



Geringste Anwenderbelastung

DESOMEDAN ID

Aldehydfreies Konzentrat zur Instrumentenreinigung und -desinfektion



MRSA-wirksam

Ultraschalldesinfektion 5min

CE 0482

- materialschonend
- ideal zur desinfizierenden Vorreinigung von Endoskopen
- Präparat mit ausgezeichneter Reinigungskraft

Präparatetyp

Desomedan ID ist ein materialschonendes, reinigungsaktives Instrumentendesinfektionsmittel auf der Basis eines patentierten Wirkstoffprinzips. Desomedan ID zeichnet sich als aldehyd- und phenolfreier Desinfektionsreiniger mit exzellenten Reinigungseigenschaften aus und ist ideal zur desinfizierenden, nicht fixierenden Vorreinigung von Instrumenten und Endoskopen geeignet. Durch die hervorragende antimikrobielle Wirksamkeit wird ein hohes Maß an Personenschutz während der Instrumentenaufbereitung gewährleistet.

Anwendungsbereiche

Ideal zur manuellen Reinigung und Desinfektion von medizinischen Instrumenten. Zum Einsatz im Ultraschallbad geeignet.

Zur manuellen desinfizierenden Vorreinigung von flexiblen und starren Endoskopen gemäß RKI/BfArM-Empfehlung 2012.¹

¹Anforderung an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten: Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert-Koch-Institut (RKI) und des Bundesinstitutes für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM), Bundesgesundheitsblatt 2012, 55:1244-1310

Anwendung

Desinfizierende Reinigung von flexiblen Endoskopen und chirurgischen Instrumenten

Tauchbadverfahren:

Instrumente, ggf. nach vorheriger Grobreinigung, in geöffnetem Zustand in die Desomedan ID Gebrauchslösung einlegen und mechanisch reinigen. Sämtliche Oberflächen und Hohlräume müssen von der Gebrauchslösung vollständig benetzt sein. Nach Ablauf der Einwirkzeit gründlich mit Wasser (mindestens Trinkwasserqualität nach TrinkwV) abspülen.

Gebindegröße	VE	PZN	EAN Gebinde	Artikelnummer
1 L Dosierflasche	10	2074356	4260055040543	DT-122-010
2 L Flasche	6	2074385	4260055040550	DT-122-020
5 L Kanister	3	2082597	4260055040574	DT-122-050

Wirkungsspektrum

- bakterizid (inkl. MRSA)
- tuberkulozid
- levurozid
- begrenzt viruzid (wirksam gegenüber behüllten Viren, inkl. HBV/HIV/HCV)
- wirksam gegenüber unbehüllten Viren (Adeno-, Papova-, Polioviren (bei 50 °C))

Konzentrationen und Einwirkzeiten

Instrumentendesinfektion gem. DGHM/VAH (hohe organische Belastung)

	bakterizid (inkl. MRSA), levurozid	
	1 %	60 Min.
	2 %	30 Min.
	3 %	15 Min.
TbB	1 %	60 Min.
	2 %	30 Min.
	3 %	15 Min.
Ultraschall	1 %	5 Min.

	begrenzt viruzid (inkl. HBV/HIV/HCV/Influenza-/Grippe-Viren) gem. RKI-Empfehlung:	
	1 %	30 Min.
	2 %	15 Min.
BVDV	1 %	5 Min.
Vakzinia-Viren	1 %	30 Min.
	2 %	15 Min.
Adeno-Viren	2 %	60 Min.
	4 %	30 Min.
Papova-Viren	1 %	60 Min.
	2 %	30 Min.
Polio-Viren (bei 50 °C)	1 %	10 Min.

Zusammensetzung

100 g Lösung enthalten:
3,75 g Cocospropylendiaminguanidiniumdiacetat
5,63 g Didecylmethyloxethylammoniumpropionat
Enthält nichtionische Tenside 5-15%; enthält Duftstoffe.

Die im Produkt enthaltenen Tenside sind biologisch abbaubar gem. Detergenzienverordnung.

CE 0482

DESOMEDAN ID

Aldehydfreies Konzentrat zur Instrumentenreinigung und –desinfektion

Desinfektion von chirurgischen Instrumenten

Medizinprodukte nach erfolgter Reinigung zur Desinfektion in eine Instrumentenwanne mit frischer Desomedan ID Gebrauchslösung einlegen. Sämtliche Oberflächen und Hohlräume müssen von der Gebrauchslösung vollständig benetzt sein. Nach Ablauf der Einwirkzeit die Instrumente gründlich mit VE-Wasser abspülen und trocknen. Instrumente anschließend in einem validierten Verfahren sterilisieren.

Hinweis: Medizinprodukte ab der Risikoklasse semikritisch A sind mit einem viruzid wirksamen Desinfektionsmittel, z.B. mit Desodelta S Neu aufzubereiten, wenn keine nachfolgende Sterilisation erfolgt.

Desinfizierende Reinigung im Ultraschallbad

Desomedan ID kann zur desinfizierenden Reinigung in allen Ultraschallbädern aus Edelstahl verwendet werden. Die zur Reinigung verwendete, frisch angesetzte Desomedan ID Gebrauchslösung muss vor der ersten Verwendung entgast werden. Temperaturen über 50 °C in der Gebrauchslösung sind zu vermeiden, da diese zu Inkrustierungen führen können. Nach Ablauf der Einwirkzeit die Medizinprodukte gründlich mit Wasser (mindestens Trinkwasserqualität nach TrinkwV) abspülen und weiter aufbereiten.

Hinweis:

Die zur Desinfektion verwendete Desomedan ID Gebrauchslösung ist bei sichtbarer Verschmutzung sofort, spätestens jedoch arbeitstäglich zu wechseln.

Bei der Aufbereitung sind die Angaben der Instrumentenhersteller gem. ISO 17664 zu beachten. Weiterführende Informationen zur Aufbereitung von Instrumenten können der Roten Broschüre „Instrumentenaufbereitung“ unter www.a-k-i.org entnommen werden sowie der „Leitlinie zur Validierung der manuellen Reinigung und manuellen chemischen Desinfektion von Medizinprodukten“.

Anwendungshinweise

Instrumente und Wannen bei Umstellung auf Desomedan ID gründlich reinigen, um Chemikalienrückstände (z.B. Aldehyde) zu entfernen. Nicht anwenden zur Aufbereitung von Larynxmasken.

Im Umgang mit Desinfektionsmitteln ist geeignete Schutzausrüstung (PSA) zu tragen. Weiterführende Informationen unter www.bgw-online.de.

Besondere Hinweise

Verursacht schwere Verätzungen der Haut und schwere Augenschäden. Sehr giftig für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Schutzhandschuhe / Schutzkleidung / Augenschutz / Gesichtsschutz tragen. BEI VERSCHLUCKEN: Mund ausspülen. Kein Erbrechen herbeiführen. BEI BERÜHRUNG MIT DER HAUT (oder dem Haar): Alle kontaminierten Kleidungsstücke sofort ausziehen. Haut mit Wasser abwaschen/duschen. BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Sofort GIFTINFORMATIONSZENTRUM oder Arzt anrufen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden.

Chemisch physikalische Daten

Aussehen: klare, grüne Lösung
pH-Wert Konzentrat: ca. 9,4

Dosierhilfen

Dosierflasche, Dosierpumpe für 2-Liter-Flasche und 5-Liter-Kanister, Kanisterumfüllhahn, Kanisterschlüssel, Dosierautomaten

Produktstatus/Listungen

Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste des VAH.

Entspricht der **EU-Richtlinie 93/42/EWG** für Medizinprodukte.