

OPTISEPT®

flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

- ✓ phenolfrei
- ✓ viruzid
- ✓ sporizid



- umfassend wirksames, RKI AB gelistetes Präparat
- viruzid gem. RKI-Empfehlung inkl. Noro-Viren
- zur Routinedesinfektion und Desinfektion im Seuchenfall



CE 0482

PRÄPARATETYP

OPTISEPT® ist ein Kombinationspräparat zur Desinfektion und Reinigung von medizinischem Inventar, Medizinprodukten sowie Flächen aller Art in allen medizinischen Bereichen.

Das Präparat besitzt ein umfassendes Wirkungsspektrum und ist daher zertifiziert zur Desinfektion im Seuchenfall gem. RKI sowohl für den Wirkungsbereich A (Bakterien, Pilze) als auch für den Wirkungsbereich B (Viren).

OPTISEPT® enthält nur geringe Anteile von leicht flüchtigen Aldehyden. Daher wird in den Anwendungskonzentrationen gem. DGHM/VAH eine Geruchsbelästigung vermieden. Somit ist **OPTISEPT®** auch ideal einsetzbar für die Routinedesinfektion gem. IfSG bzw. DGHM/VAH.

OPTISEPT® ist flexibel und wirtschaftlich einsetzbar: Im Seuchenfall wird lediglich die Anwendungskonzentration auf die vom RKI empfohlenen Werte erhöht. Somit wird der Einsatz eines zweiten Präparates vermieden. Produkt-Code für Reinigungs- und Pflegemittel gem. GISBAU: GD 80.

ANWENDUNGSBEREICHE

Gem. MPG: Desinfektion und Reinigung von nichtinvasiven Medizinprodukten.

Gem. Biozidrichtlinie: Zur Desinfektion und Reinigung von medizinischem Inventar sowie Flächen aller Art.

ANWENDUNG

1. Scheuer-Wisch-Desinfektion, wie z.B. Zwei-Eimer-Methode oder ähnliche Verfahren.
2. Aus zentralen oder dezentralen Dosieranlagen.
3. Mit Reinigungsmaschinen.
4. Sprühen aus stationären oder mobilen Geräten.
5. Aus Dosierflaschen.

WIRKUNGSSPEKTRUM

OPTISEPT® wirkt:

- bakterizid (inkl. MRSA)
- fungizid (C. albicans)/levurozid
- tuberkulozid
- virusinaktivierend (HBV, HIV, Adeno-, Vaccinia-, Papova-/Polyoma, Parvo-, Polio-Viren, Noro-Viren)
- sporizid (Clostridium difficile)

DOSIERUNG / EINWIRKZEIT

bakterizid inkl. MRSA, fungizid (C. albicans)/levurozid
gem. DGHM/VAH

geprüft bei hoher Belastung:	2 % - 15 Min.
	1 % - 30 Min.
	0,5 % - 1 Std.
Tuberkulose-Bakterien (M. terrae)	4 % - 1 Std.
Vaccinia-Viren	0,25 % - 5 Min.
HBV/HIV	0,5 % - 5 Min.
Adeno-Viren	1 % - 30 Min.
Papova/Polyoma-Viren	1 % - 1 Std.
Polio-Viren	2 % - 1 Std.
Parvo-Viren*	2 % - 2 Std.
Noro-Viren (FCV)	1 % - 1 Std.
	2 % - 30 Min.

* geprüft im praxisnahen Keimträgertest gem. RKI

viruzid gem. RKI-Empfehlung	2 % - 1 Std.
sporizid (Clostridium difficile)	2 % - 30 Min.

Einwirkzeiten für die Desinfektion im Seuchenfall nach IfSG:
RKI Wirkungsbereich AB/Bakterien,
Pilze, Viren

	7,0 % - 4 Std.
--	----------------

Einwirkzeiten nach DVG (Veterinärbereich):

Bakterizidie:	Spalte 4a: 3 % - 2 Std. / Spalte 4b: 1 % - 1 Std.
Fungizidie:	Spalte 6: 6 % - 2 Std.
Viruzidie:	Spalte 7: 2 % - 2 Std. / Spalte 7b: 1 % - 1 Std.





OPTISEPT®

flüssiges Konzentrat zur Flächendesinfektion und Reinigung

ZUSAMMENSETZUNG

100 g Lösung enthalten:
3,5 g Methanal, 9,6 g Ethandial, 2,5 g Glutaral,
8,0 g Didecyldimethylammoniumchlorid
Die im Produkt enthaltenen Tenside sind biologisch abbaubar
gem. Detergentienverordnung.

