

SCHEDA TECNICA DECS PURO

Presidio Medico chirurgico Reg. n°18617 del Ministero della Salute

Revisione: 05 Data: 12/07/2019 Pag. 1 di 3

Disinfettante ad ampio spettro a base di cloro attivo elettrolitico

1. Composizione

100 g di soluzione contengono:

Principi attivi: q.tà

Sodio ipoclorito 1.15 g

Coformulanti ed acqua depurata q.b. Fino a 100 g

2. Caratteristiche prodotto

Parametri Specifiche

Aspetto Soluzione limpida paglierina

Sodio ipoclorito (% p/p) 1.15 ± 0.11

pH 10.00 ± 0.5

Densità (g/cm³) 1.12 ± 0.02

3. Campo, modalità di impiego e istruzioni per l'uso

DECS PURO è un prodotto indicato per la disinfezione di superfici dure, decontaminazione microbica di frutta e verdura e disinfezione degli oggetti impiegati in età neonatale.

Superfici dure: diluire al 5% (2 tappi per 1L di acqua). Tempo di contatto 5 minuti

Frutta e verdura: diluire al 2% (2 tappi per 2.5L di acqua). Tempo di contatto 15 minuti.

Successivamente risciacquare con acqua.

Disinfezione oggetti neonatali: diluire al 2% (2 tappi per 2.5L di acqua). Tempo di contatto 30 minuti. Lasciare in immersione fino al momento dell'uso e sciacquare con abbondante acqua prima dell'utilizzo.

4. Meccanismo d'azione ed attività biocida

Il meccanismo d'azione è legato allo sviluppo di cloro ossidante che agisce su componenti protoplasmatici cellulari distruggendo il microrganismo anche per interferenza su sistemi enzimatici per azione prevalente sui radicali -SH. La velocità di azione battericida del cloro è superiore a quella di altri agenti ossidanti come ad esempio l'acqua ossigenata e le sue concentrazioni attive risultano tra le più basse rispetto a quelle di altri prodotti del gruppo degli ossidanti.

Per documentare e confermare le caratteristiche di DECS PURO, sono stati effettuati i seguenti

test:

SCHEDA TECNICA DECS PURO

Presidio Medico chirurgico Reg. n°18617 del Ministero della Salute

Revisione: 05 Data: 12/07/2019 Pag. 2 di 3

UNI EN 1040: Disinfettanti chimici e antisettici - Prova in sospensione quantitativa per la valutazione dell'attività battericida di base dei disinfettanti chimici e antisettici - Metodo di prova

e requisiti (Fase 1)

UNI EN 1276: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione dell'attività battericida dei disinfettanti chimici e antisettici usati in campo alimentare,

industriale, domestico e nella collettività - Metodo di prova e requisiti (fase 2, stadio 1)

UNI EN 1500: Disinfettanti chimici ed antisettici - Trattamento igienico delle mani per frizione - Metodo di prova e requisiti (fase 2, stadio 2)

UNI EN 1650: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione di attività fungicida o lieviticida di disinfettanti chimici e antisettici utilizzati in campo

alimentare, industriale, domestico e istituzionale - Metodo di prova e requisiti (fase 2, stadio 1)

UNI EN 13610: Disinfettanti chimici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione

dell'attività virucida verso i batteriofagi dei disinfettanti chimici utilizzati nel campo alimentare ed

industriale - Metodo di prova e requisiti (fase 2, stadio 1)

UNI EN 13624: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione dell'attività fungicida o lieviticida in campo medico - Metodo di prova e requisiti (fase

2, stadio 1)

UNI EN 13697: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa per superfici non porose per

la valutazione dell'attività battericida e/o fungicida di disinfettanti chimici utilizzati in campo alimentare, industriale, domestico e istituzionale - Metodo di prova e requisiti senza azione meccanica (fase 2, stadio 2)

UNI EN 13727: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione dell'attività battericida in area medica - Metodo di prova e requisiti (fase 2, stadio 1)

UNI EN 14348: Disinfettanti chimici ed antisettici - Prova quantitativa in sospensione per la valutazione dell'attività micobattericida dei disinfettanti chimici nel campo medico, compresi i disinfettanti per strumenti - Metodi di prova e requisiti (fase 2/stadio 1)

Valutazione dell'attività virucida nei confronti di HBV-HCV ed HIV

5. Confezioni

Scatola da 2 taniche HDPE 10000 ml

Scatola da 4 taniche HDPE 5000 ml

Scatola 12 flaconi HDPE 1000 ml

Scatola da 24 flaconi HDPE 500 ml

Scatola da 40 flaconi HDPE 250 ml

6. Conservazione e validità

Conservare il prodotto nella confezione originale in ambiente fresco, pulito ed asciutto, al riparo

da elevate fonti di calore e non esposto a luce solare diretta.

Il periodo di validità quantificato in 30 mesi si riferisce al prodotto nel suo contenitore integro e correttamente conservato.

Periodo di validità dopo la prima apertura: se il prodotto viene prelevato con precauzione ed il contenitore chiuso e conservato correttamente, il prodotto mantiene inalterate le sue caratteristiche per un tempo pari a 6 mesi.

SCHEDA TECNICA DECS PURO

Presidio Medico chirurgico Reg. n°18617 del Ministero della Salute

7. Avvertenze

H315 - Provoca irritazione cutanea

H319 - Provoca grave irritazione oculare.

8. Autorizzazioni e certificazioni

Presidio medico chirurgico registrazione n° 18617 del Ministero della Salute

9. Fabbricante

Sede legale:

Sede produttiva:

10. Revisioni

Revisione Data Motivo revisione

00 03/2006 Riemissione

01 08/2009 Aggiornamento

02 23/03/2010 Aggiornamento

03 12/06/2014 Aggiornamento

04 01/06/2015 Aggiornamento

