

ADASPOR® Plus

GOTOWY DO UŻYCIA

ROZTWÓR DO ZIMNEJ STERYLIZACJI WYROBÓW MEDYCZNYCH

Opis roztworu aktywnego (A+B): Roztwór do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu, gotowy do użycia, o szybkim działaniu zarodnikobójczym, prątkobójczym, bakterio-bójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, przeznaczony do reprocessowania i dezynfekcji wyrobów medycznych (inwazyjnych i nieinwazyjnych), tj. narzędzi chirurgicznych, cewników i sond, aparatury anestezyjologicznej, inhalatorów, maszyn do hemodializy, endoskopów, urządzeń urologicznych i stomatologicznych, itp. W przypadku stosowania w automatycznych urządzeniach do reprocessowania endoskopów i myjniach ultradźwiękowych należy odnieść się instrukcji obsługi producenta.

Skład: Roztwór aktywny (A+B); substancje czynne: kwas nadoctowy 0,180 g; Isazone (C₂₀H₂₀ON₂) 0,010 g; składniki obojętne i aqua purificata q.s. do 100 ml.

Skuteczność produktu: Dezynfekcja zarodnikobójcza i wysokiego poziomu: Czas kontaktu - 5 minut w temperaturze pokojowej.

Sterylizacja: Czas kontaktu - 10 minut w temperaturze pokojowej.

Stabilność po aktywacji/rozcieńczeniu: 12-14 dni, na zakrytych tacach. Liczba cykli i stabilność po aktywacji/rozcieńczeniu zależy od modelu automatycznego urządzenia do reprocessowania endoskopów, typu endoskopu, właściwego przestrzegania procedur określonych w stosowanych wytycznych dotyczących reprocessowania oraz MRC (minimalne zalecane stężenie). Paski testowe Adaspor® Plus Test Strips służą do sprawdzania, czy stężenie roztworu aktywnego utrzymuje się na poziomie powyżej MRC (0,05% kwasu nadoctowego).

Zastosowanie: Aktywacja produktu: wlać roztwór A, a następnie roztwór B do tacy lub zbiornika urządzenia, zgodnie z wytycznymi producenta.

Instrukcje stosowania: Dezynfekcja manualna: Po umyciu i osuszeniu namoczyć wyroby medyczne w gotowym do użycia aktywnym roztworze Adaspor® Plus, sprawdzając, czy roztwór wnika we wszystkie otwory, kanały itp. Zdjąć zdezynfekowane wyroby z tacy, stosując procedury aseptyczne i wypłukać w sterylnej wodzie.

Automatyczne urządzenia do reprocessowania endoskopów i myjnie ultradźwiękowe: Napełnić zbiornik urządzenia odpowiednią ilością gotowego do użycia aktywnego roztworu Adaspor® Plus zgodnie z wytycznymi producenta maszyny. Ustawić automatyczny program urządzenia na odpowiedni czas kontaktu.

Kompatybilność: Wykazano wysoką kompatybilność aktywnego roztworu z materiałami wyrobów medycznych, szczególnie endoskopów i automatycznych urządzeń do reprocessowania. Dane dostępne u producenta.

Uwaga: Do stosowania w szpitalach, placówkach medycznych i gabinetach stomatologicznych. Roztwory A i B nie mogą być używane osobno. Chronić przed dziećmi.

Przechowywanie: Przechowywać w suchym miejscu w temperaturze pokojowej, z dala od źródeł zapłonu. Data ważności odnosi się do właściwie zabezpieczonego, nieużywanego produktu. Nie używać po upływie daty ważności.

Opakowanie: Dwie butelki (36 ml roztworu A i 954 ml roztworu B) w jednym pudełku - Dwie butelki (200 ml roztworu A i 4800 ml roztworu B) w jednym pudełku.

ROZTWÓR A

Uwaga: Zagrożenie

(H) Zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia: **(H242)** Ogrzanie może spowodować pożar. **(H302)** Działa szkodliwie po połknięciu. **(H314)** Powoduje poważne oparzenia skóry oraz uszkodzenia oczu. **(H335)** Może powodować podrażnienie dróg oddechowych. **(H412)** Działa szkodliwie na organizmy wodne, powodując długotrwałe skutki.

(P) Zwroty wskazujące środki ostrożności: **(P210)** Przechowywać z dala od źródeł ciepła, gorących powierzchni, źródeł iskrzenia, otwartego ognia i innych źródeł zapłonu. Palenie wzbronione. **(P280)** Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną/ochronę oczu/ochronę twarzy (osłona twarzy z przyłbicą lub osłona twarzy z okularami ochronnymi). **(P303+P361+P353)** W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ NA SKÓRĘ (lub na włosy): Natychmiast zdjąć całą zanieczyszczoną odzież. Spłukać skórę pod strumieniem wody/prysznicem. **(P305+P351+P338)** W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać. **(P310)** Natychmiast skontaktować się z lokalnym OŚRODKIEM ZATRUĆ. **(P403+P235)** Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu.

**Zawiera: Kwas Nadoctowy
Nadtlenek wodoru**


ROZTWÓR B

Karta charakterystyki dostępna na życzenie dla użytkowników profesjonalnych.

Roztwór B oraz aktywny i rozcieńczony (A+B) produkt nie wymaga dodatkowych, szczególnych środków bezpieczeństwa dla ludzi i środowiska.

