

schülke ->

Gering alkoholische Gebrauchslösung zur Schnelldesinfektion von Medizinprodukten und anderen Flächen.

mikrozid® universal liquid

Unser Plus

- gute Materialverträglichkeit (z.B. Tablets)
- schnelle Wirksamkeit (Noro 30 Sek.)
- wirksam nach an EN 16615 (4-Felder-Test) in 1 Min.
- dermatologisch getestet
- ohne Farb- und Parfümstoffe
- hervorragende Reinigungsleistung
- gebrauchsfertig

Anwendungsgebiete

Alkoholische Schnelldesinfektion für Medizinprodukte in allen Bereichen und wischbare Flächen aller Art mit erhöhtem Infektionsrisiko und dem Erfordernis kurzer Einwirkzeiten und guter Materialverträglichkeit, wie z. B.:

- Patientennahe Flächen
- Patientenbehandlungseinheiten
- Untersuchungsliegen
- OP-Tische mit angrenzenden Arbeitsflächen
- Oberflächen medizinischer Geräte
- Tastaturen und Bedienfelder empfindlicher Kommunikationsgeräte, wie z.B. Smartphones und Tablets

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid gemäß VAH-Richtlinien bei verkürzten Einwirkzeiten - hohe Belastung	gebrauchsfertig	2 Min.
bakterizid EN13727 - hohe Belastung	gebrauchsfertig	15 Sek.
tuberkulozid EN14348 - hohe Belastung	gebrauchsfertig	5 Min.

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
levurozid EN13624 - hohe Belastung	gebrauchsfertig	1 Min.
levurozid gemäß VAH - hohe Belastung	gebrauchsfertig	2 Min.
begrenzt viruzid gemäß DVV-/RKI-Leitlinie - hohe Belastung	gebrauchsfertig	15 Sek.
begrenzt viruzid PLUS EN14476 - hohe Belastung	gebrauchsfertig	15 Min.
Norovirus EN14476 - geringe Belastung	gebrauchsfertig	30 Sek.
Norovirus EN14476 - hohe Belastung	gebrauchsfertig	1 Min.
Polyoma SV40 gemäß DVV-/RKI-Leitlinie - hohe Belastung	gebrauchsfertig	15 Sek.
Rotavirus EN14476 - ohne Belastung	gebrauchsfertig	15 Sek.

Listungen

- IHO-Liste
- VAH-Zertifikat







mikrozid[®] universal liquid

Produktdaten

100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe: 17,4 g Propan-2-ol, 12,6 g Ethanol (94 % w/w)

Kennzeichnung gemäß VO (EG) Nr.648/2004: < 5% anionische Tenside

Chemisch-physikalische Daten

Dichte ca. 0,95 g/cm3
Farbe farblos

Flammpunkt 26 °C / Methode : DIN 51755 Part 1

Form flüssig
pH 3 - 3,6
Viskosität, dynamisch nicht bestimmt

Besondere Hinweise

Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformationen lesen.

Bitte beachten Sie den Brand- und Explosionsschutz beim Einsatz von alkoholischen Desinfektionsmitteln in der BRRegel "Desinfektionsarbeiten im Gesundheitsdienst". Weitere Angaben sind auf Anfrage erhältlich.

Anwendungshinweise

Unverdünnt auf die Fläche ausbringen, wischen und einwirken lassen. Oberfläche aus ca. 30 cm Entfernung einsprühen (ca. 40 ml/m²) und antrocknen lassen. Auf vollständige Benetzung achten. Bei Adenovirus und Mycobacterium tuberculosis die Fläche während der gesamten Einwirkzeit feucht halten. Stellen Sie sicher, dass vor der Desinfektion alle sichtbaren Verschmutzungen entfernt werden. Nicht geeignet zur Abschlussdesinfektion von semikritischen und kritischen Medizinprodukten! Das Produkt ist ohne Handschuhe anwendbar, sofern Infektions- und Arbeitsschutz dies zulassen.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	ArtNr.
mikrozid® universal liquid 1 l Sprühflasche	10/Karton	70000998
mikrozid® universal liquid 5 l	1/Kanister	70000997

Anwendungshilfen

Anwendungshilfen	ArtNr.
Kanisterhahn für 5 l / 10 l	135502
Kanisterschlüssel für 5 + 10 l	135810
Messbecher 500 ml	136101
Opener all-in-one (1L Euroflasche/Kanister/Fässer)	70000804
schülke Kanisterdosierer 5 l / 10 l (20 ml / Hub)	117101
Umfülltrichter	117901

Verwandte Produkte

- mikrozid® AF liquid
- mikrozid® sensitive liquid
- mikrozid® universal wipes premium

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com. Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service Telefon: +49 40 52100-666 E-Mail: info@schuelke.com







Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.

