



neiform MED FF



Flächendesinfektionsreiniger

Flüssigkonzentrat

Anwendungsbereich:

- Flächenreinigung und -desinfektion von Medizinprodukten, medizinischem Inventar und anderen Oberflächen in Krankenhäusern, Praxen, Altenheimen und Laboratorien
- Auch zur Anwendung im Dr. Weigert Vliestuchspender neiform wiper RTF geeignet.

Leistungsspektrum:

- Bakterizide, levurozide und tuberkulozide
Wirksamkeit nach DGHM¹-Methoden, viruzide
Wirksamkeit nach RKI/DVV²-Methoden sowie
die Wirksamkeit gegen Clostridium difficile nach
EN-Methode gutachterlich bestätigt
- VAH³-gelistet
- In der IHO⁴-Desinfektionsmittelliste eingetragen
- Die Anwendung im Dr. Weigert
- Vliestuchspender neiform wiper RTF erfüllt die
Anforderungen der aktuellen VAH-Empfehlung⁵

Besondere Eigenschaften:

- Breites Wirkungsspektrum und gute Reinigungsleistung
- Auch bei Ausbrüchen von C. difficile zur Desinfektion im patientennahen Bereich geeignet
- Frei von Formaldehyd

Anwendung und Dosierung:

neiform MED FF wird zur kombinierten Flächenreinigung und -desinfektion bei Raumtemperatur im Wischverfahren angewendet.

Je nach gewünschter Wirksamkeit neiform MED FF entsprechend der unten genannten Konzentration verdünnen. Die zu reinigenden und desinfizierenden Flächen mit der Lösung abwischen und die genannte Einwirkzeit einhalten.

Die Anwendungshinweise für den Einsatz im neiform wiper RTF Vliestuchspender entnehmen Sie bitte dem Merkblatt neiform wiper RTF.

Die getränkten neiform wiper sind bei sachgemäßem Verschließen des Spendersystems 28 Tage verwendbar.

	Desinfizierende Wirksamkeit (20°C)	
	geringe Belastung (vorgereinigte Flächen)	hohe Belastung (nicht vorgereinigte Flächen)
bakterizid/ levurozid (DGHM)	10 ml/l (1,0%), 5 min	15 ml/l (1,5%), 5 min
	5 ml/l (0,5%), 15 min	10 ml/l (1,0%), 15 min
	2,5 ml/l (0,25%), 60 min	5 ml/l (0,5%), 30 min 2,5 ml/l (0,25%), 60 min
tuberkulozid (DGHM)	40 ml/l (4,0 %), 30 min	40 ml/l (4,0 %), 30 min
	10 ml/l (1,0 %), 60 min	10 ml/l (1,0 %), 60 min
begrenzt viruzid (RKI/DVV) (inkl. HIV, HBV, HCV)	5 ml/l (0,5 %), 5 min	–
viruzid (RKI/DVV)	20 ml/l (2,0 %), 60 min	–
Wirksamkeit gegen C. difficile (EN 13704)	30 ml/l (3,0 %), 30 min	–

Bei der Anwendung auf Oberflächen von Medizinprodukten ist ein Nachspülen oder feuchte Nachreinigung mit Wasser von mindestens Trinkwasserqualität nach Ablauf der Einwirkzeit erforderlich. Dieses betrifft im Besonderen pulverbeschichtete und -lackierte Flächen sowie Edelstahl, um Oberflächenveränderungen an Materialien zu vermeiden.

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- Zur sparsamen und kontrollierten Dosierung empfiehlt sich der Einsatz manueller Dosierhilfen, wie z.B. Zumischgeräte oder Dosieraufsätze. Bitte sprechen Sie uns an.
- Generell empfiehlt sich, bei manuellen Arbeiten mit Desinfektionsmitteln, Handschuhe zu tragen.



neoform MED FF

- Die Aufbereitung muss entsprechend der Empfehlung der KRINKO⁶ und des BfArM⁷ und der Medizinprodukte-Betreiberverordnung mit geeigneten validierten Verfahren durchgeführt werden.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.
- *Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.*

Gutachten:

Die desinfizierende Wirksamkeit wurde gutachterlich bestätigt. Gutachten stellen wir auf Wunsch gern zur Verfügung.

MB 4057/3-2
Stand: 11/2019

Technische Daten:

pH-Wert	4,5 (Konzentrat, 20 °C)
Viskosität	< 10 mPa s
Dichte	ca. 1,0 g/cm ³ (20 °C)

Inhaltsstoffe:

Inhaltsstoffe für Reinigungsmittel gemäß EG-Detergenzienverordnung 648/2004:
< 5 % nichtionische Tenside
außerdem Desinfektionsmittel

Desinfektionswirkstoffe in 100 g:

5,0 g Benzalkoniumchlorid
3,0 g Didecyldimethylammoniumchlorid
8,0 g Glutaral

CE-Kennzeichnung: 0297

neoform MED FF erfüllt die Vorgaben resultierend aus der europäischen Medizinproduktegesetzgebung.

Lagerhinweise:

Bei der Lagerung ist eine Temperatur zwischen 0 und 25 °C einzuhalten. Behälter dicht geschlossen halten.

Bei sachgemäßer Lagerung 4 Jahre verwendbar. Verwendbar bis: siehe Aufdruck auf dem Etikett hinter dem Symbol .

Gefahren- und Sicherheitshinweise:

Sicherheits- sowie Umweltinformationen finden Sie in den EG-Sicherheitsdatenblättern. Diese sind unter www.drweigert.de in der Rubrik „Service/Downloads“ verfügbar.

Gebinde nur restentleert und verschlossen entsorgen. Entsorgung von Füllgutresten: siehe Sicherheitsdatenblatt.

- 1 nach der Prüfrichtlinie der Deutschen Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie (DGHM)
- 2 nach den Prüfrichtlinien des Robert Koch-Instituts (RKI) und der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung von Viruskrankheiten (DVV)
- 3 Empfehlung zur Kontrolle kritischer Punkte bei der Anwendung von Tuchspendersystemen im Vorränksystem für die Flächendesinfektion (Hyg Med 2012; 37-11)
- 4 Verbund für Angewandte Hygiene
- 5 Industrieverband Hygiene und Oberflächenschutz
- 6 Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention beim Robert Koch-Institut
- 7 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte



Die Angaben dieses Merkblattes basieren auf unseren derzeitigen Kenntnissen und Erfahrungen. Sie befreien den Verwender nicht von eigenen Prüfungen und Versuchen. Eine rechtlich verbindliche Zusicherung bestimmter Eigenschaften kann hieraus nicht abgeleitet werden.