

SCHEDA TECNICA

1. COMPOSIZIONE

100 g di soluzione contengono:

	Ingrediente	% v/v
Principi attivi	Alcool etilico	70,00
Eccipienti	Denaturanti e acqua depurata q.b. a	100,000

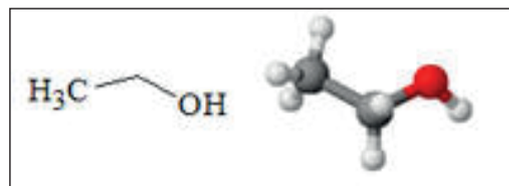
 Codice Interno
D070101

 Dispositivo Medico Classe IIb
 Regolamento UE 2017/745 e s.m.i. - Marchio CE

2. PRESENTAZIONE DEL PRODOTTO

(CARATTERISTICHE CHIMICO-FISICHE E INCOMPATIBILITÀ)
VIROXID[®] SD10 SPRAY RAPIDO è una soluzione alcolica contenente alcool etilico denaturato speciale al 70 % v/v.

La soluzione è incolore, perfettamente limpida e dall'odore tipico di alcool. Una volta dispersa in strato sottile sulla superficie evapora facilmente senza lasciare alcuna traccia.



3. CAMPI E MODALITÀ D'IMPIEGO

VIROXID[®] SD10 SPRAY RAPIDO è indicato per:

1) la disinfezione rapida ed efficace di:

- superfici in genere di reparti ospedalieri,
- piani di lavoro,
- cappe a flusso laminare,
- letti operatori,
- vetrini per esami istologici,
- termometri clinici,
- monitor per ECG,
- pompe peristaltiche,
- respiratori,
- maschere facciali,
- lampade scialitiche,
- poltrone in odontoiatria,
- poltrone per dialisi,
- lettini e
- altri dispositivi medici ed apparecchiature biomedicali.

2) Inoltre, se utilizzato come alcool a 70%, è idoneo per tutte le operazioni di reidratazione dopo sparaffinatura e di disidratazione prima della chiarificazione dei vetrini nelle apparecchiature biomedicali (Es. Inclusori, ecc.) del reparto di Anatomia Patologica.

3) Le linee guida A.N.O.T.E., inoltre, stabiliscono che prima di riporre gli strumenti a fibre ottiche (endoscopi, broncoscopi, ecc.), al termine della giornata lavorativa, è necessario passarli sia nei canali interni che nella parte esterna con alcool etilico a 70°. Tale manovra consente, nel periodo di stoccaggio, di eliminare le eventuali gocce d'acqua rimaste nello strumento dopo il risciacquo finale che permettono la crescita di numerosi germi, in particolare batteri gram negativi (Pseudomonas, ecc.).

VIROXID[®] SD10 SPRAY RAPIDO è adatto anche per tale impiego.

Il prodotto è pronto all'uso e pertanto non richiede alcuna diluizione.

Per il suo impiego come disinfettante si consiglia di:

- disperdere abbondantemente e diffusamente (talora con l'ausilio di un panno) su superfici e oggetti da disinfettare, impiegando 40 ml/mq,
- lasciare agire,
- se necessario asciugare,
- non risciacquare con acqua per mantenere un effetto residuo sulle superfici.

Si raccomanda di applicarlo solo su materiali compatibili con alcool. Il prodotto va utilizzato da personale specializzato, con appropriate norme di sicurezza, esclusivamente nell'ambiente ospedaliero/ambulatoriale. Non spruzzare su fiamma o su oggetti incandescenti. Se spruzzato negli occhi, risciacquare immediatamente e abbondantemente con acqua e contattare un medico.

4. COMPATIBILITÀ CON I MATERIALI

La soluzione deve essere applicata solo su materiali compatibili con gli alcoli. Il prodotto va utilizzato da personale specializzato esclusivamente in ambiente sanitario pubblico e privato (ospedali, case di cura, ambulatori). A oggi non sono stati osservati effetti corrosivi a carico dei materiali di cui sono costituiti i dispositivi medici o apparecchiature biomedicali.

SCHEDA TECNICA

5. ATTIVITÀ BIOCIDICA

VIROXID[®] SD10 SPRAY RAPIDO è un prodotto germicida a largo spettro d'azione comprendente

batteri vegetativi Grampositivi, Gram-negativi, funghi, virus e il *Mycobacterium tuberculosis*. È privo d'attività sporicida. Hare e collaboratori (1963) osservarono che l'alcool etilico alla concentrazione del 70% era in grado di uccidere dopo esposizione di 30 secondi, batteri di 10 specie differenti essiccati su superfici di vetro. Ciò indica che è possibile per una soluzione alcolica acquosa esercitare la sua azione battericida anche su superfici asciutte prima di evaporare.

Tra tutte le concentrazioni di alcool testate le più efficaci si sono dimostrate quelle comprese tra 60-70%. Gli strumenti e le superfici contaminati sono di frequente macchiati di sangue, pus, o altri fluidi organici che rendono più difficile l'effetto germicida. Pertanto, a parità di concentrazione, i tempi di contatto previsti per la decontaminazione di dispositivi e superfici sporche aumentano, come confermato dalle tabelle seguenti.

