



LINEA GERMOCID - SCHEDA TECNICA

GERMOCID INODORE

GERMOCID INODORE è un Dispositivo Medico CE 0546 di classe IIa conforme alla Direttiva 93/42/CEE.

GERMOCID INODORE è una soluzione concentrata che svolge una rapida ed efficace azione sia detergente sia disinfettante. È attivo contro i batteri Gram-positivi e Gram-negativi, funghi, micobatteri e virus (Adenovirus, HIV, HBV, HCV).

GERMOCID INODORE è indicato per la detersione e la disinfezione rapida e pratica di tutte le superfici di dispositivi medici non invasivi quali letti, lettini, lettighe, maschere facciali e attrezzature varie (piani d'appoggio, braccioli, maniglie, manipoli, etc.) solitamente in uso presso ambulatori medici o dentistici, ospedali, centri estetici, tatuatori. È indicato per la disinfezione del riunito negli studi dentistici.

GERMOCID INODORE disinfetta, sgrassa e deterge, non macchia e non lascia aloni. Adatto inoltre per superfici e materiali sensibili all'alcol.



ISTRUZIONI PER L'USO

GERMOCID INODORE si usa diluito in acqua in concentrazioni variabili a seconda del grado di disinfezione che si vuole ottenere. La soluzione diluita è stabile per una settimana se viene utilizzata correttamente, senza contaminazione da sostanze e/o agenti esterni. Versare la quantità necessaria di prodotto in un litro d'acqua, applicare con spugne, panni, irrigatori, pompe manuali o meccaniche o qualsiasi altro mezzo su pareti e superfici lavabili. Lasciare agire come indicato in tabella e risciacquare.

Attività	Concentrazione	Tempo di contatto
Battericida	5-10%	15'
Fungicida	10%	15'
Micobattericida	10%	60'
Virucida	1% (Adenovirus) 15% (HIV, HVC, HBV)	60'

CONFEZIONI

Codice interno:	Imballo primario:	Imballo secondario:
Q301	Flacone da 1000 ml	Scatola da 12 flaconi
Q305	Tanica da 5000 ml	Scatola da 4 taniche

Barcode	ITF	Misura scatola (mm)	Composizione pallet
8009110026056	18009110026053	335 l x 253 p x 274 h	40 ct 4 piani x 10)
8009110026230	18009110026237	338 l x 280 p x 300 h	32 ct (4 piani x 8)

Tutti gli imballi primari sono conformi alle specifiche tecniche previste dalla Farmacopea. Tali materiali non contengono agenti allergizzanti e sono perfettamente compatibili con tutti i componenti del formulato.



Germodis®
S.P.A.

Sede Legale Stabilimento e Uffici: 20032 CORMANO (Milano) Via Giotto, 19/21
Telefono +39-0266301938 r.a. - Telefax +39-0266301939
E-mail: info@germodis.com www.germodis.it

Capitale Sociale € 156.000,00 interamente versato - R.E.A. 497966 Cod. Fisc. e Part. IVA 00772350153 - Iscr. 125750 R.I. Canc. Trib. MI

LINEA GERMOCID - SCHEDA TECNICA

GERMOCID INODORE

COMPOSIZIONE

100,0 g di prodotto contengono:
Benzalconio Cloruro 10,0 g; O-fenilfenolo 1,0 g; coformulanti; acqua depurata q. b. a 100,0 g.

CARATTERISTICHE

Liquido da incolore a verde tenue, senza profumazione aggiunta.

ATTIVITÀ

L'azione del Benzalconio Cloruro e dell'O-fenilfenolo conferisce a GERMOCID INODORE un ampio spettro d'azione nei confronti dei batteri Gram-positivi e Gram-negativi, funghi, micobatteri e virus (Adenovirus, HIV, HCV, HBV).

Norma	Attività	Concentrazione	Tempi di contatto
EN13727	Battericida	10%	15 minuti
EN13697		5%	15 minuti
EN13624	Lieviticida	10%	15 minuti
EN13697	Fungicida	10%	15 minuti
EN14348	Micobattericida	10%	60 minuti
EN14476	Virucida		
	Adenovirus	1%	60 minuti
	HIV, HCV, HBV	15%	60 minuti

AVVERTENZE

Per uso professionale. Agitare bene prima dell'uso. Non usare in presenza di altri saponi o detersivi.

VALIDITA'

5 anni. Il periodo di validità indicato si riferisce al prodotto conservato nel suo contenitore e correttamente utilizzato e conservato.

MODALITA' DI CONSERVAZIONE

Conservare in luogo fresco, asciutto e lontano da fonti di calore.

CONTROLLI QUALITA'

I componenti (materie prime, contenitori, etichette, etc.) e le fasi di lavorazione di ogni singolo lotto vengono puntualmente e accuratamente controllati internamente seguendo le procedure del Sistema di Gestione della Qualità aziendale certificato UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 13485.

AUTORIZZAZIONI

Dispositivo Medico CE 0546 di classe IIa conforme alla Direttiva 93/42/CEE come emendata dalla Direttiva 2007/47/CEE.

INFORMAZIONI RISERVATE AGLI OPERATORI SANITARI E UTILIZZATORI PROFESSIONALI