



## GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI O SZEROKIM SPEKTRUM DO MYCIA I DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI

### Incidin™ OxyWipe S

#### CHUSTECZKI O SZEROKIM SPEKTRUM DZIAŁANIA DO MYCIA I DEZYNFEKCJI

Zaawansowana formuła Incidin™ OxyWipe S zapewnia korzyści z zastosowania opatentowanego\* roztworu nadtlenku wodoru o szerokim spektrum działania.

Produkt skuteczny wobec szerokiego spektrum patogenów i nie pozostawiający czynnych pozostałości dzięki szybkiemu odparowywaniu.

- Substancja aktywna rozkładającą się na wodę i tlen
- Działanie wirusobójcze
- Doskonała tolerancja materiałowa
- Skuteczność Incidin™ OxyWipe S potwierdzono na roztworze odcisniętym z chusteczki

**Incidin™ OxyWipe S jest zatwierdzony w całej Unii Europejskiej na mocy BPR (Rozporządzenie w sprawie produktów biobójczych 528/2012)**

- Przeszedł szerokie kryteria BPR w zakresie oceny toksykologicznej, ekotoksykologicznej i oceny narażenia
- Spełnia najwyższe standardy bezpieczeństwa, zapewnia wysoki poziom ochrony zdrowia ludzkiego i środowiska naturalnego
- Zapewnia zgodność z przepisami



\*Patent Europejski EP1987121

**ECOLAB®**  
PROTECTING WHAT'S VITAL™

# Incidin™ OxyWipe S

## CHUSTECZKI O SZEROKIM SPEKTRUM DZIAŁANIA DO MYCIA I DEZYNFEKCJI

### SKUTECZNY

- Wirusobójczy preparat dezynfekujący

### BEZPIECZNY

- Substancja aktywna rozkłada się na wodę i tlen
- Doskonała kompatybilność materiałowa
- Przeszedł pozytywnie obszerną ocenę BPR

### WYGODNY

- Myje i dezynfekuje
- Produkt gotowy do użycia

### WYNIKI BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH

SKUTECZNOŚĆ PRODUKTU NIEROZCIEŃCZONEGO	WYRÓB MEDYCZNY	PRODUKT BIOBÓJCZY (PT2)
Bakteriobójczy według EN 13727 (2 min) / EN 16615 (2 min*)	2 min*	15 min*
Drożdżakobójczy według EN 13624 (15 min) / EN 16615 (1 min*)	15 min*	
Grzybobójczy według EN 13624 (30 min) / metodyki EN 16615 (5 min*)	30 min*	30 min*
Bójczy wobec prątków gruźlicy według EN 14348 (30 min) / metodyki EN 16615 (5 min*)	30 min*	30 min* <sup>1</sup>
Prątkobójczy według EN 14348 (30 min) / metodyki EN 16615 (5 min*)	30 min*	
Działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe wg EN 14476	30 sek.*	-- <sup>2</sup>
Ograniczone spektrum działania wirusobójczego według EN 14476 (Adenowirus - 30 sek., Norowirus - 15 min)	15 min*/**	-- <sup>2</sup>
Działanie wirusobójcze według EN 14476	30 min**	30 min** <sup>2</sup>

\* warunki brudne \*\* warunki czyste

<sup>1</sup> Skuteczność prątkobójcza obejmuje skuteczność wobec prątków gruźlicy.

<sup>2</sup> Jedynie pełna skuteczność wirusobójcza miała zastosowanie zgodnie z normą EN 14476 w czasie opracowywania i składania dokumentacji.

### WYRÓB MEDYCZNY I PRODUKT BIOBÓJCZY UŻYWAJ BEZPIECZNIE

Zapoznaj się z etykietą i informacją o produkcie.

### OBSZAR ZASTOSOWANIA



**Wyrób medyczny:** Chusteczki gotowe do użycia o szerokim spektrum działania do mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych, inwazyjnych i nie nadających się do zanurzania wyrobów medycznych.

**Produkt biobójczy:** Produkt biobójczy gr. 02 - dezynfekcja powierzchni w obszarze medycznym nie mających kontaktu z żywnością przez przecieranie nasączoną, gotową do użycia chusteczką.

### INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

**Wyrób medyczny:**  
Wyjąć pojedynczą chusteczkę. Dokładnie zwilżyć powierzchnię, upewniając się, że jest cała mokra. Pozostawić do wyschnięcia i nie splukiwać. Nie używać chusteczki ponownie: nie ma gwarancji skutecznej dezynfekcji. Po użyciu zamknąć opakowanie. Przestrzegać wskazanego czasu i warunków kontaktu dla uzyskania wymaganej aktywności mikrobójczej. W przypadku stosowania w warunkach czystych, należy wcześniej oczyścić powierzchnię (używać nowej chusteczki do każdego etapu). Użycie chusteczki do mycia i dezynfekcji nie zastępuje regularnego mycia. Nie stosować na powierzchniach wrażliwych na działanie czynników utleniających, takich jak marmur, miedź lub mosiądz. Przy reprociesowaniu wyrobów medycznych należy zawsze przestrzegać wskazówek producentów, w tym kompatybilności materiałowej. Końcowa dezynfekcja semikrytycznych wyrobów medycznych (np. sond USG & sond TEE): Jeśli nie jest możliwe zanurzenie w roztworze preparatu, powierzchnię wyrobu medycznego należy wyczyścić, następnie zdezynfekować poprzez przecieranie, jak opisane powyżej. Po upływie czasu kontaktu dokładnie splukać wodą o jakości wody pitnej. Wszelkie poważne incydenty powstałe w wyniku stosowania wyrobu medycznego należy zgłaszać wytwórcy oraz właściwemu organowi państwowemu.

#### Produkt biobójczy:

Produkt przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji. Zawsze zapoznać się z etykietą i ulotką przed zastosowaniem i przestrzegać wszystkich instrukcji. W przypadku stosowania w warunkach czystych: wcześniej oczyścić powierzchnię. Produkt powinien być наносzony na suchą powierzchnię. Powierzchnię całkowicie zwilżyć. Po użyciu produktu powierzchnię pozostawić do wyschnięcia. Nie splukiwać po użyciu. Zamykać opakowanie, gdy nie jest używane. Nie używać chusteczek, jeśli wyschły. Puste opakowanie wyrzucić. Nie stosować na powierzchniach wrażliwych na działanie czynników utleniających, takich jak marmur, miedź lub mosiądz. Zużyte chusteczki należy wyrzucić do zamykanego pojemnika.

**Uwaga:** Preparat jest klasyfikowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Użytkownicy muszą przestrzegać czasu i warunków kontaktu dla zamierzonego zastosowania.

### SKŁAD

100 g roztworu impregnującego zawiera:  
1.5 g Hydrogen peroxide (CAS N° 7722-84-1)

### PRZECHOWYWANIE

Produkt powinien być przechowywany w oryginalnym opakowaniu w temperaturze pomiędzy 5°C a 25°C w chłodnym, suchym miejscu z dala od bezpośredniego oddziaływania promieni słonecznych. Okres trwałości po pierwszym otwarciu: 3 miesiące.



WYŁĄCZNIE DO ZASTOSOWANIA PROFESJONALNEGO.

# Incidin™ OxyWipe S

## DOSTĘPNE OPAKOWANIA

PRODUKT	OPAKOWANIE	KOD
Incidin™ OxyWipe S	6 x 100 chusteczek (20 x 20 cm)	3116080
Incidin™ OxyWipe S XL	6 x 50 chusteczek (25 x 37 cm)	3116100
Uchwyt ścienny na Incidin™ OxyWipe S (stal nierdzewna)	6 szt.	10033877
Uchwyt ścienny na chusteczki typu flowpacks (tworzywo sztuczne o wysokiej wytrzymałości)	12 szt.	10057686



### ROZPORZĄDZENIE W SPRAWIE PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH, ROZPORZĄDZENIE (UE) 528/2012:

Rozporządzenie BPR zastąpiło dyrektywę dotyczącą produktów biobójczych (BPD) w dniu 1 września 2013 r. w roli dokumentu legislacyjnego regulującego wprowadzanie biobójczych substancji czynnych i produktów na rynek europejski.

Jako rozporządzenie jest prawnie wiążące w przypadku wszystkich krajów, w których obowiązują przepisy UE – obejmuje to wszystkie kraje Unii Europejskiej, a także Islandię, Liechtenstein, Norwegię i Szwajcarię (państwa członkowskie Europejskiego Stowarzyszenia Wolnego Handlu).

W porównaniu z dyrektywą BPD rozporządzenie BPR wprowadza ujednolicone, scentralizowane możliwości uzyskania pozwolenia na produkty biobójcze na poziomie europejskim. Rozporządzenie BPR opracowano w celu kontrolowania stosowania i wprowadzania do obrotu produktów biobójczych. Obejmuje to ocenę skuteczności i toksyczności produktu biobójczego oraz zagrożenia związanego z jego stosowaniem.

Ponadto wymaga wiarygodnych danych potwierdzających skuteczność i bezpieczeństwo stosowania produktu biobójczego, a także wykazu zatwierdzonych biobójczych substancji czynnych i ich dostawców.

### NUMER POZWOLENIA UE DLA PRODUKTU BIOBÓJCZEGO

EU-0024303-0015 1-11

Dystrybutor:  
ECOLAB Sp. z o.o.  
ul. Opolska 114  
31-323 Kraków  
Polska



ECOLAB DEUTSCHLAND GmbH  
Ecolab-Allee 1  
40789 Neumünster am Rhein  
Germany

