen. Eine rechtlich verbindliche Zusicherung bestimmter Eigenschaften kann hieraus nicht abgeleitet werden.