



Germo®
S.P.A.

Capitale Sociale € 156.000,00 interamente versato - R.E.A. 497966 Cod. Fisc. e Part. IVA 00772350153 - Iscr. 125750 R.I. Canc. Trib. MI

Sede Legale Stabilimento e Uffici: 20032 CORMANO (Milano) Via Giotto, 19/21
Telefono +39-0266301938 r.a. - Telefax +39-0266301939
E-mail: info@germodis.com www.germo.it

LINEA GERMOCID - SCHEDA TECNICA

GERMOCID ALKANET

GERMOCID ALKANET è un detergente alcalino Dispositivo Medico di Classe I conforme al Regolamento (UE) 745/2017, adatto alla rimozione di sangue, proteine, mezzi di coltura, residui di cibo. GERMOCID ALKANET è adatto sia all'utilizzo in apparecchiature lava strumenti automatiche, sia per trattamenti in bagni ad immersione o ad ultrasuoni. La sua particolare formulazione è in grado di rimuovere efficacemente lo sporco, senza alterare i materiali. GERMOCID ALKANET contiene ingredienti ecocompatibili che prevengono il rideposito dei residui riducendo la tensione superficiale delle soluzioni di utilizzo. GERMOCID ALKANET è efficace per il trattamento di strumentario chirurgico in acciaio, acciaio inox, articoli ottici, vetreria da laboratorio, plastiche convenzionali e strumentario per anestesia. Per altri tipi di materiali (ad esempio alluminio e leghe leggere) si raccomanda di testare la



APPLICAZIONI

Detergente alcalino concentrato a base enzimatica per il lavaggio di dispositivi medici e strumentario medicale.

ISTRUZIONI PER L'USO

La fase di neutralizzazione, obbligatoria con i detergenti alcalini classici, con GERMOCID ALKANET non è necessaria. Nel trattamento di strumentario oftalmico si raccomanda un risciacquo intermedio aggiuntivo prima del risciacquo finale. Rinnovare la soluzione d'immersione una volta al giorno.

Per la preparazione automatizzata dello strumentario termostabile e termolabile	0,2-1% (2-10 ml/l) per esempio a 50-60°C, 10 minuti
Per il lavaggio meccanizzato di endoscopi flessibili e relativi accessori	0,5% (5 ml/l) per esempio a 35-55 °C, 5 minuti
Per la preparazione manuale dello strumentario nel bagno ad immersione e ultrasuoni.	0,5 - 2% (5-20 ml/l), 10-30 minuti preferibilmente ad una temperatura max di 40°C
Per la preparazione manuale di endoscopi e relativi accessori nel bagno ad immersione e ultrasuoni.	0,5 - 3% (5-30 ml/l), 10-30 minuti preferibilmente ad una temperatura max di 40°C

Non miscelare ad altri prodotti. Rispettare le istruzioni del fabbricante di strumentario e le indicazioni del produttore dell'apparecchiatura di lavaggio.

CONFEZIONI

Codice interno:	Imballo primario:	Imballo secondario:
A260	Tanica da 3000 ml	Scatola da 6 taniche
A261	Tanica da 5000 ml	Scatola da 4 taniche

Barcode	ITF	Misura scatola (mm)	Composizione pallet
8009110030756	08009110030756	331 l x 307 p x 268 h	24 ct (4 piani x 6)
8009110030862	089110030862	381 l x 272 p x 292 h	33 ct (3 piani x 11)

Tutti gli imballi primari sono conformi alle specifiche tecniche previste dalla Farmacopea. I materiali non contengono allergizzanti e sono perfettamente compatibili con tutti i componenti del formulato.



Germo®
S.P.A.

Sede Legale Stabilimento e Uffici: 20032 CORMANO (Milano) Via Giotto, 19/21
Telefono +39-0266301938 r.a. - Telefax +39-0266301939
E-mail: info@germodis.com www.germo.it
Capitale Sociale € 156.000,00 interamente versato - R.E.A. 497966 Cod. Fisc. e Part. IVA 00772350153 - Iscr. 125750 R.I. Canc. Trib. MI

LINEA GERMOCID - SCHEDA TECNICA

GERMOCID ALKANET

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
< 5 % tensioattivi anfoteri; fosfonati; enzimi; benzisothiazolinone.

CARATTERISTICHE

Liquido ambrato senza profumo aggiunto.

VALIDITA'

2 anni. Il periodo di validità indicato si riferisce al prodotto conservato nel suo contenitore e correttamente utilizzato e conservato.

MODALITA' DI CONSERVAZIONE

Conservare in luogo fresco, asciutto e al riparo da fonti di calore.

CONTROLLI QUALITA'

I componenti (materie prime, contenitori, etichette, etc.) e le fasi di lavorazione di ogni singolo lotto vengono puntualmente e accuratamente controllati internamente seguendo le procedure del Sistema di Gestione della Qualità aziendale certificato UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 13485.

AUTORIZZAZIONI

Dispositivo Medico CE di classe I conforme al Regolamento (UE) 745/2017.

INFORMAZIONI RISERVATE AGLI OPERATORI SANITARI E UTILIZZATORI PROFESSIONALI