

Scheda prodotto DESINFACTIVE® Medical



Un aiuto decisionale per i consumatori / Marzo 2024 (Versione 03)

Il meglio della natura e della ricerca

DESINFACTIVE® Medical è composto da elementi naturali. Il principio attivo, l'acido ipocloroso (HOCl), è uno dei più efficaci biocidi conosciuti. L'HOCl è prodotto naturalmente dal nostro corpo nei globuli bianchi (neutrofili) per combattere le infezioni.

DESINFACTIVE® Medical è prodotto al 100% in Svizzera ed è privo di alcol e tossine pericolose. Il principio attivo elimina il 99,99% di tutti i batteri nocivi, i virus (compresi i virus corona) e le muffe grazie al suo effetto battericida, virucida e fungicida. Il nostro principio attivo attacca le pareti cellulari dei microrganismi nocivi. Questo aumenta la loro permeabilità. La differenza di pressione tra la soluzione ipoclorosa e la superficie carica di germi crea un ambiente iposmotico. Ciò determina un maggiore afflusso di acqua nelle cellule dei batteri. L'aumento della pressione interna provoca la rottura delle pareti cellulari degli agenti patogeni. Le cellule germinali si riempiono di liquido e scoppiano.

Grazie ai progressi scientifici, possiamo produrre acido ipocloroso artificialmente. Ciò avviene mediante il processo di elettrolisi, in cui le molecole di elettrolita vengono fatte passare attraverso una soluzione di sale e acqua mediante una corrente elettrica. Il risultato di questo processo è il DESINFACTIVE® Medical.

Punti di vendita unici di DESINFACTIVE® Medical

- Composizione priva di alcool e tossine,
- Nessuna irritazione della pelle o degli occhi, dermatologicamente testato,
- pH neutro e biodegradabile,
- Effetto efficace e ampiamente applicabile,
- Nessun sviluppo di resistenza nei germi,
- Produzione sostenibile e miglior rapporto qualità-prezzo,
- Non classificato come merce pericolosa,
- Approvazione BAG CHZN6850 e approvazioni europee.

Composizione

- 99,425 % acqua H₂O
- 0,50 % Cloruro di sodio NaCl (sale)
- 0,075 % Acido ipocloroso HOCl
- Tensione redox (ORP) 900 - 950 mV (poco meno di un volt)
- Valore del pH: 6,8 - 7,2 (neutro)

Applicazione

Anche il miglior disinfettante è inutile se non viene utilizzato correttamente. Solo un'applicazione corretta può garantire l'effettiva eliminazione di virus, muffe e batteri.

Durante l'uso di DESINFACTIVE® è necessario osservare quanto segue:

- Usare con attenzione i biocidi
- Utilizzare una quantità sufficiente affinché la pelle o le mani trattate rimangano idratate per tutto il tempo di esposizione.
- Leggere sempre l'etichetta e le informazioni sul prodotto prima dell'uso.
- Tempo di applicazione: 60 secondi

Spettro d'azione

- battericida
- fungicida
- virucida

Prodotti

Articolo n.	Descrizione dell'articolo	GTIN	Farmacodice
10-050-20	DESINFACTIVE - Medico 50 ml - Pelle - Flip Top	7649988031403	1106119
10-500-20	DESINFACTIVE - Medica 500 ml - Pelle - Pompa dosatrice	7649988992551	1004705
20-005-20	DESINFACTIVE - Medica 5 litri - Pelle - Tanica	7649988031489	1106120



Aree di applicazione

- Applicazione sulla pelle

Metodi di utilizzo

- Strofinare

Obiettivi di utilizzo

- Preventivo
- Combattere

Usò previsto di DESINFACTIVE® Medical autorizzato dall'Ufficio Federale della Sanità Pubblica

- 01-01 Disinfezione igienica delle mani

Standard, risultati, concentrazioni di applicazione e tempi minimi di esposizione

Organismi bersaglio testati	Standard utilizzati (EN, DGHM, AFNOR, DVG)	Concentrazioni di applicazione secondo lo standard e tempi minimi di esposizione
<ul style="list-style-type: none"> ▪ Batteri: Secondo gli standard EN ▪ Test quantitativi di sospensione con carico. Fase 1 / Fase 2. ▪ Organismi target testati: P. aeruginosa ATCC 15442; S. aureus ATCC 6538; E. coli K12 NCTC 10538; E. hirae ATCC 10541 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ EN1276 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 80% (non diluito) ▪ 1 minuto
<ul style="list-style-type: none"> ▪ Funghi: secondo gli standard EN ▪ Fungicida generale fase 2/fase 1. ▪ Organismi bersaglio testati: C. albicans ATCC 10231 , 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ EN1650 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 80% (non diluito) ▪ 1 minuto
<ul style="list-style-type: none"> ▪ Virus, imbustati. Secondo gli standard EN. ▪ Organismi bersaglio testati: Vaccinia virus ceppo Ankara, ATCC VR-1508; coronavirus ceppo 229E, ATCC VR-740 , 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ EN14476 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 100% ▪ 1 minuto
<ul style="list-style-type: none"> ▪ Disinfezione igienica delle mani. ▪ Esperimenti pratici 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ EN1500 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 100% ▪ 1 minuto

Pittogrammi e parole di segnalazione di pericolo



- Non sono necessari pittogrammi di pericolo
- Non sono necessarie parole di segnalazione

Autorizzazione dell'Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP)



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Eidgenössisches Departement des Innern EDI
Bundesamt für Gesundheit BAG

Autorizzazione BAG: CHZN6850 / CPID: 835542-49

Dossier: CHZN6850.01.001 (igiene personale)

Tipo di prodotto: Biocida (parafarmacia)

Produttore



Actiwa Swiss Group AG
Poststrasse 24
6302 Zug, Svizzera
Telefono +41 41 552 09 98
www.actiwaswiss.ch