



DÉSINFECTANT DE HAUT NIVEAU

Anioxyde 1000

DÉSINFECTANT DE HAUT NIVEAU DES DISPOSITIFS MÉDICAUX : INSTRUMENTATION MÉDICO-CHIRURGICALE, MATÉRIEL THERMOSENSIBLE ET MATÉRIEL D'ENDOSCOPIE

- Formule brevetée
- Premier 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

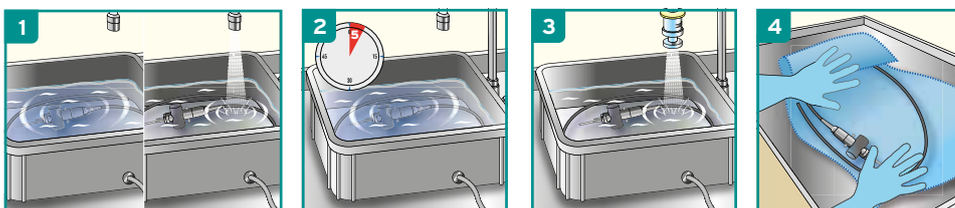
Désinfectant de haut niveau des dispositifs médicaux : instrumentation médico-chirurgicale, matériel thermosensible et matériel d'endoscopie.

CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

- Utilisation simplifiée : activateur intégré au bidon de 5L
- Efficacité prouvée à 900 ppm d'acide peracétique pour un spectre complet*
- Durée d'utilisation du bain de trempage : 7 jours maximum. Vérifier la conformité du bain avec les bandelettes de contrôle
- Compatible avec tout type de produit nettoyant pré-désinfectant à pH neutre
- Peut être utilisé en présence d'un système d'aspiration des vapeurs
- Large compatibilité vis-à-vis des matériaux, bacs et paillasses
- Maîtrise de la corrosion des métaux par la présence d'inhibiteurs de corrosion
- La solution désinfectante contient de 1500 ppm d'acide peracétique (après activation) à 900 ppm (concentration limite du seuil détectée par bandelette de contrôle)

*Activité bactéricide, fongicide, mycobactéricide, virucide et sporicide

MODE D'EMPLOI



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

2 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.

3 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.

4 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, conditions 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, conditions de propreté	5 min
Actif sur Norovirus - Selon EN 14476 / EN 17111, conditions de propreté	5 min
Sporicide (B. subtilis / C. difficile) - Selon EN 17126, conditions de propreté	5 min

INFORMATIONS

PRODUIT	CONDITIONNEMENT	REFERENCE
Anioxyde 1000	4 bidons de 5L + activateur intégré	1081.299
Anioxyde 1000	Boîte de 50 bandelettes de contrôle du taux d'acide peracétique dans l'ANIOXYDE 1000 (1000 ppm)	100.194



CE
0459

LABORATOIRES ANIOS
1, Rue de l'Espoir
59260 Lezennes
France

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

INDICATIONS

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

COMPOSITION

Production extemporanée d'acide peracétique à partir de l'acétylcaprolactame (système PHERA®), ANIOXYDE 1000 générateur contient 3% de peroxyde d'hydrogène.

MODE D'EMPLOI

Solution à deux composants pour usage professionnel. Prêt à l'emploi après activation.

Pour bidon de 5L: Versez la totalité de l'activateur (flacon contenant 41,6 ml) dans le générateur (bidon de 5L) puis versez la solution produite dans le bain de trempage.

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 (solution activée).

Vérifier le taux d'acide peracétique avec une bandelette de contrôle ANIOXYDE 1000 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 : 7 jours.

1. Etape de pré-désinfection : Nettoyer le dispositif médical avec un produit détergent ou pré-désinfectant. Rincer abondamment. Pour le matériel endoscopique : brosser les canaux.
2. 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.
3. 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.
4. 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. Stocker en position verticale.

CERTIFICATS

Dispositif médical. L'ensemble des activités antimicrobiennes d'ANIOXYDE 1000 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 PROFESSIONNELS.

LABORATOIRES ANIOS
An Ecolab Company