

SEPTAVIR 75
FICHE TECHNIQUE



Cerichem Biopharm s.r.l.
lab@cerichem.com

SEPTAVIR 75

GEL ASSAINISSANT POUR LES MAINS

Page 2 of 3

CARACTERISTIQUE PRINCIPALE

SEPTAVIR 75 est un gel pour les mains, prêt à l'emploi, ne nécessitant aucun rinçage; il sèche rapidement et rend les mains fraîches et douces. L'alcool éthylique (CH₃CH₂OH), principe actif contenu dans SEPTAVIR 75, appartient au groupe chimique des alcools aliphatiques et c'est un liquide incolore, limpide, à l'odeur agréable particulière, s'évaporant rapidement. De plus, la formulation de gel est enrichie en substances émollientes et humidifiantes, qui minimisent l'effet déshydratant de l'alcool. Les essences confèrent au produit un parfum délicat et agréable.

1. NOM COMMERCIAL

SEPTAVIR 75

2. QUALIFICATION

GEL ASSAINISSANT POUR LES MAINS

3. FABRICANT

CERICHEM BIOPHARM S.R.L.

Viale Einaudi, snc - 71042 Cerignola(FG) - ITALY - P. IVA: 03728930714 TEL: +39 0885 444490 - FAX: +39 0885 444491 - E-MAIL: info@cerichem.com

4. COMPOSITION

Éthanol 75 g, propylène glycol 500 mg, Aminométhyl propanol 190 mg., parfum 1 mg, eau q.s. à 100g.

5. INDICATION ET APPLICATION

SEPTAVIR 75 HAND GEL est un produit prêt à l'emploi, particulièrement adapté au lavage des mains sans rinçage. SEPTAVIR 75 est spécifique pour l'hygiène des mains du personnel médical et paramédical dans les divisions chirurgicales, les centres médicaux et dentaires, ainsi que le personnel des salles d'urgence, des services et des laboratoires de microbiologie.

SEPTAVIR 75 HAND GEL est pratique dans toutes les situations où la désinfection des mains est nécessaire: loin de la maison, lorsqu'il n'est pas possible de se laver les mains (c'est-à-dire en voyage, sur les moyens de transport publics, après avoir touché de l'argent, etc.)

6. INSTRUCTION POUR UTILISATION

Versez une quantité de 3 ml de produit suffisant pour vous frotter les mains pendant au moins 30 secondes. Répétez l'opération. A utiliser sans eau.

7. AVERTISSEMENT ET ENONCES DE PRECAUTION

Le produit doit être manipulé par du personnel spécialisé en utilisant les normes de sécurité correctes. Des gants de protection doivent être utilisés. Pour plus d'informations, veuillez consulter la fiche de données de sécurité relative. (H) DÉCLARATIONS DE DANGER: (225) LIQUIDE INFLAMMABLE (CATÉGORIE 2) (P) DÉCLARATIONS DE PRÉCAUTION: (101): SI UN AVIS MÉDICAL EST NÉCESSAIRE, AVOIR UN RÉCIPIENT DE PRODUIT OU UNE ÉTIQUETTE À LA MAIN (102): GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS. (210): TENIR À L'ÉCART DE LA CHALEUR, DES SURFACES CHAUDES, DES ÉTINCELLES, DES FLAMMES NUES ET D'AUTRES SOURCES D'ALLUMAGE. NE PAS FUMER. (233): GARDER LE CONTENANT FERMÉ. (370 + P378): EN CAS D'INCENDIE, UTILISER DE LA MOUSSE ANTIALCOOL, DE LA POUDRE CHIMIQUE, DE L'EAU NÉBULISÉE, DU DIOXYDE DE CARBONE POUR ÉTEINDRE. NE PAS INGÉRER. GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS. GARDER DANS UN ENDROIT FRAIS ET SEC LOIN DE LA CHALEUR. LE PRODUIT À LA CONCENTRATION D'UTILISATION N'A PAS DE CONTRE-INDICATION.

8. DONNEE PHYSIQUE

APPARENCE: GEL CLAIR COULEUR: INCOLORE - TRANSPARENT POIDS SPÉCIFIQUE: 0,85 ± 0,02 Kg / lt PH: 7,0-7,5

LIMITE D ACCEPTATION MICROBIOLOGIQUE : ≤ 5 UFC/ML

SEPTAVIR 75

GEL ASSAINISSANT POUR LES MAINS

Page 3 of 3

9. ASSURANCE QUALITE

L'ENTREPRISE FONCTIONNE AVEC UN SYSTEME DE QUALITE COMPLET CONFORMEMENT AUX NORMES UNI EN ISO 9001/2015 - UNI EN 13485/2016.

10. VALIDITE

VALIDITE DU PRODUIT, INTACT ET CORRECTEMENT CONSERVE : 36 MOIS

11. STOCKAGE

Conserver dans un endroit frais et sec et à l'abri de la chaleur. Si le flacon est correctement ouvert et fermé après utilisation, le produit conserve ses caractéristiques physico-chimiques et microbiologiques inchangées pendant 90 jours.

12. EMBALLAGE

Le produit est distribué dans les conditionnements suivants : flacon de 500 ml en PET avec distributeur et fermé avec bouchon à vis, flacon de 80 ml en PET avec distributeur intégré fermé. Tous les conteneurs primaires sont en polyéthylène (PET) ; Les récipients primaires sont sans latex et n'interfèrent ni physiquement ni chimiquement avec le produit.

13. LAST REVISION REASON

¹ Standards CEE 1272/2008. English edition

Publication réservée exclusivement aux catégories de santé qualifiées.

Ce document peut subir des révisions pour des améliorations, des développements réglementaires, législatifs ou autres.

Il est suggéré de contacter périodiquement Cerichem Biopharm s.r.l. pour vérifier l'état actuel de celui-ci ou pour se connecter au site: www.cerichem.com