

FICHE TECHNIQUE



STERI M

Désinfectant concentré de surface à très haute performance pour les domaines hospitaliers et industriels (MedTech) à diluer.

L'activité biocide a été testée et validée en laboratoire avec un spectre d'activité large sur les bactéries, champignons, levures, virus et **coronavirus** (Covid-19).

Sans ammonium quaternaire.

Référence Emballage

2.3-106383 BB5L



Densité	COV%	pH
1.022	0	10

Domaine d'utilisation

STERI M apporte une solution aux problèmes d'assainissement avec une formulation désinfectante sans ammonium quaternaire validée par des tests en laboratoire.

Il est destiné aux domaines:

- Hospitalier et santé publique tels que hôpitaux, cliniques, cabinets médicaux
- Industrie medtech ou autres

Il s'applique sur tous supports tels que:

- Les sols et surfaces hors sols.
- Les surfaces courantes en alimentaire: carrelage, faïence, inox, ...
- Les matériaux plastiques et les peintures.
- Les parties techniques des installations de ventilation (échangeurs, condi d'air, ...)
- Les verres et autres céramiques, ..

Mode d'emploi

Dosage conseillé:

5-10% de produit à diluer dans l'eau.

Temps de contact à respecter pour efficacité = 5 min

A. Domaine hospitalier et santé publique :

Bactérie: 50 mL/L, 5 min ou 2.5 mL/L, 60 min

Levure: 40 mL/L, 5 min ou 10 mL/L, 60 min

Mycobactérie: 20 mL/L, 60 min

Virus: 30 mL/L, 5 min (seulement enveloppé)

B. Domaine industries et institutions:

Bactérie: 15 mL/L, 5 min

Levures: 10 mL/L, 15 min

Virus: 30 mL/L, 5 min. (seulement enveloppés)

FICHE TECHNIQUE

Utilisation recommandée:

Fréquence d'application: 1 à 2 fois par jour, ou selon les exigences du régime d'hygiène du site.

Étapes préconisées:

1. Enlevez les dépôts lourds de la surface.
2. Préparez une solution fraîche au pourcentage voulu et remplacez-la si la solution devient visiblement sale.
3. Appliquer sur la surface, en passant la serpillière, le pulvérisateur à gâchette, le versement et l'essuyage.
4. Appliquer la solution dans tous les recoins et laissez agir le temps recommandé.
5. Rincer ou laisser sécher à l'air. Les surfaces désinfectées pouvant entrer en contact avec des aliments doivent être rincées à l'eau potable. Le rinçage des sols n'est pas nécessaire à moins que ceux-ci ne soient cirés ou polis.
6. Le produit ne doit pas être utilisé en association avec d'autres biocides ou produits de nettoyage.

Remarques:

Devant la grande diversité des matériaux, il est conseillé de procéder à un test sur un échantillon ou une zone non-visible si un doute subsiste sur la nature ou la résistance de la surface considérée et ses alentours de même que sur le type de salissure.

Propriétés physico-chimiques

Composition: Substance active 6.75 % de N- (3-aminopropyl) -N-dodécylpropane-1,3-diamine. Ne contient pas d'ammonium quaternaire.

Tests de validation

A. Domaine santé publique / médical suivant les tests du standard EN 14885:

- Bactéries (Normes EN 13727 / Organismes S. aureus, E.hirae, P.aeruginosa / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrocytes / Labo Eurofins 2016 - Dr. Brill GmbH 2016)
- Levures (Normes EN 13624 / Organismes C. albicans / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrocytes / Labo Eurofins 2016 - Dr. Brill GmbH 2016)
- Myco-bactérie (Normes EN 14348 / Organismes M.avium, M.terrae / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrocytes / Labo Eurofins 2015)
- Virus (Normes EN 14476 / Organismes Vaccina Ankara, Influenza (H1N1) / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrocytes / Mikrolab 2010 - Dr. Brill GmbH 2017)

B. Domaine industries et institutions selon les tests du standard EN 14885:

- Bactéries (Normes EN 13697 - EN 1276 / Organismes S. aureus, E.coli, E.hirae, P.aeruginosa / L&L Dirty - 3g/l BSA / Labo Eurofins 2016 - Labor L+S 2010 - Dr. Brill GmbH 2017)
- Levures (Normes EN 13697 - EN 1650/ Organismes C. albicans / L&L Dirty - 3g/l BSA / Labo Eurofins 2011 - Labor L+S 2010)

Tested According to DGHM ((German Society for Hygiene and Microbiology), now VAH) valide pour "Surface Disinfection, Bactericidal and Yeastocidal Efficacy (DGHM / ÖGHMP)"

Produit validé pour TP2 et TP4

Informations / Homologation / Recyclage

Dangers utilisateurs: Produit concentré corrosif. Provoque des lésions oculaires graves et une irritation cutanée. Porter les EPI appropriés.

Autorisation fédérale: N° CHZN5486.

N° Code déchets VEVA/OMoD (CH): 07 06 01 - Tensio-actifs, détergents, savons...

DATENBLATT



STERI M

Hochwirksames Desinfektionsmittel für Flächen für den Krankenhaus- und industriellen Bereich (MedTech). Die Biozidwirkung wurde im Labor getestet und bestätigt. Das breite Leistungsspektrum umfasst Bakterien, Pilze, Hefen, Viren und **Coronaviren** (Covid-19).

Ohne quaternäres Ammonium.

