



DÉSINFECTANT DE HAUT NIVEAU

ANIOXYDE 1000 LD et BANDELETTES ANIOXYDE 1000 LD

DÉSINFECTANT DE HAUT NIVEAU DU MATÉRIEL THERMOSENSIBLE ET DU MATÉRIEL D'ENDOSCOPIE

- Durée de conservation avant ouverture: 24 mois
- Formule brevetée
- Désinfectant de haut niveau issu du système PHERA®, actif sur les spores de bactéries
- Production extemporanée d'acide peracétique
- Alternative au glutaraldéhyde
- Sans aldéhyde: pas de fixation de protéine
- Contrôle de l'efficacité du bain avec des bandelettes
- Spectre complet en 5 minutes



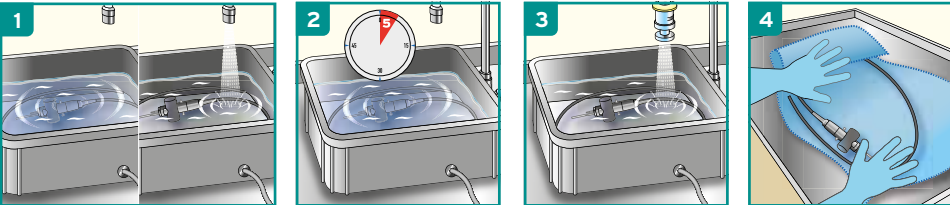
ANIOXYDE 1000 LD

Désinfectant de haut niveau du matériel thermosensible et du matériel d’endoscopie

CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

- Couleur du bain: rose après activation
- Absence de vapeur d'acide acétique: meilleure tolérance par l'utilisateur
- Utilisation simplifiée: activateur intégré au bidon de 5 L
- Efficacité prouvée à 1000 ppm d'acide peracétique pour un spectre complet*
- Durée d'utilisation du bain de trempage: 14 jours maximum (7 jours pour la France). Vérifier la conformité du bain avec les bandelettes de contrôle
- Large compatibilité vis-à-vis des matériaux, bacs et paillasses
- Peut être utilisé en présence d'un système d'aspiration des vapeurs
- La solution désinfectante contient de 2000 ppm d'acide peracétique (après activation) à 1000 ppm (concentration limite du seuil détectée par bandelette de contrôle)

MODE D'EMPLOI



Etape de pré-désinfection:
Nettoyer le dispositif médical avec un produit détergent ou pré-désinfectant. Rincer abondamment. Pour le matériel endoscopique: brosser les canaux.

Etape de désinfection:
Verser la solution activée (voir la procédure d'activation de la solution sur l'étiquette/protocole). Couvrir le bac. Respecter le temps de contact minimum. Pour le matériel endoscopique: faire circuler la solution à l'intérieur des canaux. Ne pas ajouter d'autre produit dans Anioxyde 1000 LD.

Rincer abondamment avec de l'eau stérile ou filtrée (0,2 µm) pour éliminer toute trace de produit. Pour le matériel endoscopique: partie intérieure et extérieure du dispositif médical.

Essuyer avec un champ à usage unique. Conserver le dispositif médical le plus aseptiquement possible jusqu'à nouvelle utilisation.

PROPRIETES MICROBIOLOGIQUES

ACTIVITÉ / CONDITIONS	TEMPS DE CONTACT
Bactéricide - Selon EN 13727/EN 14561, conditions de propreté	5 min
Levuricide - Selon EN 13624/EN 14562, conditions de propreté	5 min
Tuberculocide - Selon EN 14348/EN 14563, conditions de propreté	5 min
Fongicide - Selon EN 13624/EN 14562, conditons de propreté	5 min
Mycobactéricide - Selon EN 14348/EN 14563, conditions de propreté	5 min
Virucide - Selon EN 14476/EN 17111, conditions de propreté	5 min
Actif sur Adenovirus - Selon EN 14476/EN 17111, conditons de propreté	5 min
Actif sur Norovirus - Selon EN 14476/EN 17111, conditons de propreté	5 min
Sporicide (B. subtilis / C. difficile) - Selon EN 17126, conditions de propreté	5 min

INFORMATIONS

PRODUIT	CONDITIONNEMENT	REFERENCE
Anioxyde 1000 LD	4 bidons de 5 L + activateur intégré	2824.299
Anioxyde 1000 LD	Boîte de 50 bandelettes de contrôle du taux d'acide peracétique dans l'ANIOXYDE 1000 LD (1000 ppm)	100.120

INDICATION

Désinfectant de haut niveau des dispositifs médicaux: instrumentation médico-chirurgicale, matériel thermosensible et matériel d'endoscopie.

