

**BG – ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ:** Дезинфектант и почистващо средство за медицински устройства.

**ОПИСАНИЕ НА ПРОДУКТА:** Zeta 1 Ultra е широкоспектърен концентриран дезинфектант за дезинфекция и почистване на обикновени и хирургични инструменти и свредла.

**ОПАКОВКА:** 1 l бутилка. **СЪСТАВ:** 100 g Zeta 1 Ultra съдържат 18 g 3-аминопропил-додецил-1,3-пропандиамин, 15 g алкил-бензил-диметил амониев хлорид, нейонни повърхностноактивни вещества, секвестранти, инхибитори на корозията, добавки, помощни вещества и вода до 100 g.

**ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА:** Продуктът е предназначен за употреба от дентални и здравни специалисти с конкретни познания по дезинфекцията на медицински устройства. Продуктът е предназначен за дезинфекциране и почистване на обикновени и хирургични инструменти и свредла. Продуктът не трябва да се използва директно върху пациенти.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:** Няма известни противопоказания. **ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ!** Да не се поглъща. Да се избягва директен контакт с продукта. В случай на контакт изплакнете обилно с вода. При поглъщане и/или в случай на контакт потърсете медицинска помощ незабавно от токсикологичен център или лекар. В случай на непълно изливане или загуба на продукт по време на отваряне на плик с еднократна доза, добавете нов плик, като използвате максимум 4 плика за всеки литър разтвор. Не смесвайте Zeta 1 Ultra с други почистващи средства или дезинфектанти, особено с продукти, съдържащи алдехиди (формалдехид, глутаралдехид, глиоксал и др.), което може да доведе до образуването на розови или тъмночервени утайки. Избягвайте контакт с цитрати, йодици, нитрати, перманганати и пероксиди. Заменяйте дезинфекциращите разтвори всеки ден. Заменяйте разтворите незабавно, ако има видимо замърсяване (кръв, слюнка или органична тъкан) и/или ако цветът/мирисът на дезинфекциращия разтвор се промени, тъй като това може да попречи на действието на дезинфектанта. Неизползваните дезинфекциращи разтвори ще останат стабилни в продължение на 7 дни, ако се съхраняват в запечатан пластмасов контейнер (HDPE, GPPS, ABS, PP и PMMA) далеч от светлина и топлина. Препоръчва се да етикетирате

Затваряйте контейнера след всяка употреба. Zeta 1 Ultra може да повреди алуминиеви инструменти и PVC компоненти. Спазвайте препоръките на производителя на инструмента относно съвместимостта на материалите, поддръжката и възстановяването. Носете ръкавици, маска, защитни очила и защитно облекло. Използвайте само в добре вентилирани зони. Избягвайте изпускане в околната среда. Изхвърляйте в съответствие с местните закони и наредби. **НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ:** Не са докладвани нежелани ефекти.

**КЛИНИЧНА ПОЛЗА:** Широкоспектърна формула без алдехид за дезинфекция и почистване на обикновени и хирургични инструменти и свредла.

#### **ПОСТЪПКОВИ ИНСТРУКЦИИ**

##### **Преди да започнете:**

1. Прочетете инструкциите за употреба и информацията за безопасност.
2. Носете ръкавици, маска, защитни очила и защитно облекло. Използвайте само в добре вентилирани зони.

##### **Подготовка на разтвора:**

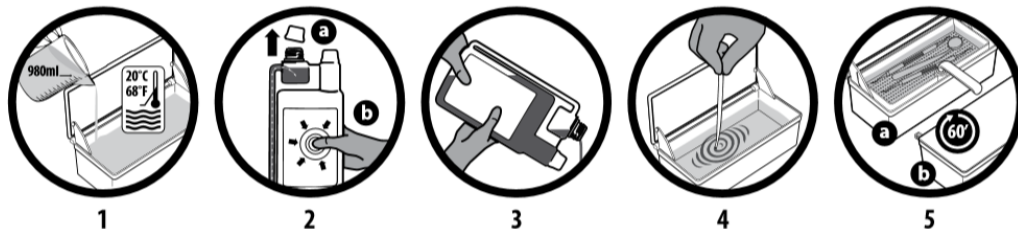
3. Напълнете табла с 980 ml вода със стайна температура (фиг. 1).
4. Добавете 20 ml от Zeta 1 Ultra, за да получите 1 литър разреден разтвор (фиг. 2 и 3).
5. Разбъркайте разтвора с пластмасова пръчка (фиг. 4).

