

# CLEANISEPT®

- ✓ aldehydfrei
- ✓ phenolfrei

## flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

- aldehydfreies Präparat mit guter Reinigungskraft
- DVG-geprüft - für den Einsatz im Lebensmittelbereich
- parfümfrei



### PRÄPARATETYP

**CLEANISEPT®** ist ein Kombinationspräparat zur Desinfektion und Reinigung von medizinischem Inventar, Medizinprodukten sowie Flächen aller Art. **CLEANISEPT®** ist auf modernen quartären Ammoniumverbindungen aufgebaut. Es enthält keine Aldehyde und Phenole, zeichnet sich durch eine geringe Toxizität bei guter Reinigungskraft aus und ist parfümfrei. Daher hervorragend geeignet für alle Bereiche der Lebensmittelverarbeitung und Großküchen.

**CLEANISEPT®** ist besonders geeignet für Bereiche, in denen neben der Erfüllung hoher hygienischer Anforderungen eine Geruchsbelästigung vermieden werden muss. **CLEANISEPT®** ist auch als alkoholfreie Schnelldesinfektion zu verwenden. Für Acrylglas geeignet.

**CLEANISEPT®** erfüllt die gesetzlichen Anforderungen zur Arbeitssicherheit gem. TRGS 525/540. Produkt-Code für Reinigungs- und Pflegemittel gem. GISBAU: GD 30.

### ANWENDUNGSBEREICHE

**Gem. MPG:** Desinfektion und Reinigung von alkohol-empfindlichen Medizinprodukten wie Inkubatoren.

**Gem. Biozidrichtlinie:** Zur Flächendesinfektion und -reinigung von medizinischem Inventar und Flächen aller Art. Auch in allen Bereichen der Lebensmittelverarbeitung und Großküchen. Kann auch zur Badewannendesinfektion und -reinigung eingesetzt werden. Besonders für alkohol-empfindliche Flächen geeignet.

### ANWENDUNG

1. Scheuer-Wisch-Desinfektionen, Zwei-Eimer-Methode oder ähnliche Verfahren.
2. Aus zentralen oder dezentralen Dosieranlagen (BAM geprüft für DG 3).
3. Sprühen aus stationären oder mobilen Geräten.
4. Mit nachfüllbaren Dosierflaschen.

### WIRKUNGSSPEKTRUM

**CLEANISEPT®** wirkt :

- bakterizid (inkl. MRSA)
- fungizid
- virusinaktivierend inkl. Vaccinia-, BVDV, HBV, HIV, HCV sowie Influenza-/Grippe-/Papova-/Polyoma- und Rota-Viren

### DOSIERUNG / EINWIRKZEIT

**bakterizid. inkl. MRSA, fungizid (C.albicans)/levurozid gem. DGHM/VAH-Richtlinien**

|                                |       |         |
|--------------------------------|-------|---------|
| geprüft bei erhöhter Belastung | 2,5 % | 15 Min. |
|                                | 2 %   | 30 Min. |
|                                | 1 %   | 1 Std.  |

als alkoholfreie Schnelldesinfektion:

|  |       |        |
|--|-------|--------|
|  | 7,5 % | 1 Min. |
|  | 5 %   | 5 Min. |

**wirksam gegen alle behüllten Viren**

**inkl. HBV/HIV/Vaccinia-/HCV/BVDV/ Influenza-/Grippe-Viren (begrenzt viruzid gem. RKI-Empfehlung)**

|                       |        |         |
|-----------------------|--------|---------|
|                       | 1 %    | 15 Min. |
|                       | 7,5 %  | 1 Min.  |
| HCV/BVDV              | 0,5 %  | 15 Min. |
| Papova-/Polyoma-Viren | 1 %    | 1 Std.  |
|                       | 1,5 %  | 30 Min. |
|                       | 7,5 %  | 5 Min.  |
| Rota-Viren            | 0,25 % | 1 Min.  |

**Einwirkzeit gem. DVG-Richtl.(siehe DVG-Liste):**

|                               |            |       |         |
|-------------------------------|------------|-------|---------|
| Bakterizid (geringe Belast.): | Spalte 6 a | 1,0 % | 30 Min. |
| Fungizid (geringe Belast.):   | Spalte 7 a | 0,5 % | 30 Min. |
| Bakterizid (erhöhte Belast.): | Spalte 8 a | 1,5 % | 30 Min. |
| Fungizid (erhöhte Belast.):   | Spalte 9 a | 1,5 % | 30 Min. |





## flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

### ZUSAMMENSETZUNG

In 100 g sind enthalten:  
3,33 g Didecyldimethylammoniumchlorid  
6,66 g Alkylbenzyltrimethylammoniumchlorid  
Die im Produkte enthaltenen Tenside sind biologisch abbaubar  
gem. EV Detergenzienverordnung.