COMPOSITION

Production extemporanée d'acide peracétique par l'acétylcaprolactam (système PHERA), l'Anioxyde 1000 LD contient 3% de peroxyde d'hydrogène.

MODE D'EMPLOI

Solution à deux composants pour usage professionnel. Prêt à l'emploi après activation. Avant la première utilisation, attendre au moins 30 minutes (temps nécessaire à l'activation du produit). Nettoyer et rincer soigneusement le dispositif médical avant trempage dans ANIOXYDE 1000 LD (solution activée).

Pour bidon de 5 L: Versez la totalité de l'activateur (flacon contenant 38,3 ml) dans le générateur (bidon de 5 L) puis versez la solution produite dans le bain de trempage.

Pour un flacon de 1 L: Versez la totalité de l'activateur (flacon contenant 8,3 ml) dans le générateur (bidon de 1 L) puis versez la solution produite dans le bain de trempage.

Vérifier le taux d'acide peracétique avec une bandelette de contrôle ANIOXYDE 1000 LD au début de la séance, à la reprise d'activité et toutes les 4 heures en cas d'activité consécutive. Conservation maximale du bain de trempage: 14 jours (Sauf en France - 7 jours maximum selon la réglementation française)

- Etape de pré-désinfection:** Nettoyer le dispositif médical avec un produit détergent ou pré-désinfectant. Rincer abondamment. Pour le matériel endoscopique: brosser les canaux.
- Etape de désinfection:** Verser la solution activée (voir la procédure d'activation de la solution sur l'étiquette/protocole). Couvrir le bac. Respecter le temps de contact minimum. Pour le matériel endoscopique: faire circuler la solution à l'intérieur des canaux. Ne pas ajouter d'autre produit dans Anioxyde 1000 LD.
- Rincer abondamment avec de l'eau stérile ou filtrée (0,2 µm) pour éliminer toute trace de produit. Pour le matériel endoscopique: partie intérieure et extérieure du dispositif médical.
- Essuyer avec un champ à usage unique. Conserver le dispositif médical le plus aseptiquement possible jusqu'à nouvelle utilisation.

CONDITIONS DE STOCKAGE

Dangereux - respectez les précautions d'emploi (établies selon les règles européennes en vigueur en matière de classification et d'étiquetage des produits chimiques). Stockage: entre +5°C et +25°C.

CERTIFICATS

Dispositif médical. L'ensemble des activités antimicrobiennes d'ANIOXYDE 1000 LD est inclus dans le dossier scientifique, disponible sur demande.

POUR UNE UTILISATION EN TOUTE SECURITE DES DISPOSITIFS MEDICAUX

Merci de consulter l'étiquette et les informations du produit.



USAGE RÉSERVÉ AUX PROFESSIONNELLS.

BANDELETTES ANIOXYDE 1000 LD

INDICATION

50 bandelettes de contrôle du taux d'acide peracétique dans la solution reconstituée d'ANIOXYDE 1000 LD.

MODE D'EMPLOI

- Tremper la bandelette pendant une seconde, la sortir en la secouant pour éliminer l'excès de liquide
- Lecture après 10 secondes:
Noir uniforme sur toute la plage réactionnelle - CONFORME
Coloration non uniforme, présence de points blanc, évanescence rapide de la couleur - NON CONFORME
- Never interpret a result more than 15 seconds after dipping
- For the frequency of use, refer to the instructions on the ANIOXYDE 1000 LD label

CONDITIONS DE STOCKAGE

Refermer le tube après prélèvement d'une bandelette. Conserver à l'abri de l'humidité. Respecter la date limite d'utilisation reprise sur l'étiquette. Se conserve 90 jours après ouverture. Stocker entre +5°C et +25°C.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Éliminer le produit et son récipient en prenant toutes les précautions d'usage. Usage réservé aux professionnels.

TRAITEMENT DE L'INSTRUMENTATION

LECTURE APRÈS 10 SECONDES:

Conforme
Noir uniforme sur toute la plage réactionnelle



Non conforme
Coloration non uniforme, présence de points blanc, évanescence rapide de la couleur



USAGE RÉSERVÉ AUX PROFESSIONNELLS.



Distributed by / Distribué par :
LABORATOIRES ANIOS
1, Rue de l'Espoir
59260 Lezennes
France



www.ecolab.com



www.anios.com