



## gigasept® FF (neu)

gigasept® FF (nouveau) est une préparation à base d'acide succinique dialdéhyde pour la désinfection manuelle des instruments chirurgicaux et médicaux délicats.

### Notre plus

- domaine d'application supplémentaire grâce au contrôle sous charge organique élevée
- sans formaldéhyde
- excellente compatibilité du matériel
- Durée limite d'utilisation: 7 jours

### Domaines d'utilisation

Pour la désinfection manuelle désinfectant des instruments chirurgicaux et des instruments médicaux sensibles. Convient en particulier aux endoscopes thermolabiles et thermostables (flexibles et rigides) ainsi qu'aux sondes à ultra-sons.

### Conseils d'utilisation

gigasept® FF (nouveau) est un concentré à diluer avec de l'eau froide jusqu'à la concentration d'application souhaitée.

**Exemple d'utilisation:** 1 litre d'une solution de travail à 6% correspond à 940 ml d'eau et à 60 ml de gigasept® FF (nouveau). Insérez des endoscopes et des instruments de reproduction dans la solution gigasept® FF (nouvelle). Assurez le mouillage complet, même avec les instruments à corps creux, et laissez agir. Après avoir soigneusement désinfecté les instruments avec de l'eau de qualité au moins potable, mieux avec de l'eau stérile aqua. ou de l'eau déminéralisée pour bien rincer les résidus de la solution. Veuillez noter les recommandations de retraitement des fabricants d'instruments.

#### Durée de vie:

Une durée de vie de 7 jours s'applique si la solution d'application est utilisée exclusivement pour la désinfection d'instruments préalablement nettoyés. En cas de contamination visible, la solution désinfectante doit être renouvelée.

En plus du retraitement manuel de l'endoscope et des instruments, gigasept® FF (nouveau) convient également

aux machines semi-automatiques qui fonctionnent dans le processus de circulation à température ambiante.

### Efficacité microbiologique

Efficacité	Solution	Temps d'action
<b>Bactéries</b> EN13727, EN14561, Conformément à la VAH - en conditions de propreté	5 % (50 ml/l)	15 min
<b>Bacille de la Tuberculose</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH - en conditions de propreté	5 % (50 ml/l)	15 min
<b>Mycobactérie</b> EN14348, EN14563, Conformément à la VAH - en conditions de propreté	5 % (50 ml/l)	30 min
<b>Levure</b> EN13624, EN14562, Conformément à la VAH - en conditions de propreté	5 % (50 ml/l)	15 min
<b>Fongique</b> EN13624, EN14562 - en conditions de propreté	6 % (60 ml/l)	60 min
<b>activité virucide limitée</b> EN14476, EN17111 - en conditions de propreté	1 % (10 ml/l)	15 min
<b>Virus</b> EN14476, EN17111 - en conditions de propreté	6 % (60 ml/l)	60 min
<b>Clostridium difficile</b> EN17126 - en conditions de propreté	6 % (60 ml/l)	8 h

### Certificats

- VAH certificate



# gigasept® FF (neu)

## Données relatives au produit

### Composition :

100 g contiennent : 11,9 g de dialdéhyde d'acide succinique, 3,2 g de diméthoxytétrahydrofuran.

Autres composants : agents de solubilisation, régulateurs de pH, colorants, inhibiteurs de corrosion

### Données physico-chimiques

Couleur	vert
Densité	env. 1,01 g/cm <sup>3</sup> / 20 °C
pH	6,3 - 6,6 / 100 % / 20 °C
Point d'éclair	38,5 °C / Méthode : DIN 51755 Part 1
Routine FORM	liquide
Viscosité dynamique	env. 4,5 mPa*s / Méthode : ISO 3219

## Remarques particulières

### Toujours lire l'étiquette et les informations sur le produit avant utilisation.

Seulement pour usage professionnel. Les incidents graves liés au produit doivent être signalés au fabricant et à l'autorité compétente.

gigasept® FF (nouveau) est un concentré et est dilué avec de l'eau froide à la concentration d'application souhaitée.

Endoscopes et instruments Retraitée immédiatement après usage dans le gigasept® FF (nouveau) solution d'insertion. Dans un mouillage complet, même avec des instruments creux, payer et partir. Après avoir nettoyé la désinfection des instruments soigneusement à l'eau d'au moins qualité de l'eau, mieux avec de l'eau distillée stérile. Ou rinçage à l'eau déminéralisée / rinçage pour éliminer complètement la solution résiduelle. S'il vous plaît noter les recommandations de traitement du fabricant de l'instrument.

La durée de vie de la solution déchargée est de 7 jours. La solution d'application chargé tous les jours et changer la contamination clairement visible.

Outre endoscope manuel et l'instrument de retraitement gigasept® FF (nouveau) est également adapté pour les semi et entièrement automatisé, travaillant dans le processus de circulation à la température ambiante.

Compatibilité avec les matériaux: Les métaux, le caoutchouc, le verre, la porcelaine, les matières plastiques.

efficacité Sporidical:

L'activité sporicide contre le test microorganisme Clostridium difficile a été testé sur la base des méthodes standard DGHM.

L'efficacité contre le Bacillus subtilis de l'organisme d'essai a été effectué conformément à la norme DIN EN 14347e

Interactions: gigasept® FF (nouveau) mélange généralement pas avec d'autres produits. Le contact entre gigasept® FF (nouveau) avec des solutions d'application contenant des amines peut conduire à une précipitation et une décoloration irréversible, par exemple si les détergents contenant des amines sont utilisées dans le pré et une purge insuffisante.

Notre service client vous conseillera sur les produits chimiques de traitement compatibles.

Stockage: Ne pas stocker au-dessus de 25 ° C Après la date d'expiration ne pas utiliser le produit.

## Comment commander

Article	Bon de livraison	N° art.
gigasept FF neu -INT- 2 I FL	5/Carton	70003414
gigasept FF neu -INT- 5 I KA	1/jerrycan	70003415

## Informations environnementales

Schülke fabrique ses produits selon des processus modernes, sûrs et respectueux de l'environnement, de manière économique et en respectant des normes de qualité sévères.

## Avis d'expert et information

Vous trouverez un aperçu de toutes les expertises/textes portant sur la préparation gigasept® FF (nouveau) sur Internet sous [www.schuelke.ch](http://www.schuelke.ch)

Pour vos questions individuelles:

Customer Sales Service

Tél.: +41 (0) 44 466 55 44

E-mail: [mail.ch@schuelke.com](mailto:mail.ch@schuelke.com)



GEPRÜFTES  
UMWELTMANAGEMENT  
REG. NR. 01-160-10023



ISO 9001:2015



ISO 13485

Schülke & Mayr GmbH est titulaire d'une autorisation de fabrication selon le paragraphe 13 alinéa 1 de la loi allemande pour les médicaments et les certificats de conformité aux BPF des produits médicaux.

schülke Suisse  
Schülke & Mayr AG  
Hungerbühlstrasse 22  
8500 Frauenfeld  
Schweiz  
Tel. +41 (0) 44 - 46655 - 44  
[www.schuelke.ch](http://www.schuelke.ch)  
[mail.ch@schuelke.com](mailto:mail.ch@schuelke.com)

schülke siège principal  
Schülke & Mayr GmbH  
Robert-Koch-Str. 2  
22851 Norderstedt, Allemagne  
Tél +49 (0) 40 - 52100 - 0  
Fax +49 (0) 40 - 52100 - 318  
[www.schuelke.com](http://www.schuelke.com)  
[mail@schuelke.com](mailto:mail@schuelke.com)