

# **ANIOSYME DD1**

#### 1. INFORMATIONS SUR LE DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

1.1 Classe du DM: IIb

## 1.2 Descriptif du dispositif :

Détergent pré-désinfectant de l'instrumentation.

Liquide limpide bleu parfumé à diluer : 25ml pour 5L.

Complexe tri-enzymatique : protéase, lipase, amylase, combiné à des surfactants.

Efficacité démontrée (PND\*) \* Pouvoir Nettoyant Dégraissant.

Formulé sans chlore : pas d'oxydation des matériaux. Formulé sans aldéhyde : pas de fixation des protéines. pH neutre : compatible avec les alliages d'aluminium.

Formulé sans chlorure (produit sur base de propionate d'ammonium) : effet anticorrosif vis-à-vis des

matériaux.

Compatible avec les ultra-sons.

Propriétés microbiologiques :

Bactéries: EN 13727, EN 14561, SARM (EN 13727): actif en 15 minutes.

Levures: EN 13624, EN 14562: actif en 15 minutes.

Virus: Selon EN 14476: BVDV (virus modèle HCV), PRV (virus modèle HBV), Herpesvirus, Vaccinia

virus : actif en 5 minutes.





## 1.3 Références catalogue :

UCD : unité de commande ; CDT : multiple de l'UCD ; QML : Quantité minimale de livraison

Référence	Descriptif	CDT	UCD	QML
AN1200095	ANIOSYME DD1 flacon doseur 1 litre	1 unité	1 boite	1 unité
AN1200036	ANIOSYME DD1 bidon de 5 Litres	1 unité	1 boite	1 unité

## 1.4 Composition du dispositif et accessoires :

Propionate d'ammonium quaternaire, chlorhydrate de polyhexaméthylène biguanide, complexe enzymatique (protéase, lipase et amylase), surfactants, agents stabilisants, séquestrant, parfum, colorant.

Présence de latex : Non Présence de phtalates : Non

Présence de produits d'origine animale ou biologique : Non

#### 1.5 **Domaine – Indications :**

Nettoyage et désinfection de l'instrumentation médico-chirurgicale et du matériel d'endoscopie avant stérilisation.

Nettoyage en bacs à ultrasons.

Usage unique: Non

## 2. PROCEDES DE STERILISATION

Dispositif médical stérile : Non

Mode de stérilisation du dispositif : NA

# 3. CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

Conditions normales de conservation et de stockage : Stockage entre +5°C et +35°C.

**Précautions particulières : NA** 

Durée de validité du produit : 3 ans à partir de la date de fabrication.

## 4. CONSEILS D'UTILISATION

4.1 **Mode d'emploi :** Retranscription des instructions d'utilisation du fabricant.

#### **EDM**



## 1. Préparation du bain :

- Dilution à 0,5 % : Verser une dose de 25 ml pour 5 litres d'eau froide ou tiède.
- Remplacer la solution dès que celle-ci est visiblement souillée et au minimum une fois par jour pour maintenir l'efficacité du produit.
- 2. Immerger complètement le dispositif médical.

Temps de trempage conseillé : 15 min.

Brosser si présence de souillures apparentes.

- 3. Rincer abondamment le dispositif médical à l'eau de réseau (de bonne qualité microbiologique) pour éliminer toute trace de produit et souillure organique.
- 4. Essuyer avec un champ propre. Passer à l'étape suivante (voir protocole interne à l'établissement).
- 4.2 **Précautions d'emploi :** Respecter les précautions contenues sur l'emballage.
- 4.3 **Contre-indications**: NA