Data aktualizacji: 04/2015



 **CANTEL MEDICAL (Italy) S.r.l.**
Via Laurentina, 169
00071 POMEZIA (RM) - Italia

DYSTRYBUTOR W POLSCE:

ENDOELEKTRONIK
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp.k.
Ul. Borkowa 12
05-840 Brwinów, tel. 22 758 51 48

ADASPOR® TEST STRIPS

Paski testowe

INSTRUKCJA STOSOWANIA

Opis

Paski testowe ADASPOR® Test Strips to łatwa, szybka i wygodna metoda oznaczenia stężenia kwasu nadoctowego. Celem testu jest wykazanie obecności kwasu nadoctowego w stężeniu 500 ppm lub wyższym, który w połączeniu z ADAZONE® zapewnia działanie sterylizujące produktu. Zabarwienie wskazuje na stężenie kwasu nadoctowego przekraczające 500 ppm. Brak zabarwienia oznacza stężenia poniżej 500 ppm. Kwas nadoctowy jest jedną z substancji czynnych produktu do zimnej sterylizacji ADASPOR® Cold Sterilant. Wykazano, że kwas nadoctowy wykazuje działanie sterylizujące nawet w niskich stężeniach na poziomie 500 ppm. Pozytywny wynik uzyskany przy użyciu ADASPOR Test Strips wskazuje na obecność kwasu nadoctowego w stężeniu min. 500 ppm. Paski testowe ADASPOR Test Strips dostępne są w fiolkach po 100 szt.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Nie używane paski testowe przechowywać w oryginalnym opakowaniu. Po wyjęciu paska testowego niezwłocznie zamknąć opakowanie. Opakowanie należy przechowywać w temperaturze pokojowej (nie chłodzić). Nie używać pasków do oznaczenia stężenia substancji występujących w innych produktach. Chronić paski przed kontaktem z innymi cieczami lub substancjami interferującymi. Nie używać pasków po upływie daty ważności podanej na etykiecie

Zasada chemiczna oznaczenia:

Na pasku testowym zachodzi następująca reakcja chemiczna: Kwas nadoctowy + Skrobia + Jodek = Kompleks Skrobia - Jod (niebiesko-szary, niebiesko-czarny)

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej (nie chłodzić). Po użyciu paska testowego niezwłocznie zamknąć opakowanie. Wszystkie nieużywane paski przechowywać w oryginalnym opakowaniu.

Instrukcja stosowania

- Otworzyć opakowanie i wysunąć jedynie pasek testowy przeznaczony do użycia.
- Umieścić pasek na czystym ręczniku papierowym, gdzie nie ulegnie zanieczyszczeniu.
- Dokładnie zamknąć fiolkę zatyczką.
- Zanurzyć pasek w roztworze ADASPOR®
- Delikatnie strząsnąć ewentualny nadmiar płynu. Zabarwienie części reakcyjnej pojawia się w ciągu 5 sekund.
- Niebiesko-szare lub niebiesko-czarne zabarwienie (które nie zanika) wskazuje, że stężenie kwasu nadoctowego wynosi min. 500 ppm.

Brak zabarwienia, rozlane niebiesko-czarne lub brązowe plamki albo natychmiastowy zanik niebiesko-szarego lub niebiesko-czarnego zabarwienia oznacza, że stężenie kwasu nadoctowego nie przekracza 500 ppm.

UWAGA: Część reakcyjna na końcu paska może powoli zmieniać kolor lub zabarwiać się, gdy zajdzie reakcja początkowa. Jest to zjawisko normalne i przy interpretacji wyników testu należy je zignorować. Nie należy brać pod uwagę zmiany zabarwienia po upływie pierwszych 10 sekund.

Charakterystyka

Test przeprowadzono na 3 różnych partiach ADASPOR Test Strips o różnych stężeniach kwasu nadoctowego (každorazowo w roztworze ADASPOR). Paski badano bezpośrednio po otwarciu opakowania oraz 3 miesiące po otwarciu opakowania. Na każdy okres testowy przypadało 5 próbek.

Test przeprowadzono w symulowanych warunkach użytkowania. Wyniki pozytywne uzyskano dla kwasu nadoctowego w stężeniu 500 ppm lub wyższym, wyniki negatywne - przy stężeniach poniżej 500 ppm.

Kontrola jakości

W celu zweryfikowania funkcjonalności pasków testowych można użyć rozcieńczonego roztworu ADASPOR®, przy czym stężenie kwasu nadoctowego w roztworze powinno wynosić od 800 do 1200 ppm. W takim roztworze uzyskuje się reakcję pozytywną. Większe rozcieńczenia, mające na celu uzyskanie roztworu zawierającego 200-300 ppm kwasu nadoctowego, dają reakcję negatywną.

Wyniki

Stężenia kwasu nadoctowego poniżej 500 ppm nie powodują zmiany zabarwienia w całej części reakcyjnej w ciągu 10 sekund narażenia.

Stężenia powyżej 500 ppm powodują niebiesko-szare lub niebiesko-czarne zabarwienie całej części reakcyjnej.


Substancje interferujące

Wszystkie utleniacze, które mogą utleniać jodek do jodu, są substancjami interferującymi. Przykładowe substancje interferujące to chlor, chloraminy i podchloryn. Zasadniczo silne utleniacze oraz niektóre środki redukujące mogą dawać wyniki fałszywie pozytywne.

NIE UŻYWAĆ POWTÓRNIE

ADASPOR® i ADAZONE® to zarejestrowane znaki handlowe Cantel Medical (Italy) S.r.l.

 Cantel Medical

 CANTEL MEDICAL (Italy) S.r.l.
Via Laurentina, 169
00071 POMEZIA (RM) - Italia

DYSTRYBUTOR W POLSCE:

ENDOELEKTRONIK

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp.k.
Ul. Borkowa 12
05-840 Brwinów, tel. 22 758 51 48