CHEMISCH-PHYSIKALISCHE DATEN

Aussehen des Konzentrates: klare, blaue Lösung
pH-Wert, Konzentrat: 3,5 +/- 0,5
pH-Wert, 0,5% Gebrauchslösung: ca. 7-8

LIEFERFORMEN

Einzelpackung	Verkaufseinheit	PZN	Art.-Nr.
1 L Dosierflasche	10 x 1 L	5381047	00-205-010
2 L Flasche	6 x 2 L	5381053	00-205-020
5 L Kanister	3 x 5 L	5381136	00-205-050
10 L Kanister	1 x 10 L	-	00-205-100

DOSIERHILFEN

Dosierflasche, Dosierpumpe für 2-Liter-Flasche sowie
5-Liter-Kanister, Kanisterumfüllhahn, Kanisterschlüssel,
Dosierautomaten.

BESONDERE HINWEISE

Gesundheitsschädlich beim Einatmen und Verschlucken.
Verursacht Verätzungen. Sensibilisierung durch Einatmen und
Hautkontakt möglich. Irreversibler Schaden möglich.
Verdacht auf krebserzeugende Wirkung.
Bei Berührung mit den Augen sofort gründlich mit Wasser
abspülen und Arzt konsultieren. Abfälle und Behälter müssen
in gesicherter Weise beseitigt werden. Bei der Arbeit geeignete
Schutzkleidung, Schutzhandschuhe und Schutzbrille/
Gesichtsschutz tragen. Dampf/Aerosol nicht einatmen.
Nur in gut belüfteten Bereichen verwenden.
Bei Unfall oder Unwohlsein sofort Arzt zuziehen (wenn
möglich, Etikett vorzeigen). Darf nicht in die Hände von
Kindern gelangen.

Desinfektionsmittel sicher verwenden. Vor Gebrauch stets
Kennzeichnung und Produktinformation lesen.

GUTACHTEN

Prof. Dr. Werner, Hygieniker, Bischofshofen (Österreich):
Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-Richtlinien.
Gutachten zur sporiziden Wirksamkeit gegen Sporen von
Clostridium difficile gem. DIN EN 13704.
Gutachten zur mykobakteriziden Wirksamkeit (M. terrae) gem.
DIN EN 14348.

Prof. Dr. Schubert, Hygieniker, Frankfurt/M.:
Gutachten zur Flächendesinfektion gem. DGHM/VAH-Richtlinien.
Gutachten zur Aufnahme in d. Liste d. RKI gem. § 18 IfSG.,
Wirkungsbereich A.

Dr. Steinmann, Virologe, Bremen:
Gutachten zur Wirksamkeit gegenüber: Polio-Viren, Adeno-Viren,
Papova-/Polyoma-Viren, Vaccinia-Viren, Noro-Viren (FCV), Parvo-
Viren.

Dr. med. vet. O. Traenhard, Virologe, Essen:
Gutachten zur Parvo-Virus-Wirksamkeit gem. RKI-Richtlinien
(praxisnaher Keimträgerversuch).

Prof. Dr. Frösner, Virologe, München:
Gutachten zur Hepatitis-B-Viren-Wirksamkeit.

Dr. R. Leimbeck, Hygieniker, Bad Bocklet:
Gutachten zur Wirksamkeit gegen Pilze auf rohem Holz.

Univ.- Prof. Dr. R. Böhm, Universität Hohenheim, Stuttgart:
Gutachten zur Aufnahme in die Desinfektionsmittelliste der DVG.

Dr. Brill, Hygieniker, Hamburg: Gutachten zur mikrobiologischen
Stabilität/Standzeit mit **ECO WIPES** Vliestüchern.

Konrad Hornschuch AG, Weißbach: Freigabe zum Einsatz von
OPTISEPT® mit Skal® Polstermaterialien.i

PRODUKTSTATUS/LISTUNGEN

Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der
DGHM/VAH.
Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste der
ÖGHMP.
Aufgenommen in die RKI Liste gem. §18 IfSG (Wirkungsbereich AB).
Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste für den
Veterinärbereich der DVG (www.dvg.net).
Gelistet in der IHO-Viruzidie-Liste (www.iho-viruzidie-liste.de).
Registriert als Biozid-Produkt bei der baua (Bundesanstalt
für Arbeitsschutz- und medizin): baua Reg.-Nr.: N-20330 und
N-30101.
Entspricht der EU-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte.

UMWELTINFORMATION

Die Produkte der Dr. Schumacher GmbH werden nach
modernen, sicheren und umweltschonenden Verfahren
hergestellt. Durch die Einhaltung hoher Qualitätsstandards
wird eine gleichbleibende, sehr gute Produktqualität
sichergestellt. Das Unternehmen ist zertifiziert nach DIN EN
13485, DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001 & BS OHSAS 18001
und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem
nach EMAS.

