

ANIOXYDE 1000

1. INFORMATIONS SUR LE DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

1.1 **Classe du DM :** IIb

1.2 **Descriptif du dispositif :**

Désinfectant de haut niveau.

Formulé sans aldéhyde et sans acide acétique.

Vérification de l'efficacité du bain par bandelette

Absence de vapeur d'acide acétique.

Activateur intégré au bidon de 5L.

Compatible avec tout type de produits nettoyant-pré-désinfectants à pH neutre.

Compatible avec tout type de bacs et paillasse.

Maîtrise de la corrosion des métaux par la présence d'agents anti-corrosifs.

Propriétés microbiologiques:

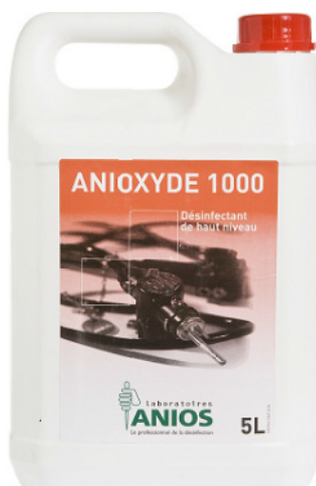
Bactéries: EN 13727 ,EN 1040, EN 14561: actif en 5 minutes

Mycobactéries: EN 14348, EN 14563: actif en 5 minutes

Levures/Moisissures: EN 1275, EN 13624, EN 14562: actif en 5 minutes

Virus : EN 14476 (Poliovirus, Adenovirus, Norovirus Murin) : actif en 5 minute.

Spores: EN 14347, EN 13704 (Bacillus subtilis, Bacilus cereus, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile) : actif en 5 minutes.



1.3 **Références catalogue :**

EDM

1 rue des Boisseliers 95330 Domont - France • Tel : + 33 (0)1 30 11 83 00 • Fax : + 33 (0)1 39 35 75 25
www.edm-imaging.com

SAS au Capital de 29727 € - TVA FR 49 340 561 257 - SIRET 340 561 257 00049 - PONTOISE B 340 561 257 - NAF 4646Z

UCD : unité de commande ; CDT : multiple de l'UCD ; QML : Quantité minimale de livraison				
Référence	Descriptif	CDT	UCD	QML
AN1081299	ANIOXYDE 1000 bidon de 5 L	1 unité	1 boîte	1 unité

1.4	<p>Composition du dispositif et accessoires : Production extemporanée d'acide peracétique à partir de l'acetylcaprolactam (système PHERAR). ANIOXYDE 1000-GENERATEUR contient 3% de peroxyde d'hydrogène.</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 : Desinfectant de haut niveau des dispositifs médicaux : matériel chirurgical et médical, matériel d'endoscopie et matériel thermosensible.</p> <p>Usage unique : Non</p>

2. PROCÉDES DE STÉRILISATION

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

3. CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

<p>Conditions normales de conservation et de stockage : Stockage entre +5°C et +35°C.</p> <p>Précautions particulières : STOCKER EN POSITION VERTICALE</p> <p>Durée de validité du produit :</p> <p>Produit non reconstitué : Stabilité : 1 an à partir de la date de production (précisé sur les étiquettes).</p> <p>Produit reconstitué : - 14 jours maximum - 7 jours selon la réglementation française : instruction n°220 du 4 Juillet 2016, relative aux modalités de traitement des endoscopes souples thermosensibles à canaux au sein des lieux de soins. - Il est nécessaire de vérifier l'activité d'ANIOXYDE 1000, à l'aide des bandelettes fournies.</p>
--

4. CONSEILS D'UTILISATION

4.1	<p>Mode d'emploi : Retranscription des instructions d'utilisation du fabricant.</p> <p>1. Etape de pré-désinfection : Nettoyer le dispositif médical avec un produit de type ANIOSYME X3, ANIOS'CLEAN EXCEL D ou ANIOSYME PLA II. Rincer très soigneusement. Pour le matériel endoscopique : écouvillonner et irriguer.</p> <p>2. 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</p> <p>3. Rincer soigneusement le dispositif médical à l'eau stérile ou filtrée (0,2µm). Pour le matériel endoscopique : extérieur et intérieur.</p> <p>4. Essuyer avec un champ à usage unique. Conserver le dispositif médical le plus aseptiquement possible jusqu'à nouvelle utilisation.</p>
4.2	<p>Précautions d'emploi : Respecter les précautions contenues sur l'emballage.</p>
4.3	<p>Contre-indications : NA</p>