

# ACT 340 BIOPLUS® 2000

DISGREGANTE BIOLOGICO  
PER IMPIANTI DI  
ASPIRAZIONE CHIRURGICA  
E CONDOTTI IDRICI

SCHEDA TECNICA 29-09-2011

## FORMULAZIONE

Miscela di ceppi batterici sporigeni ed enzimi naturali.

## CARATTERISTICHE CHIMICO-FISICHE E INCOMPATIBILITA'

**ACT 340 BIOPLUS®2000** è un formulato di nuova concezione, in grado di mantenere liberi da intasamenti e incrostazioni le tubazioni dei circuiti di aspirazione dei riuniti odontoiatrici. La miscela di ceppi batterici sporigeni ed enzimi naturali contenuti in **ACT 340 BIOPLUS®2000** garantiscono ampio spettro di azione, rapidità di acclimatazione, sicurezza, compatibilità, massima efficacia e rapidità d'azione in una grandissima varietà di impianti di scarico.

## VANTAGGI – SICUREZZA E QUALITA'

### **ACT 340 BIOPLUS®2000**

- può essere usato sia in ambienti aerobici sia anaerobici con ottimi risultati.
- riduce i costosi interventi di manutenzione per la pulizia di sifoni e tubazioni.
- è un liquido batterico, completo di nutrimenti pronto all'uso, innocuo per l'uomo e l'ambiente.

**ACT 340 BIOPLUS®2000** è conforme alle seguenti normative cogenti:

- Reg. CE n.648/2004 31/03/2004 relativa alla biodegradabilità e etichettatura dei detergenti
- D. Legs. n. 152 del 03/04/2006 Norme in materia di ambiente
- D. Lgs. n. 224/2003 del 08/07/2003 (Attuazione della direttiva 2001/18/CE)  
Concernente l'impiego confinato e l'emissione deliberata nell'ambiente di microrganismi geneticamente modificati.
- Reg. CE n. 1907/2006 del Parlamento Europeo riguardante il sistema REACH
- Reg. CE n. 834/2007 del 28/06/2007 relativo alla produzione biologica e all'etichettatura dei prodotti biologici e successive modifiche
- Reg. CE n. 1272/2008 del 16/12/2008 relativo alla classificazione, etichettatura e imballaggio delle sostanze e delle miscele.
- D. Lgs. n. 81 del 15/05/2008 Testo unico in materia di tutela della salute e della sicurezza dei lavoratori sul posto di lavoro e successive modifiche.

**ACT 340 BIOPLUS®2000** NON contiene OGM. Gli ingredienti attivi di **ACT 340 BIOPLUS®2000**, hanno ottenuto l'autorizzazione all'uso e alla commercializzazione da "Canadian Food Inspection Agency"

## APPLICAZIONI E MODALITA' D'USO

**ACT 340 BIOPLUS<sup>®2000</sup>** è un liquido batterico, completo di nutrienti, indicato per la sanificazione degli aspiratori chirurgici. Preparare una soluzione al 5-10% ed aspirare quotidianamente nel circuito idrico per un mese. Successivamente preparare la stessa soluzione ed aspirare 2 o 3 volte a settimana. Per la sputacchiera del riunito versare 100 ml di prodotto puro nel condotto idrico e nei filtri e far scorrere l'acqua nel circuito per 2 minuti. Effettuare l'operazione 2 o 3 volte a settimana. Il prodotto non è corrosivo ed è gradevolmente **profumato al limone**.

## STOCCAGGIO E STABILITA'

Conservare fuori della portata dei bambini, nel contenitore originale, ben chiuso, al riparo dal gelo e a temperature inferiori ai 40°C.

Non ingerire e come precauzione igienica lavare le mani dopo la manipolazione.

Non fumare e non consumare cibo o bevande durante l'utilizzo.

Il prodotto, nella confezione originale sigillata, ha validità **12 mesi**.

Se la confezione è aperta e chiusa correttamente dopo ogni prelievo, il prodotto conserva inalterate le sue caratteristiche chimico-fisiche e microbiologiche fino alla sua scadenza.

## COMPATIBILITA' CON I MATERIALI

Non miscelare con nessun altro prodotto, in particolare con disinfettanti, biocidi o insetticidi.

## CONFEZIONI

Codice	Imballo primario	Imballo secondario
04AM0030	Flacone da 1000 ml	Cartone da 10 flaconi con dosatore

*Tutti gli imballi primari sono fabbricati con polietilene ad alta densità (PEHD) secondo le specifiche tecniche previste dalla Farmacopea Europea e successivi aggiornamenti.*

*Tale materiale **non contiene lattice** ed è perfettamente compatibile con tutti i componenti del formulato. Tutti i confezionamenti primari sono impenetrabili alla luce. Il sigillo a ghiera applicato su ciascuna confezione rende impossibile la manomissione del prodotto prima dell'impiego.*

## CONTROLLI DI QUALITA' - AUTORIZZAZIONI

*I componenti (materie prime, contenitori, etichette, ecc.) e le fasi di lavorazione intermedie di ogni singolo lotto di produzione vengono puntualmente ed accuratamente controllati seguendo le procedure previste dalle norme di certificazione UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 13485. Etichettatura conforma a D.Lgs. 16/07/1998 e Dir. 2001/58/CE*

**USO ESTERNO - USO PROFESSIONALE**

**AMEDICS**  
PROFESSIONAL

Via Foro Boario, 111 – 44122 FERRARA  
Tel. +39 0532 978497 Fax +39 0532 909233  
e-mail: commerciale@amedics.eu <http://www.amedics.eu>