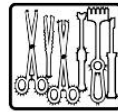




# neodisher® MediKlar



**Skalošanas piedeva termostabilu un termolabilu instrumentu automatizētai apstrādei**

Šķidrums koncentrāts

Pielietojanas sfēras:

- Medicīnas ierīču kā ķirurģisko instrumentu, iesk. oftalmoloģisko instrumentu, anestēzijas aprīkojuma, sterilizācijas konteineru, lokano endoskopu un implantu, kā arī zīdaiņu pudelišu skalošanai mazgāšanas – dezinfekcijas iekārtās.

Iedarbība:

- Lieliskas mitrinošās īpašības – ātri nožāvē mazgātos priekšmetus, neatstājot traipus.
- Sterilo papīra/ folijas iepakojumu negatīvi neietekmē medicīnas ierīces, kas apstrādātas ar neodisher MediKlar.
- Anestēzijas piederumu detaļas, kas izgatavotas no polisulfona (polysulphone – PSU) un no polifenilēnsulfona (polyphenylene sulphone – PPSU), piemēram, balsenes masku savienojumi, vārsti, adapteri un instrumentu konteineru detaļas var ieplaisāt, saskaroties ar skalošanas līdzekļiem. Šo detaļu izturība pirms apstrādes jāpārbauda.
- Ja neodisher MediKlar lietots ievērojot rekomendācijas, tas ir toksikoloģiski drošs (analīzes saskaņā ar EN ISO 10993-1). Toksikoloģiskais ziņojums pieejams pēc pieprasījuma.
- Ja neodisher MediKlar tiek lietots ievērojot rekomendācijas, apstrādāto instrumentu bioloģiskā savietojamība netiek ietekmēta. (Medicīnisko ierīču bioloģiskais novērtējums saskaņā ar EN ISO 10993-1).

Sevišķas īpašības:

- Ievērojami samazina žūšanas laiku
- Tāpēc samazina laiku un enerģijas patēriņu automatizētas apstrādes laikā

Lietošana un dozācija:

neodisher MediKlar tiek lietots mazgāšanas – dezinfekcijas iekārtās pēdējā skalošanas fāzē. Dozācija atkarīga no apstrādājamo priekšmetu veida un izmantotā ūdens kvalitātes un ir robežās no 0,3 – 1,0ml/L.

neodisher MediKlar jādozē pēdējā skalošanas ūdenī. Izmantot atbilstošu dozēšanas aprīkojumu. Lai novērstu ūdens traipu veidošanos, pēdējā skalošanas fāzē vēlams izmantot dejonizētu ūdeni.

Vispārīgi lietošanas norādījumi:

- Paredzēts vienīgi profesionālai lietošanai
- Nejaukt kopā ar citiem produktiem.
- Pirms produkta maiņas jāizskalo dozēšanas sistēma, ieskaitot caurules.
- Ievērot mazgāšanas – dezinfekcijas iekārtu ražotāja rekomendācijas.
- Apstrāde jāveic saskaņā ar Medicīnas iekārtu direktīvu un atbilstoši apstiprinātajai kārtībai.
- Lūdzu ievērot medicīnas ierīču ražotāju rekomendācijas saskaņā ar DIN EN ISO 17664.

Tehniskie dati:

pH līmenis	5.7 (0.3-1.0 ml/L, noteikts dejonizētā ūdenī, 20°C)
Viskozitāte	<50 mPas (koncentrāts, 20°C)
Blīvums	Apm. 1.0 g/cm <sup>3</sup> (20°C)

Sastāvs:

Sastāvdaļas saskaņā ar regulu (EC) Nr. 648/2004 par mazgāšanas līdzekļiem:

<5% anjonu virsmaktīvās vielas, polikarboksilāti

5 – 15% nejonu virsmaktīvās vielas

Arī konservanti

Maisījums: 2-oktil-2H-izotiazol-3-ons, maisījums no: 5-Hlor-2-metil-2H-izotiazol-3-ons [EK-Nr. 247-500-7] un 2-metil-2H-izotiazol-3-ona [EK Nr. 220-239-6] (3:1)

CE marķējums:

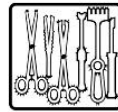


neodisher MediKlar atbilst Eiropas medicīnisko ierīču vadlīnijām.

Ja ar produktu notiek nopietns negadījums, ziņot par to ražotājam un attiecīgajai valsts iestādei.



# neodisher® MediKlar



## Uzglabāšanas informācija:

Uzglabāt temperatūrā no 0°C līdz 30°C.

Ja tiek uzglabāts saskaņā ar norādījumiem, lietošanas ilgums 2 gadi. Derīguma termiņu skatīt uz etiķetes blakus smilšu pulksteņa simbolam.

## Riski un drošības prasības:

Papildus drošības informāciju skat. ES drošības datu lapās, kas pieejamas [www.drweigert.de](http://www.drweigert.de) sadaļā "service/downloads".

Iznīcināt vienīgi tukšus un aizvērtus iepakojumus. Informāciju par produkta atlikumu iznīcināšanu skat. Materiālu Drošības Datu lapā.

MB 4045/3-2  
11/2020