

TERGIVIR

SCHEDA TECNICA

INDICE

CARATTERISTICHE PRINCIPALI	-1
NOME COMMERCIALE	-2
QUALIFICA	-3
FABBRICANTE E DISTRIBUTORE	-4
COMPOSIZIONE CHIMICA	-5
DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	-6
ATTIVITÀ E SPETTRO D'AZIONE	-7
INDICAZIONI E CAMPI D'IMPIEGO	-8
ISTRUZIONI D'USO	-9
SICUREZZA ED IMPATTO AMBIENTALE	-10
AVVERTENZE E CONSIGLI DI PRUDENZA	-11
CARATTERISTICHE CHIMICO-FISICHE	-12
CONTROLLI DI QUALITÀ	-13
PERIODI DI VALIDITÀ	-14
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	-15
NATURA E CAPACITÀ DEI CONTENITORI	-16
MOTIVO ULTIMA REVISIONE	-17



Cerichem Biopharm s.r.l.

lab@cerichem.com

1. CARATTERISTICHE PRINCIPALI

TERGIVIR è una soluzione concentrata igienizzante a base di Sali d'ammonio quaternario, specifica per la detersione e sanificazione di pavimenti e superfici dure di strutture sanitarie ospedaliere, case di cura, studi odontoiatrici, veterinari e laboratori d'analisi. La soluzione grazie alla presenza di antiossidanti non ha caratteristiche corrosive e rilascia nell'ambiente una profumazione gradevole.

2. NOME COMMERCIALE

TERGIVIR

3. QUALIFICA

Detergente Igienizzante per ambienti a base di Sali d'ammonio quaternario.

4. FABBRICANTE E DISTRIBUTORE

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

5. COMPOSIZIONE CHIMICA

(REG. DETERG. 648/2004/CE) TENSIOATTIVI CATIONICI <5%, TENSIOATTIVI NON IONICI <5%, FOSFATI, PROFUMO, DISINFETTANTE 0,75g (BENZALCONIO CLORURO), METHYLCHLOROISOTHIAZOLINONE, METHYLISOTHIAZOLINONE.

6. INDICAZIONE CAMPI D'IMPIEGO

TERGIVIR è una soluzione concentrata igienizzante a base di Sali d'ammonio quaternario, specifica per la detersione e sanificazione di pavimenti e superfici dure di strutture sanitarie ospedaliere, case di cura, studi odontoiatrici, veterinari e laboratori d'analisi.

7. ISTRUZIONI D'USO

Versare 50 mL di TERGIVIR servendosi dell'apposita camera di dosaggio integrata nel flacone in 5 litri d'acqua. Per la tanica da 5 L servirsi dell'apposita pompa dosatrice.

8. SICUREZZA ED IMPATTO AMBIENTALE

I dati farmacologici relativi ai surfattanti sono i seguenti:
DL50 orale su ratto 795 mg/kg
DL50 cutanea su ratto 1560 mg/kg
Effetti generali: nausea e vomito, se ingeriti.
Per lo smaltimento del prodotto seguire le legislazioni locali vigenti in materia di prodotti chimici e le indicazioni riportate nella "scheda dati di sicurezza".

9. AVVERTENZE E CONSIGLI DI PRUDENZA

Il prodotto va maneggiato da personale specializzato con appropriate norme di sicurezza. Si consiglia di indossare guanti protettivi. Per maggiori informazioni fare riferimento alla scheda di sicurezza allegata.
(H) FRASI DI RISCHIO:
Aquatic Chronic 3: Pericolosità cronica per l'ambiente acquatico, Categoria 3, H412
Eye Dam. 1: Lesioni oculari gravi, Categoria 1, H318
Skin Irrit. 2: Irritazione cutanea, Categoria 2, H315
(P) CONSIGLI DI PRUDENZA:
(305/351/338) IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI, LAVARE ABBONDANTEMENTE CON ACQUA E CONSULTARE UN MEDICO.
NON INGERIRE. TENERE LONTANO DALLA PORTATA DEI BAMBINI.
CONSERVARE A TEMPERATURA AMBIENTE E LONTANO DA FONTI DI CALORE.
IL PRODOTTO ALLA CONCENTRAZIONE D'USO NON PRESENTA CONTROINDICAZIONI.

10. CARATTERISTICHE CHIMICO-FISICHE

ASPETTO: LIQUIDO LIMPIDO
COLORE: VERDE
PESO SPECIFICO: 0,98 - 1,02 g/mL
PH: 7,5 -8,5
LIMITI DI ACCETTABILITÀ MICROBIOLOGICA: ≤ 5 UFC/ML

11. CONTROLLI DI QUALITÀ

L'AZIENDA OPERA CON UN SISTEMA DI QUALITÀ IN CONFORMITÀ ALLE NORME UNI EN ISO 9001/2015-UNI EN 13485/2016.

12. PERIODO DI VALIDITÀ

13. MODALITÀ DI CONSERVAZIONE

36 MESI PER IL PRODOTTO IN CONFEZIONAMENTO INTEGRO E CORRETTAMENTE CONSERVATO.

14. NATURA E CAPACITÀ DEI CONTENITORI

Conservare in luogo asciutto ed a temperatura ambiente, lontano da fonti di calore. Se il flacone/tanica viene aperto e chiuso correttamente alla fine di ogni operazione di disinfezione, il preparato mantiene inalterate le sue caratteristiche chimico-fisiche e microbiologiche per **90 giorni**.

15. MOTIVO ULTIMA REVISIONE

Il prodotto viene fornito nei seguenti confezionamenti: (A) flacone da 1000 ml HDPE con dosatore integrato chiuso con tappo a vite e sigillo. (B) tanica da 5000 ml con tappo a vite e sigillo e pompa dosatrice avvitabile al collo. Tutti gli imballi primari sono in polietilene ad alta densità (HDPE); la costanza della formulazione e del procedimento tecnologico, impiegati per la preparazione dei materiali di confezionamento, conferiscono agli imballi, caratteristiche di alto livello, unite ad un'estrema maneggevolezza. Gli imballi primari non contengono lattice e non interferiscono in alcun modo, né fisicamente, né chimicamente con il prodotto.

Recepimento normativa CEE 1272/2008.

Publicazione riservata esclusivamente a categorie sanitarie qualificate.

Questo documento può subire revisioni per miglioramenti, evoluzioni normative, legislative o altro.

Si suggerisce di contattare periodicamente la Cerichem Biopharm s.r.l. per verificare lo stato di attualità dello stesso o di connettersi al sito: www.cerichem.com