Bezeichnung Verpackung

2.3-106383 BB5L



Dichte	VOC%	pH
1.022	0	10

Anwendungsbereich

Mit seiner durch Labortests bestätigten desinfizierenden Formulierung ohne quaternäres Ammonium bietet STERI M eine hygienische Lösung.

Es ist für folgende Bereiche vorgesehen:

- Krankenhaus und öffentliche Gesundheit, z.B. Krankenhäuser, Kliniken, Arztpraxen
- Medizintechnik-Industrie und andere

Auf allen Flächen anwendbar, z.B.:

- Böden und anderen Flächen.
- In der Nahrungsmittelverarbeitung übliche Flächen: Fliesen, Steingut, Inox...
- Kunststoffmaterialien und Anstriche.
- Technische Abschnitte von Entlüftungsanlagen (Wärmetauscher, Luftleitungen...)
- Glas und andere Keramik...

Gebrauchsanweisung

Empfohlene Dosierung:

5-10 % des Produkts in Wasser verdünnen.

A. Bereich Krankenhaus und öffentliche Gesundheit:

Für gute Wirksamkeit empfohlene Dosierung und Einwirkzeit: Bakterien: 50 ml/l, 5 Min bzw. 2,5 ml/l, 60 Min

Hefe: 40 ml/l, 5 Min bzw. 10 ml/l, 60 Min

Myobakterien: 20 ml/l, 60 Min

Viren: 30 ml/l, 5 Min (nur umwickelt)

B. Bereich Industrie und Einrichtungen:

Für gute Wirksamkeit empfohlene Einwirkzeit: Bakterien: 15 ml/l, 5 Min

Hefen: 10 ml/l, 15 Min

Viren: 30 ml/l, 5 Min (nur umwickelt)

Empfohlene Anwendung:

Häufigkeit der Anwendung: 1 bis 2 mal pro Tag oder gemäß den Anforderungen des am Standort geltenden Hygieneplans.

Empfohlene Etappen:

1. Größere Ablagerungen von der Fläche entfernen.
2. Eine frische Lösung der gewünschten Konzentration zubereiten und ersetzen, sobald die Lösung sichtbar verschmutzt ist.
3. Mithilfe eines Wischtuchs, eines Abzugszerstäubers oder durch Aufschütten und Verwischen auf der Fläche aufbringen.
4. Die Lösung in sämtlichen Winkeln aufbringen und während der empfohlenen Zeit einwirken lassen.
5. Spülen und an der Luft trocknen lassen. Die desinfizierten Flächen, die mit Lebensmitteln in Berührung kommen können, sind mit Trinkwasser zu spülen. Ein Spülen von Böden ist nicht erforderlich, es sei denn, diese sind eingewachst oder poliert.
6. Das Produkt darf nicht zusammen mit anderen Bioziden oder Reinigungsprodukten verwendet werden.

Hinweise:

Aufgrund der Vielzahl der verfügbaren Materialien wird empfohlen, im Vorfeld einen Test auf einer Prüffläche oder einer nicht sichtbaren Fläche durchzuführen, falls Zweifel bezüglich der Beschaffenheit oder Beständigkeit der betreffenden Oberfläche und ihres Umfeldes bzw. bezüglich der Art der Verschmutzung bestehen.

Physikalisch-chemische Eigenschaften

Zusammensetzung: Aktive Substanz 6,75 % N- (3-Aminopropyl) -N-Dodecylpropan-1,3-Diamin. Enthält keine quaternäres Ammonium.

Validierungstests

A. Bereich öffentliche Gesundheit / Medizin entsprechend den Tests der Norm EN 14885:

- Bakterien (Normen EN 13727 / Organismen S. aureus, E.hirae, P.aeruginosa / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrozyten / Labo Eurofins 2016 - Dr. Brill GmbH 2016)
- Hefen (Normen EN 13624 / Organismen C. albicans / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrozyten / Labo Eurofins 2016 - Dr. Brill GmbH 2016)
- Mykobakterien (Normen EN 14348 / Organismen M.avium, M.terrae / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrozyten / Labo Eurofins 2015)
- Viren (Normen EN 14476 / Organismen Vaccina Ankara, Influenza (H1N1) / Medical Dirty - 3g/l BSA + Erythrozyten / Mikrolab 2010 - Dr. Brill GmbH 2017)

B. Bereich Industrie und Einrichtungen entsprechend den Tests der Norm EN 14885:

- Bakterien (Normen EN 13697 - EN 1276 / Organismen S. aureus, E.coli, E.hirae, P.aeruginosa / L&L Dirty - 3g/l BSA / Labo Eurofins 2016 - Labor L+S 2010 - Dr. Brill GmbH 2017)
- Hefen (Normen EN 13697 - EN 1650/ Organismen C. albicans / L&L Dirty - 3g/l BSA / Labo Eurofins 2011 - Labor L+S 2010)

Gemäß DGHM ((Deutsche Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie), jetzt VAH) getestet, wirksam bei "Surface Disinfection, Bactericidal and Yeastocidal Efficacy (DGHM / ÖGHMP)"

Produkt validiert für TP2 und TP4

Informationen / Zulassung / Recycling

Gefahren für Benutzer: Reizendes Produkt. Verursacht schwere Augenschäden und Hautreizungen. Geeignete PSA tragen.

Eidgenössische Bewilligung: Nr. CHZN5486.

Abfallschlüsselnummer VEVA/OMoD (CH): 07 06 01 - Oberflächenaktive Stoffe, Detergenzien, Seifen...