

# schülke -†



## gigasept® AF forte

gigasept® AF forte ist ein aldehydfreies Präparat zur Reinigung und Desinfektion von starren und flexiblen Endoskopen sowie chirurgischem Instrumentarium.

### Unser Plus:

- aldehydfrei
- geeignet für flexible und starre Endoskope
- verkürzte Einwirkzeit im Ultraschallbad
- patentierte Wirkstoffkombination
- angenehmer Geruch

### Anwendungsgebiete

Reinigung und Desinfektion von flexiblen und starren Endoskopen, chirurgischem Instrumentarium, Anästhesiezubehör sowie Atemmasken.

### Anwendungshinweise

gigasept® AF forte ist ein Konzentrat und wird mit kaltem Wasser zu der gewünschten Anwendungskonzentration verdünnt.

**Dosierung:** je nach Wirkungsgradgrad 0,75 % – 5 %.

**Anwendungsbeispiel:** 1 Liter einer 5 %igen Gebrauchslösung entspricht 950 ml Wasser und 50 ml gigasept® AF forte.

Aufzubereitendes Instrumentarium sofort nach Gebrauch in die gigasept® AF forte-Lösung einlegen. Auf vollständige Benetzung der Oberflächen achten und einwirken lassen. Hohlkörperinstrumente so einlegen, dass die Luft aus dem Lumen vollständig entweicht. Nach der Anwendung das Instrumentarium gründlich mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität, besser mit sterilem aqua dest. oder vollentsalztem Wasser gründlich abspülen/durchspülen, um Rückstände der Anwendungslösung vollständig zu entfernen.

Angegebene Einwirkzeiten und Konzentrationen nicht überschreiten. Bitte beachten Sie die Aufbereitungsempfehlungen der Instrumentenhersteller. Gemäß Krinko/ BfArM Empfehlung

muss die Reinigung und Desinfektion in getrennten Arbeitsschritten erfolgen.

Nicht geeignet zur Abschlussdesinfektion von semikritischen und kritischen Medizinprodukten!

**Standzeit:** Es gilt eine Standzeit von 7 Tagen, wenn die Anwendungslösung ausschließlich zur Desinfektion vorher gereinigter Instrumente eingesetzt wird. Wenn die Anwendungslösung zur Reinigung eingesetzt wird, ist diese arbeitstäglich und bei deutlich sichtbarer Kontamination zu erneuern.

### Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid, levurozid, mykobakterizid gemäß VAH EN 13727, EN 14561 EN 13624, EN 14562 EN 14348, EN 14563	5 %	5 Min.
	2 %	15 Min.
	0,75 %	30 Min.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV und HCV)*	1 %	5 Min.
	0,75 %	15 Min.
Rotavirus** ohne Belastung	0,75 %	5 Min.
Adenovirus*	2 %	60 Min.
Polyoma SV40*	2 %	15 Min.
Im Ultraschallbad (bakterizid, levurozid, mykobakterizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV)	2 %	5 Min.

Angabe aller Konzentrationen unter hoher Belastung

\* gemäß DVV-/RKI-Leitlinie 12/2014

\*\* in Anlehnung an die EN 14476



CE 0297



## Produktdaten

### Zusammensetzung:

100 g Wirkstofflösung enthalten an wirksamen Bestandteilen:  
10 g Dimethyldioctylammoniumchlorid, 15 g Phenoxypropanole,  
15,6 g Alkylguanidinacetat, 9,5 g Laurylpropylendiamin.

### Kennzeichnung gem. VO (EG) 648/2004:

5 – 15 % nichtionische Tenside, Duftstoffe.

### Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,99 g/cm <sup>3</sup> / 20 °C
Farbe	grün
Flammpunkt	62 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	ca. 9,9 / 20 °C / Konzentrat
Viskosität, dynamisch	ca. 60 mPa*s / 20 °C / Methode: ISO 3219

## Umweltinformation

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

## Gutachten und Informationen

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter [www.schuelke.com](http://www.schuelke.com).

Für individuelle Fragen:  
Customer Sales Service  
Telefon: +49 40 52100-666  
E-Mail: [info@schuelke.com](mailto:info@schuelke.com)

## Besondere Hinweise

### Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

Nach Ablauf des Verfalldatums Präparat nicht mehr anwenden.  
Bei 5 %iger Gebrauchslösung kann es bei versehentlichem Augenkontakt zu Schleimhautreizungen kommen.

Aufgrund der Kombination von hochwirksamen Wirkstoffen können in den empfohlenen Konzentrationen Trübungen (Opaleszenz) der Gebrauchslösungen auftreten. Diese sind produktspezifisch und beeinträchtigen weder die Eigenschaften noch die Wirksamkeit des Produktes.

Neben der manuellen Aufbereitung ist gigasept® AF forte auch für Halbautomaten geeignet, die im Zirkulationsverfahren bei Raumtemperatur arbeiten.

**Wechselwirkungen:** gigasept® AF forte generell nicht mit anderen Produkten mischen. Bei Kontakt von gigasept® AF forte mit aldehydhaltigen Anwendungslösungen, kann es zu Ausfällungen und irreversiblen Verfärbungen kommen.

## Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
gigasept® AF forte 2 l-Flasche	5 / Karton	125602
gigasept® AF forte 5 l-Kanister	1 / Kanister	125603

## Verwandte Produkte

- gigasept® PAA concentrate
- gigasept® pearls



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

 **Air Liquide** Ein Unternehmen der  
HEALTHCARE Air Liquide-Gruppe.

**schülke Hauptsitz**  
Schülke & Mayr GmbH  
Robert-Koch-Str. 2  
22851 Norderstedt  
Deutschland  
Tel. +49 (0) 40 - 52100 - 0  
Fax +49 (0) 40 - 52100 - 318  
[www.schuelke.com](http://www.schuelke.com)  
[mail@schuelke.com](mailto:mail@schuelke.com)