

# Viruton® Pulver

Importator și reprezentant autorizat în REPUBLICA MOLDOVA:

S.A. "M-INTER-FARMA", Mun. Chișinău, str. Grenoble 23,21

Tel. (022) 904-006, 904-005, Fax: (022) 904-007,

079768549,068773434 [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md), e-mail:

sales@minterfarma.md

Număr de înregistrare de stat a dispozitivelor medicale Nr.

DM000037770, DM000037771

**Pulbere pentru curățarea și dezinfectarea instrumentarului, endoscoapelor, incubatoarelor și a altor suprafețe ale dispozitivelor medicale**

**DEZINFECTAREA DE NIVEL ÎNALT  
STERILIZAREA LA RECE**

**NEW!**



- ▶ Spălare activă
- ▶ Dezinfectare de nivel înalt (acțiune sporicidă)
- ▶ Nu emană praf
- ▶ Nu necesită activator
- ▶ Eficacitate de la 1% la 10 min.



**Instrumentar**



**Freze dentare**



**Endoscoape**

**Aplicare:** Viruton Pulver este un produs de generație nouă pentru curățarea și dezinfectarea de nivel înalt a dispozitivelor medicale invazive și neinvazive. Este recomandat pentru instrumente chirurgicale și stomatologice și pentru toate tipurile de endoscoape, sonde chirurgicale, tuburi de ventilare și alte echipamente de anestezie. Poate fi de asemenea utilizat pentru dezinfectarea suprafețelor echipamentului medical, cum ar fi incubatoarele. Se recomandă pentru dezinfectarea manuală, cu ultrasunet, în mașini de spălare automată și băi de prelucrare a endoscoapelor. Produsul nu necesită activator. Soluția necontaminată este activă timp de 30 ore. Formula inovatoare conține patru enzime (protează, lipază, amilază și manază) care elimină impuritățile organice, cum ar fi sângele, proteinele, grăsimile și secrețiile. Compoziția surfactanților previne emanarea prafului și asigură proprietăți excelente de spălare.

**Eficacitatea microbiologică:** Bacterii (S. aureus, P. aeruginosa, E. hirae, MRSA) EN 14561: 1% - 10 min., 1% - 30 min. Fungi ca drojdia (C. albicans) EN 14562: 1% - 10 min., 1% - 30 min. Fungi (A. brasiliensis) EN 13624: 1% - 10 min, EN 14562: 2% - 10 min. Micobacterii (M. terrae, M. avium) EN 14563: 1% - 10 min., 1% - 30 min. Virusuri (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, influenza, Herpes simplex, Ebola) EN 14476: 2% - 10 min., 1% -30 min. Spori (C. difficile) EN 13704: 1% - 10 min.\*, 2% - 10 min., 1% - 30 min. Spori (B. subtilis) EN13704: 1% and 2% - 10 min\*, 1% - 30 min. (\*low organic load).

### Instrucțiuni de utilizare:

Consultați tabelul de dozare și măsurați cantitatea corectă de apă de la robinet. Adăugați cantitatea corectă de praf, utilizând paharul gradat, amestecați soluția. Se acoperă containerul și se lasă 15 min pentru activarea soluției de lucru. După, se mai amestecă repetat soluția. Folosirea apei calde va accelera dizolvarea prafului. Cantitățile mici de reziduu pe fundul containerului asigură stabilitatea soluției în timp. Soluția este stabilă pînă la 30 ore, schimbați soluția zilnic.



### Curățarea și dezinfectarea instrumentelor și a endoscoapelor:

se scufundă instrumentele asigurîndu-se că toate elementele și orificiile echipamentului medical sunt umplute cu soluție. După o perioadă specifică (10 min. sau 30 min. în dependență de concentrație) se scot instrumentele din soluție și se clătesc cu apă potabilă (de preferință apă distilată sterilă sau apă demineralizată). Soluția de lucru se schimbă zilnic. Acest preparat nu este destinat pentru instrumente din aluminiu, cupru și alamă. Poate fi utilizat pentru instrumente nedeteriorate placcate cu crom și nichel.



### Curățarea și dezinfectarea suprafețelor:

se pulverizează suprafețele echipamentului dvs. medical cu soluție sau se șterg cu laveta și se lasă 10 min.



### Curățarea și dezinfectarea incubatoarelor:

manualul detaliat pentru dezinfectarea incubatoarelor este disponibil.

| container | concentrația % | cantitatea de apă | cantitatea de pulbere | concentrația | cantitatea de apă | cantitatea de pulbere |
|-----------|----------------|-------------------|-----------------------|--------------|-------------------|-----------------------|
| 1 l       | 1%             | 990ml             | 10g                   | 2%           | 980ml             | 20g                   |
| 2 l       | 1%             | 1980ml            | 20g                   | 2%           | 1960ml            | 40g                   |
| 3 l       | 1%             | 2970ml            | 30g                   | 2%           | 2940ml            | 60g                   |

## Eficacitatea microbiologică

|   | effectiveness  | EN 14885           | 10 min.  | 30 min. |
|---|--|--------------------|----------|---------|
| Curățarea și dezinfectarea – nivel mediu    | <b>Bacteria</b> (including MRSA)   | EN14561            | 1%       | 1%      |
|   | <b>Yeast-like fungi</b> (C. albicans)  | EN14562            | 1%       | 1%      |
|   | <b>Fungi</b> (A. Brasiliensis)   | EN13624<br>EN14562 | 1%<br>2% |         |
|   | <b>Mycobacteria</b> (M. terrae, M. avium)  | EN14563            | 1%       | 1%      |
|   | <b>Viruses</b> (Polio, Adeno, Noro)  | EN 14476           | 2%       | 1%      |
|   | <b>Enveloped viruses</b> (HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, influenza, Herpes simplex, Ebola) | EN14476            | 2%       | 1%      |
| Dezinfectarea de nivel înalt / sterilizarea | <b>Spores</b> (Cl. Difficile)  | EN13704            | 1%*, 2%  | 1%      |
|   | <b>Spores</b> (B. subtilis)  | EN13704            | 1%*      | 1%      |

\*cleanroom

**Substanțe active:** 100 gr. de preparat conțin: 44 gr. de percarbonat de sodiu (CAS: 15630-89-4), 26 gr. Tetraacetilen Diamină (CAS: 10543-57-4), enzime, acizi organici, surfactanți anionici, inhibitori de coroziune.

**Ambalaj:** 1 kg cu lingură de dozare, 5 kg cu lingură de dozare

**Precauții:** informația procedurală este disponibilă în fișa tehnică de securitate a produsului pe [www.medisept.eu](http://www.medisept.eu)

Dispozitiv medical de clasa II b în conformitate cu Actul privind Dispozitivele Medicale, destinat exclusiv pentru dezinfectarea dispozitivelor medicale.



Professional  
hygiene systems



Medi-Sept Sp. z o.o.  
Konopnica 159 c  
21-030 Motycz, Poland

tel. +48 81 535 22 22  
[www.medisept.eu](http://www.medisept.eu)

Data elaborării: 08.2017

CE 2274