

ANIOSYME PLA II

1. INFORMATIONS SUR LE DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

1.1 **Classe du DM :** IIb

1.2 **Descriptif du dispositif :**

Poudre détergente pré-désinfectante de l'instrumentation.

Poudre blanche à faible granulométrie, peu hygroscopique, non mottante, légèrement parfumée, à diluer : 25g pour 5L.

Stabilité du complexe tri-enzymatique (protéase, lipase, amylase) du produit pur et dilué.

Efficacité démontrée (PND).

Utilisable en bacs à ultra-sons.

pH alcalin (non compatible avec les alliages).

Association de détergents non ioniques à caractère hydrophile / hydrophobe complémentaires.

Compatible avec tout type de machine automatique à laver l'instrumentation médico-chirurgicale.

Propriétés microbiologiques :

Bactéries :

- EN 1040, NF T 72-170 (conditions de saleté) : actif en 5 minutes.
- EN 13727 et EN14561 (conditions de saleté) : actif en 15 minutes.

Levures / Moisissures :

- EN 1275 (Candida albicans) : actif en 5 minutes.
- EN 1275 (Aspergillus niger), EN 13624 : actif en 15 minutes.

Virus : HIV-1, PRV (virus-modèle HBV), Herpesvirus, Rotavirus : actif en 5 minutes.

																
1.3	<p>Références catalogue : UCD : unité de commande ; CDT : multiple de l'UCD ; QML : Quantité minimale de livraison</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Référence</th> <th>Descriptif</th> <th>CDT</th> <th>UCD</th> <th>QML</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AN1307060</td> <td>ANIOSYME PLA II Seau de 2kg</td> <td>1 unité</td> <td>1 boite</td> <td>1 unité</td> </tr> <tr> <td>AN1307234</td> <td>ANIOSYME PLA II 100 doses de 25 gr</td> <td>100 unités</td> <td>1 boite</td> <td>100 unités</td> </tr> </tbody> </table>	Référence	Descriptif	CDT	UCD	QML	AN1307060	ANIOSYME PLA II Seau de 2kg	1 unité	1 boite	1 unité	AN1307234	ANIOSYME PLA II 100 doses de 25 gr	100 unités	1 boite	100 unités
Référence	Descriptif	CDT	UCD	QML												
AN1307060	ANIOSYME PLA II Seau de 2kg	1 unité	1 boite	1 unité												
AN1307234	ANIOSYME PLA II 100 doses de 25 gr	100 unités	1 boite	100 unités												

1.4	<p>Composition du dispositif et accessoires :</p> <p>Présence de latex : Non Présence de phtalates : Non Présence de produits d'origine animale ou biologique : Non</p>
1.5	<p>Domaine – Indications : Nettoyage et pré-désinfection tri-enzymatique des dispositifs médicaux : ramassage de l'instrumentation souillée, nettoyage manuel avant stérilisation, nettoyage en bacs à ultra-sons, en machine à laver l'instrumentation.</p> <p>Usage unique : Non</p>

2. PROCEDES DE STERILISATION

	<p>Dispositif médical stérile : Non Mode de stérilisation du dispositif : NA</p>
--	---

3. CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

Conditions normales de conservation et de stockage : Stockage entre +5°C et +35°C.

Précautions particulières : NA

Durée de validité du produit : 3 ans à partir de la date de fabrication.

4. CONSEILS D'UTILISATION

4.1 **Mode d'emploi :** Retranscription des instructions d'utilisation du fabricant.

1. Dilution à 0,5 % : Verser une dose de 25 g pour 5 litres d'eau froide ou tiède.

Renouveler le bain de trempage au moins une fois par jour.

2. Immerger complètement le dispositif médical.

Temps de trempage conseillé : 15 min. Brosser si nécessaire.

Pour le matériel endoscopique : double nettoyage : 10 et 5 minutes. Ecouvillonner.

3. Rincer soigneusement le dispositif médical à l'eau de réseau (bonne qualité microbiologique).

Pour le matériel endoscopique : extérieur et intérieur.

4. Essuyer avec un champ propre.

Passer à l'étape suivante (voir protocole interne à l'établissement).

4.2 **Précautions d'emploi :** Respecter les précautions contenues sur l'emballage.

4.3 **Contre-indications :** NA