 Codice Interno
D070101

 Dispositivo Medico Classe IIb
 Regolamento UE 2017/745 e s.m.i. - Marchio CE

Tabella n° 1: Attività battericida e fungicida degli alcoli etilico e isopropilico al 70% (Spaulding 1939)

Ceppo batterico	Articoli puliti Tempi di contatto (minuti)	Articoli sporchi* Tempi di contatto (minuti)
<i>Staphylococcus aureus</i>	2	10
<i>Candida albicans</i>	1	10
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1	10
<i>Escherichia coli</i>	1	5
<i>Streptococcus pyogenes</i>	½-1	5
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	½-1	5

* Pus secco o sangue secco Dati ricavati da: Seymour S. Block; 3° ed., pag. 347

Tabella n° 2: Attività virucida degli alcoli etilico e isopropilico (Klein e Deforest, 1963)

Ceppo batterico	Minima concentrazione attiva in 10 minuti di contatto	
	Alcool etilico/isopropilico	Alcool lipidico
Poliovirus type I	70%	95% (negativo)
Coxsackie virus, B-1	60%	95% (negativo)
ECHO-virus 6	50%	90%
Adenovirus, tipo 2	50%	50%
Herpes simplex	30%	20%
Virus del vaiolo vaccino	40%	30%
Virus dell'influenza asiatica	30%	30%

Dati ricavati da: Seymour S. Block; 3° ed., pag. 347

Smith (1947), testando l'effetto dell'alcool etilico e isopropilico contro il *Mycobacterium tuberculosis*, osservò che su strisci sottili di sputo contenenti i bacilli, gli alcoli al 70% uccidevano i microrganismi in 1 minuto.

6. MECCANISMO D'AZIONE

La spiegazione più plausibile relativa all'azione biocida dell'alcool etilico è la sua capacità di denaturare le proteine. In assenza di acqua, le proteine non sono denaturate così prontamente come quando l'acqua è presente. Ciò fornisce una spiegazione del perché l'alcool etilico puro, che ha azione disidratante, è meno battericida delle soluzioni di alcool e acqua.

SCHEDA TECNICA

7. DATI TOSSICOLOGICI

I dati di tossicità dell'alcool etilico sono i seguenti:

LD₅₀ (acuta orale ratto): 7060 mg/Kg (Alcool etilico)

Dose letale ingerita nel corso di 1 ora: 10 ml/kg (alcool etilico 50%)

L'alcool evapora facilmente. Il valore limite di esposizione ai suoi vapori è di TLV/TWA = 1000 ppm.

Per lo smaltimento del prodotto seguire le legislazioni locali vigenti in materia di prodotti chimici e le indicazioni riportate nella "Scheda dati di sicurezza".

Codice Interno
D070101

Dispositivo Medico Classe IIb
Regolamento UE 2017/745 e s.m.i. - Marchio CE

8. CONFEZIONI

Cod. Int.	Imballo Primario	Imballo Secondario
D070101	Flacone da 1000 ml con tappo a vite e sigillo a ghiera + erogatore manuale spray	Cartone da 12 flaconi da 1 lt cad + 4 spray

Tutti gli imballi primari sono fabbricati con polietilene ad alta densità (PEHD) secondo le specifiche tecniche previste dalla Farmacopea Europea edizione vigente. Tale materiale non contiene lattice ed è perfettamente compatibile con tutti i componenti del formulato. Il sigillo a ghiera applicato su ciascuna confezione rende impossibile la manomissione del prodotto prima dell'impiego.

9. STOCCAGGIO E STABILITÀ

Prodotto facilmente infiammabile. Conservare il prodotto ben chiuso a temperatura ambiente, lontano da fiamme e scintille. Non fumare. Conservare fuori della portata dei bambini. La preparazione, nella confezione originale sigillata, ha validità di **36 mesi**. Dalla prima apertura il formulato mantiene la sua validità fino alla scadenza, purché siano rispettate le condizioni di conservazione.

10. CONTROLLI QUALITÀ

I componenti (materie prime, contenitori, etichette, ecc.) e le fasi di lavorazione intermedie di ogni singolo lotto di produzione sono puntualmente e accuratamente controllati seguendo le procedure previste dalle norme di certificazione UNI EN ISO 9001 e 13485.

11. AUTORIZZAZIONI E CERTIFICAZIONI

Certificato Organismo Notificato n° 0476 - KIWA CERMET

Classe del Dispositivo Medico	Classificazione CND	N. Iscrizione al Repertorio Nazionale
IIb	D0701	534469/R

N. GMDN	GMDN	Descrizione
57887	ETHANOL DISINFECTANT MEDICAL DEVICE,	A liquid substance that includes ethanol as its primary agent to destroy harmful microorganisms or inhibit their activity on a medical device (e.g., surgical or dental instrument). The medical device is typically bathed by the substance for a specified period of time, or the substance is sprayed onto the medical device, in order to achieve disinfection. After application, this device cannot be reused.

INFORMAZIONI RISERVATE A OPERATORI SANITARI E UTILIZZATORI PROFESSIONALI