

schülke →



gigasept® FF (neu)

gigasept® FF (neu) ist ein auf Bernsteinsäuredialdehyd basierendes Präparat für die manuelle Desinfektion von chirurgischen und empfindlichen medizinischen Instrumenten.

Unser Plus:

- frei von Formaldehyd und GDA
- umfassendes mikrobiologisches Wirkungsspektrum
- hervorragende Materialverträglichkeit
- 7 Tage Standzeit

Anwendungsgebiete

Desinfektion von thermolabilem und -stabilem Instrumentarium, z.B. flexible und starre Endoskope, wasserdichte Ultraschallsonden, Anästhesiezubehör, Atemmasken, Instrumente etc.

Anwendungshinweise

Nur für den professionellen Gebrauch bestimmt.

gigasept® FF (neu) ist ein Konzentrat und wird mit kaltem Wasser zu der gewünschten Anwendungskonzentration verdünnt.

Anwendungsbeispiel: 1 Liter einer 6 %igen Gebrauchslösung entspricht 940 ml Wasser und 60 ml gigasept® FF (neu).

Aufzubereitende Endoskope und Instrumentarium in die gigasept® FF (neu)-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung, auch bei Hohlkörperinstrumenten, achten und einwirken lassen. Nach der Desinfektion das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser gründlich abspülen/ durchspülen, um Rückstände der Lösung vollständig zu entfernen. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller.

Es gilt eine Standzeit von 7 Tagen, wenn die Anwendungslösung ausschließlich zur Desinfektion vorher gereinigter Instrumente eingesetzt wird. Bei sichtbarer Kontamination ist die Desinfektionslösung zu erneuern.

Neben der manuellen Endoskop- und Instrumentenaufbereitung ist gigasept® FF (neu) auch für Halbautomaten geeignet, die im Zirkulationsverfahren bei Raumtemperatur arbeiten.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid / levurozid / tuberkulozid gemäß VAH EN 13727, EN 14561 EN 13624, EN 14562 EN 14348, EN 14563	5 % (50 ml/l) 4 % (40 ml/l) 2 % (20 ml/l)	15 Min. 30 Min. 60 Min.
mykobakterizid gemäß VAH EN 14348, EN 14563	7 % (70 ml/l) 5 % (50 ml/l) 3 % (30 ml/l)	15 Min. 30 Min. 60 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV/ HBV/ HCV) gemäß DVV-/RKI-Leitlinie 12/2014	1 % (10 ml/l)	15 Min.
viruzid geringe Belastung EN14476	6 % (60 ml/l)	60 Min.
viruzid gemäß DVV-/RKI-Leitlinie 12/2014	8 % (80 ml/l)	60 Min.
sporizid (C. difficile) geringe Belastung prEN 17126	6 % (60 ml/l)	8 Std.
sporizid (B. subtilis) geringe Belastung in Anlehnung an die EN 14347	8 % (80 ml/l)	16 Std.

Listungen

- VAH-Zertifikat



Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe:
93,9 g Reaktionsprodukt aus DMO-THF, Ethanol und Wasser.

Kennzeichnung gemäß VO (EG) Nr. 648/2004:

< 5 % Phosphonate, < 5 % anionische Tenside, < 5 % nichtionische Tenside, Duftstoffe, Methylisothiazolinone.

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 1,01 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	grün
Flammpunkt	38,5 °C / Methode : DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	6,3 - 6,6 / 20 °C
Viskosität, dynamisch	Keine Daten verfügbar

Verwandte Produkte

- gigazyme®
- gigazyme® X-tra

Besondere Hinweise

Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

Materialverträglichkeit:

Metalle, Gummi, Glas, Porzellan, Kunststoffe.

Wechselwirkungen:

Nicht mit Reinigungs- oder Desinfektionsmitteln mischen, die nicht zur Abmischbarkeit mit gigasept® FF (neu) freigegeben sind. Bei Kontakt von gigasept® FF (neu) mit aminhaltigen Anwendungslösungen kann es zu Ausfällungen und irreversiblen Verfärbungen kommen, z.B. wenn in der Vorreinigung aminhaltige Reinigungsmittel Anwendung finden und unzureichend gespült wurde. Unser Kundenservice berät Sie gerne zu kompatiblen Prozesschemikalien.

Lagerung:

Nicht längere Zeit über 25 °C lagern. Nach Ablauf des Verfallsdatums Präparat nicht mehr anwenden.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept FF neu 2 l FL	5 / Karton	125502
gigasept FF neu 5 l KA	1 / Kanister	125503

Zubehör	Art.-Nr.
Kanisterschlüssel für 5 + 10 l	135810
Messbecher 500 ml	136101
Messbecher 50 ml	136102
Instrumentenwannen 3, 5, 10, 30 l	Auf Nachfrage

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Informationen

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com.

Für individuelle Fragen:
Customer Sales Service
Telefon: +49 40 52100-666
E-Mail: info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.

Air Liquide HEALTHCARE Ein Unternehmen der Air Liquide-Gruppe

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 40 52100-0
Fax +49 40 52100-318
www.schuelke.com
mail@schuelke.com