### CHEMISCH-PHYSIKALISCHE DATEN

Aussehen des Konzentrates: klare, farblose Flüssigkeit  
pH-Wert: 7,25 +/- 1,25

### LIEFERFORMEN

| Einzelpackung      | Verkaufeinheit | PZN     | Art.-Nr.    |
|--------------------|----------------|---------|-------------|
| 10 ml Dosierbeutel | 320 x 10 ml    | -       | 00-204-0001 |
| 1 L Dosierfl.      | 10 x 1 L       | 1834724 | 00-204-010  |
| 2 L Flasche        | 6 x 2 L        | 1834730 | 00-204-020  |
| 5 L Kanister       | 3 x 5 L        | 1834747 | 00-204-050  |
| 10 L Kanister      | 1 x 10 L       | 1834753 | 00-204-100  |
| 25 L Kanister      | 1 x 25 L       | -       | 00-204-250  |

### DOSIERHILFEN

Dosierpumpe für 2 Liter Flasche, 5- und 10 Liter Kanister,  
Dosierflasche, Kanisterumfüllhahn, 10 ml Dosierbeutel,  
Kanisterschlüssel, Dosierautomaten.

### BESONDERE HINWEISE

Reizt die Haut. Sehr giftig für Wasserorganismen.  
Bei Berührung mit den Augen sofort gründlich mit  
Wasser abspülen und Arzt konsultieren. Gefahr ernster  
Augenschäden. Schutzbrille/ Gesichtsschutz tragen.  
Dampf/ Aerosol nicht einatmen. Nur in gut gelüfteten  
Bereichen verwenden. Abfälle und Behälter müssen in  
gesicherter Weise beseitigt werden.

Bei nicht für die Haut bestimmten Desinfektionsmitteln  
ist das Tragen von Schutzhandschuhen von den Berufs-  
genossenschaften vorgeschrieben.

Desinfektionsmittel sicher verwenden. Vor Gebrauch stets  
Kennzeichnung und Produktinformation lesen.

### GUTACHTEN

**Prof. Dr. Werner**, Hygieniker, Bischofshofen:  
Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-  
Richtlinien, 18.12.2008.  
**Prof. Dr. Schubert**, Hygieniker, Frankfurt/Main:  
Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-  
Richtlinien, 06.04.2009.  
Gutachten für den Einsatz im Lebensmittelbereich gem. DVG  
Richtlinien, 04.02.1993.  
**Prof. Dr. Reuter**, Hygieniker, Berlin:  
Gutachten für den Einsatz im Lebensmittelbereich gem. DVG  
Richtlinien, 08.03.1993.  
**Dr. Steinmann**, Virologe, Bremen:  
Gutachten zur Wirksamkeit gegenüber: Hepatitis-B-  
Viren, 18.03.1999; Rota-Viren, 20.08.2003; Vacciniavirus,  
25.08.2005; BVDV (HCV), 10.09.2005; Papova-/Polyoma,  
23.01.2006 (1%/ 1,5%) sowie vom 23.01.2006 (7,5 %).  
**BAM (Bundesanstalt für Materialforschung und -prüfung)**,  
Berlin: Bericht über die Herstellung gebrauchsfertiger  
Desinfektionsmittellösungen mit Hilfe des Gerätes Henkel  
DG 3 vom 25.05.2000 (aufgenommen in den Anhang der RKI-  
Liste).  
**Fa. Schmitz & Söhne**, Wickede: Einsatz an med. Inventar/  
Polstern der Fa. Schmitz & Söhne, 03/2006.  
**Dr. Brill**, Hygieniker, Hamburg:  
Prüfung der mikrobiologischen Stabilität von **CLEANISEPT®** im  
**DESCO WIPES SYSTEM** vom 08.11.2006.  
Wirksamkeit des **DESCO WIPES** Tüchersystems im quantitativen  
Flächenversuch mit OP-Fliesen bei Einsatz von **CLEANISEPT®**,  
08.11.2006.  
Prüfung der mikrobiologischen Stabilität von **CLEANISEPT** im  
**ECO WIPES** System, 05.05.2010

### PRODUKTSTATUS/LISTUNGEN

Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der  
DGHM/VAH.  
Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der  
ÖGHMP.  
Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste für den  
Lebensmittelbereich der DVG (Deutsche Veterinärmedizinische  
Gesellschaft).  
Gelistet in der IHO-Viruzidie-Liste ([www.iho-viruzidie-liste.de](http://www.iho-viruzidie-liste.de)).  
Registriert als Biozid-Produkt bei der baua (Bundesanstalt für  
Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin) gem. Biozidgesetz:  
baua Reg.-Nr.: N - 34009.  
Entspricht der EU-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte.

