

LINEA ANTISETTICI CUTANEI - SCHEDA TECNICA

NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO

NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO è un prodotto registrato al Ministero della Salute indicato per la disinfezione della cute integra.

NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO è utile in tutti quei casi dove si deve intervenire preventivamente per disinfettare le mani durante l'assistenza ai malati e quando ci sia pericolo di contagio.

NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO è adatto ovunque sia necessario detergere e disinfettare la cute in generale, in ogni parte del corpo, mani, piedi ecc. E' pronto all'uso, ha un profumo gradevole, non macchia, asciuga rapidamente e non è irritante.



ISTRUZIONI PER L'USO

Per uso esterno. Utilizzare NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO tal quale sulla parte di cute da disinfettare.

CONFEZIONI

Codice interno PVS:	Imballo primario:	Imballo secondario:
EUS123	Flacone da 250 ml	Scatola da 12 flaconi

Barcode	ITF	Misura scatola (mm)	Composizione pallet
8009110029736	08009110030299	228 l x 173 p x 180 h	126 ct (7 piani x 18)
	-		

Tutti gli imballi primari sono in polietilene ad alta densità (HDPE) secondo le specifiche tecniche previste dalla Farmacopea. Tale materiale non contiene allergizzanti ed è perfettamente compatibile con tutti i componenti del formulato.

LINEA ANTISETTICI CUTANEI - SCHEDA TECNICA

NOVALCOL DISINFETTANTE LIQUIDO

COMPOSIZIONE

100,00 g di prodotto contengono:

Didecildimetilammonio cloruro 0,10 g; O-fenilfenolo 0,02 g; coformulanti; acqua depurata q.b. a 100,00 g.

CARATTERISTICHE

Liquido disinfettante gradevolmente profumato.

ATTIVITÀ

I principi attivi in sinergia tra loro garantiscono un ampio spettro d'azione nei confronti dei batteri Gram-positivi, Gram-negativi e funghi.

TEST

EN1040; EN1275; EN1650; EN13727; EN13697; Patch Test.

AVVERTENZE

Tenere lontano dalla portata dei bambini. Non utilizzare in presenza di altri detersivi/saponi. Non disperdere nell'ambiente dopo l'uso.

VALIDITÀ

3 anni. Il periodo di validità indicato si riferisce al prodotto conservato nel suo contenitore e correttamente utilizzato e conservato.

MODALITÀ DI CONSERVAZIONE

Conservare in luogo fresco, asciutto e al riparo da fonti di calore.

CONTROLLI QUALITÀ

I componenti (materie prime, contenitori, etichette, etc.) e le fasi di lavorazione di ogni singolo lotto vengono puntualmente e accuratamente controllati internamente seguendo le procedure del Sistema di Gestione della Qualità aziendale certificato UNI EN ISO 9001.

AUTORIZZAZIONI

Presidio Medico Chirurgico - Registrazione Ministero della Salute N. 13.428.

INFORMAZIONI RISERVATE AGLI OPERATORI SANITARI E UTILIZZATORI PROFESSIONALI