##### **Накисване на инструментите:**

6. Поставете инструментите в разредения разтвор, като се уверите, че са напълно покрити (фиг. 5\_a).
7. Затворете таблата за разреждане (фиг. 5\_b).
8. Оставете да се накиснат за **60 минути в статична вана или в затворена ултразвукова вана при 35°C за 30 минути** (макс. 4 цикъла могат да бъдат извършвани в един и същи ден) според спектъра на действие, който трябва да се получи (вж. Таблица за спектър на действие).

##### **Изплакване на инструментите:**

9. След посоченото време извадете инструментите от разтвора и ги изплакнете щателно.
10. Затворете таблата. В края на работния ден или след максимум 4 цикъла, когато се използва ултразвукова вана, измийте щателно таблата, след това я дезинфекцирайте с дезинфектант без спирт и я изплакнете щателно под течаща вода, за да елиминирате евентуални остатъци. Използвайте ръкавици. Спазвайте препоръките на производителя на таблата относно съвместимостта на материалите, поддръжката и възстановяването.



Zeta 1 Ultra

**СПЕКТЪР НА ДЕЙСТВИЕ** (Тестове, извършвани при замърсени условия)

	<b>Ефикасност (микроорганизми)</b>	<b>Референтен стандарт</b>
<b>СТАТИЧНА ВАНА*</b> <b>2% 60'</b>	<b>Бактерицидно</b> ( <i>S. aureus</i> , <i>P. aeruginosa</i> , <i>E. hirae</i> )	EN 13727, EN 14561
	<b>Притово-дрождно</b> ( <i>C. albicans</i> )	EN 13624, EN 14562
	<b>Микробактериално, включително туберкулоцидно</b> ( <i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i> )	EN 14348, EN 14563
	<b>Вируцидно</b> (Полиовирус, Аденовирус, Норовирус, HIV, HBV, HCV)	EN 14476
<b>УЛТРАЗВУКОВА ВАНА (35°C)</b> <b>2% 30'</b>	<b>Бактерицидно</b> ( <i>S. aureus</i> , <i>P. aeruginosa</i> , <i>E. hirae</i> )	EN 13727, EN 14561
	<b>Притово-дрождно</b> ( <i>C. albicans</i> )	EN 13624, EN 14562
	<b>Фунгицидно</b> ( <i>A. brasiliensis</i> )	EN 13624
	<b>Микробактериално, включително туберкулоцидно</b> ( <i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i> )	EN 14348, EN 14563
	<b>Вируцидно</b> (Полиовирус, Аденовирус, Норовирус, HIV, HBV, HCV)	EN 14476

\*1% 15': **Бактерицидно** (EN 13727, EN 14561), **Притово-дрождно** (EN 13624, EN 14562), **Ограничено вируцидно действие** срещу HIV, HBV, HCV, Ебола, Херпес симплекс и всички човешки и животински грипни (DVV/RKI, prEN 16777).

**СЪХРАНЕНИЕ И СТАБИЛНОСТ:** Съхранявайте продукта плътно затворен при максимална температура 27°C/80°F, далеч от пряка светлина на хладно, сухо място. **ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ:** Всяка информация, предоставена по което и да е време, включително при демонстрации, не заменя по никакъв начин инструкциите за употреба. Операторите трябва да проверяват, за да са сигурни, че продуктът е подходящ за желаното приложение. Компанията не поема никаква отговорност за щети, включително за трети страни, получени в резултат от неспазване на инструкциите или поради непригодност за приложението и, във всеки случай, в границите на стойността на доставените продукти. Всички сериозни злополуки, възникнали във връзка с медицинското устройство, трябва да се докладват на производителя или компетентния орган. **САМО ЗА ПРОФЕСИОНАЛНА УПОТРЕБА**