



neodisher® Dekonta Med



Reinigings- en desinfectiemiddel

Vloeibaar concentraat

Belangrijkste toepassingsgebied:

- Voor machinale reiniging en desinfectie van o.a. bedden, instrumentencontainers, OK-tafels en andere niet-kritische medische producten.

Eigenschappen:

- Werkzaam tegen bacteriën en gisten (bactericide en levuricide) en omhulde virussen.
- De werkzaamheid is getest en bevestigd door onafhankelijk onderzoek volgens de Europese standaard en voldoet derhalve aan de EN 14885 norm.
- De werkzaamheid tegen omhulde virussen (incl. HBV, HIV, HCV) is getest en bevestigd in overeenstemming met de richtlijnen van DVV/ RKI¹

Speciale eigenschappen:

- Aldehyde vrij
- Snel werkzaam en zeer materiaalvriendelijk
- Bij juiste dosering en gebruik van onthard water is de werking pH-neutraal (tussen 5 en 8)
- Voldoet aan de eisen van AK-BWA² en de ISO 15883-7 norm

Dosering en gebruik:

neodisher Dekonta Med is geschikt voor gebruik in decontaminatie units via een doseersysteem. Concentratie, temperatuur en inwerktijd zijn afhankelijk van het betreffende type machine.

De volgende werkzaamheden zijn bevestigd onder vuile omstandigheden:

	50 °C	55 °C	60 °C
bactericide (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
levuricide (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
actief tegen omhulde virussen (DVV/RKI ¹)	10 ml/l (1.0 %), 2 min	5 ml/l (0.5 %), 2 min	5 ml/l (0.5 %), 2 min

De procesgerelateerde kiemvermindering van 5 logstappen (*Enterococcus faecium*) die noodzakelijk is volgens de AK-BWA2 richtlijnen is aangetoond met verschillende methoden op verschillende machines (o.a. Getinge Cleanstation 9120, Dirschl WAT/WDT, Kannegießer CWD-D-Container- schleuse (container sluis), Reha Wash Type 313).

neodisher Dekonta Med is compatibel met de door ons aanbevolen neodisher naglans en spoelmiddelen ten behoeve van de reiniging en desinfectie van bedden, instrumentencontainers, OK-tafels en andere niet-kritische medische producten.

Bij het gebruik van gedemineraliseerd water heeft de gebruiksooplossing met neodisher Dekonta Med een zure pH-waarde. Hiermee moet rekening worden gehouden met het materiaal van de afvoerleiding. Eterniet en gietijzeren leidingen zijn niet zuurbestendig. In deze gevallen moet de gebruiksooplossing geneutraliseerd worden.



neodisher® Dekonta Med

Algemene gebruiksinstructie:

- Alleen voor professioneel gebruik!
- De neodisher Dekonta Med gebruiksooplossing moet geheel met water afgespoeld worden (bij voorkeur met gedemineraliseerd water). Om watervlekken te voorkomen adviseren wij gedemineraliseerd water in de laatste spoeling, dit beschermt tevens geanodiseerd aluminium.
- Vóór eerste gebruik het doseersysteem inclusief bijbehorende aanzuigslangen met water doorspoelen.
- Verwerking van instrumenten moet voldoen aan alle verordeningen op grond van de Richtlijn Medische Hulpmiddelen en moet worden uitgevoerd in passende gevalideerde processen.
- Let ook op de aanwijzingen van de fabrikant van de reinigingsmachine.
- Let ook op de aanwijzingen van de fabrikant van de te reinigen voorwerpen zoals aangegeven in de DIN en ISO 17664 norm en tevens de aanbevelingen van het AK-BWA² in de huidige uitgave van de AK- BWA brochure "Automated Decontamination".
- Niet vermengen met andere producten.
- *Gebruik desinfectiemiddelen veilig. Lees altijd het etiket en de productinformatie voor het gebruik.*

Test rapporten:

De desinfecterende werking is bevestigd door onafhankelijk onderzoek. Test rapporten zijn op aanvraag verkrijgbaar.

Product gegevens:

pH-waarde	6.3 - 5.4 (4 – 10 ml/l, in demi water 15 °d to 0 °d, 20 °C)
Viscositeit	< 10 mPa s (concentraat, 20 °C)
Soortelijk-gewicht	1.0 g/cm ³ (20 °C)

Samenstelling:

Samenstelling conform EG detergentenrichtlijn (EC) Nr 648/2004:

< 5 % niet ionische tensiden

Tevens desinfecterende stoffen.

werkzame stoffen per 100g:

2.25 g benzalkonium chloride

0.7 g N,N-didecyl-N-methyl-poly(oxyethyl)ammonium propionate

CE-markering:  0297

Conform de Europese richtlijn 93/42/EC, bijlage I voor medische producten.

Opslag informatie:

Altijd bij een temperatuur tussen 0 °C en 30 °C.

Houdbaarheid bij correcte opslag: 36 maanden. Voor de vervaldatum wordt verwezen naar de stempel op het etiket achter het zandloper symbool .

Zie ook het Veiligheids Informatie Blad.

Bijzondere gevaar en veiligheids-aanbevelingen:

Lege verpakkingen (eventueel met productresten) afgesloten afvoeren als chemisch afval in overeenstemming met algemeen wettelijke voorschriften en eventuele plaatselijke verordeningen. Lege en grondig omgespoelde verpakkingen kunnen als bedrijfsafval beschouwd worden en dienovereenkomstig afgevoerd worden.

Zie ook het Veiligheids Informatie Blad (rubriek 13). Deze is verkrijgbaar op www.drweigert.nl onder het kopje "Downloads".

MB 4212/3-1
Versie: 04/2025

¹ according to the guidelines of the Robert Koch-Institute (RKI) and the Deutsche Vereinigung zur Bekämpfung von Viruskrankheiten (DVV) [German Association for the control of Virus Diseases]

² Arbeitskreis Bettgestell- und Wagendekontaminationsanlagen [Working Group for Bedframe and Cart Decontamination Systems]

