

Schülke



perform® sterile alcohol EP #121802

pure¹¹-Nr.: 1130696, Marke: Schülke

Eigenschaften

- Steril
- Marke: Schülke
- Desinfektion
- Wirkstoff: Verschiedene
- Gebrauchsfertig
- Volumen in ml: 500 mL
- Behälterform: Sprühflasche
- Rückstände: keine
- Schnell-Desinfektion (Wirksam in ≤ 5 Minuten)
- Bakterizid (Einwirkzeit in min.): 1 min
- Filtriert auf 0,2µm
- Fungizid (Einwirkzeit in min.): 2 min
- Gefahrgut
- Gelistet: RKI
- Geprüft nach EN 1276 - bakterizid
- Geprüft nach EN 13697 - bakterizid und/oder fungizid
- Geprüft nach EN 14476 - viruzid
- Geprüft nach EN 1650 - fungiziden oder levuroziden
- Geringe Materialverträglichkeit mit: Besonders alkoholempfindliche Flächen, wie z.B. Acrylglas

Empfohlene

Reinraumklassen

ISO 5|6|7|8|9

GMP A/B|C|D



- Viruzid (Einwirkzeit in min.): 0,5 min
- Zustand: Flüssig

Material

-

Verpackung

- 10STK

Produktvarianten

pure¹¹-Nr.: 1130696, perform® sterile alcohol EP #121802

Steril; Gebinde: 500ml Sprühflasche / VE: 10STK



Sterile, alkoholische Gebrauchslösung zur Desinfektion von Flächen in Reinräumen.

perform® sterile alcohol EP

Unser Plus

- schnell, effektiv und rückstandsfrei
- steril (X-Ray bestrahlt) und keimfiltriert (0,2 µm)
- geeignet für Reinraumklasse A/B, ISO Klasse 5/6
- gebrauchsfertig im handlichen, sterilen 500 ml Sprühsystem
- farbstoff- und parfümfrei
- Wirksamkeit geprüft nach Europäischen Normen (EN)

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
fungizid EN1650, EN13697	gebrauchsfertig	2 Min.
begrenzt viruzid gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	gebrauchsfertig	30 Sek.



Anwendungsgebiete

Desinfektion von Oberflächen und Ausstattungen/Geräten in Reinräumen. Besonders für Bereiche der Reinheitsklassen A und B, entsprechend:

- Anhang 1 zum EU-Leitfaden der Guten Herstellungspraxis: Herstellung steriler Arzneimittel, März 2009.
- FDA Guidance for Industry: Sterile drug products produced by aseptic processing - current Good Manufacturing practice; U.S. Department of Health and Human Services, Food and Drug Administration, September 2004.

Anwendungshinweise

perform® sterile alcohol EP unverdünnt auf Gegenstände und Flächen ausbringen und einwirken lassen. Auf vollständige Benetzung achten. Das Produkt trocknet schnell von der Oberfläche ab. perform® sterile alcohol EP ist auch zur Handschuhdesinfektion geeignet. Ausbringung maximal 50 ml/m². Besonders alkoholempfindliche Flächen, wie z.B. Acrylglas, dürfen nicht behandelt werden.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid EN1276, EN13697	gebrauchsfertig	1 Min.



perform[®] sterile alcohol EP

Produktdaten

Zusammensetzung:
100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe: 25 g Ethanol (94 %w/w), 35 g Propan-1-ol.

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,89 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	27 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	5,5 - 8,5 / 100 % / 20 °C

Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com.

Für individuelle Fragen:

Application Department

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com

Besondere Hinweise

Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformationen lesen.

Das sterile 500 ml-Sprühsystem bietet folgende Vorteile:

- besonders handlich und platzsparend
- ergonomisch geformte Sprühpumpe, rutscht nicht aus der behandschuhten Hand
- auch nach Anbruch steril

Die Flaschen sind steril (mit Bestrahlungsindikator) und einzeln doppelt umverpackt. Der in perform[®] sterile alcohol EP eingesetzte Alkohol entspricht der pharmazeutischen Qualität gemäß Ph. Eur.

BAuA Reg.-Nr. N-30991/ N-31002

Schweizer Zulassung: CHZN0740

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
perform [®] sterile alcohol EP 1 l FL	6/Karton	70001152
perform [®] sterile alcohol EP 500 ml FL	10/Karton	121802

Anwendungshilfen

Anwendungshilfen	Art.-Nr.
perform [®] spray bottle holder	693540
perform [®] spray bottle holder - Platte	693541

Verwandte Produkte

- perform[®] sterile dry wipes
- perform[®] sterile mix dry wipes
- perform[®] sterile premium dry wipes

Umweltinformation

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



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

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 40 - 52100 - 0
Fax +49 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
info@schuelke.com