

DÉSINFECTANT DE HAUT NIVEAU

ANIOXYDE 1000 et BANDELETTES ANIOXYDE 1000 (Bandelettes)

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 protéïne
- 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 matérieaux, 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 detectée par bandelette de contrôle)

MODE D'EMPLOI



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

ACTIVITÉ / CONDITIONS

INFORMATIONS

PRODUIT

Anioxyde 1000

Anioxyde 1000

PROPRIETES MICROBIOLOGIQUES

Bactéricide - Selon EN 13727/EN 14561, conditions de propreté

Levuricide - Selon EN 13624/EN 14562, conditions de propreté

Fongicide - Selon EN 13624/EN 14562, conditons de propreté

Virucide - Selon EN 14476/EN 17111, conditions de propreté

Tuberculocide - Selon EN 14348/EN 14563, conditions de propreté

Mycobactéricide - Selon EN 14348/EN 14563, conditions de propreté

Actif sur Adenovirus - Selon EN 14476/EN 17111, conditons de propreté

Actif sur Norovirus - Selon EN 14476/EN 17111, conditons de propreté

Sporicide (B. subtilis / C. difficile) - Selon EN 17126, conditions de propreté



d'autre produit dans Anioxyde 1000.

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 les parties internes et minimum. Pour le matériel externes du dispositif endoscopique : faire circuler médical. la solution à l'intérieur des canaux. Ne pas ajouter

CONDITIONNEMENT

4 bidons de 5L + activateur intégré

Boîte de 50 bandelettes de contrôle du taux d'acide

peracétique dans l'ANIOXYDE 1000 (1000 ppm)



Rincer abondamment Essuver avec un champ à usage unique. Conserver avec de l'eau stérile ou filtrée (0.2 um) pour le dispositif médical éliminer toute trace de le plus aseptiquement produit. Pour le matériel possible jusqu'à nouvelle d'endoscopie : rincer utilisation.

TEMPS DE CONTACT

5 min

5 min

5 min

5 min

5 min

5 min

REFERENCE

1081.299

100.194

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

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

- 1. Etape de pré-désinfection : Nettoyer le dispositif médical avec un produit détergent ou pré-désinfectant. Rincer abondamment Pour le matériel endoscopique : brosser les
- 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 aiouter 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 d'endoscopie : rincer les parties internes et externes du dispositif médical.
- **4.** Essuyer avec un champ à usage unique. Conserver le dispositif médical le plus aseptiquement possible jusqu'à nouvelle

CONDITIONS DE STOCKAGE

Dangereux - respectez les précautions en vigueur en matière de classification et

Merci de consulter l'étiquette et les informations



USAGE RÉSERVÉ AUX PROFESSIONNELS.

INDICATIONS

- canaux.

d'emploi (établies selon les règles européennes 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

TRAITEMENT DE L'INSTRUMENTATION

LECTURE APRÈS 10 SECONDES:

Conforme

BANDELETTES ANIOXYDE 1000

50 bandelettes de contrôle du taux d'acide peracétique dans la solution reconstituée

• Tremper la bandelette pendant une seconde, la sortir en la secouant pour éliminer

• Ne jamais interpréter un résultat obtenu plus de 15 secondes après trempage

• Pour la fréquence d'utilisation, se reporter au mode d'emploi de l'étiquette de

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

Eliminer le produit et son récipient en prenant toutes les précautions d'usage. Usage

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

Noir uniforme sur toute la plage réactionnelle : CONFORME

(Bandelettes)

INSTRUCTIONS FOR USE

INDICATIONS

d'ANIOXYDE 1000.

l'excès de liquide

: NON CONFORME

I'ANIOXYDE 1000

STORAGE CONDITIONS

ouverture. Stocker entre +5°C et +25°C.

PRECAUTIONS FOR USE

réservé aux professionnels.

Lecture après 10 secondes

Noir uniforme sur toute la plage réactionnelle



Non Conforme

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













^{*}Activité bactéricide, fongicide, mycobactéricide, virucide et sporicide









LABORATOIRES ANIOS 1, Rue de l'Espoir

59260 Lezennes France

Distribué par :

LABORATOIRES ANIOS

1, Rue de l'Espoir 59260 Lezennes France

