



TetraMAN B Haut- und Händedesinfektion

Vorteile

- Begrenzt viruzid PLUS (inkl. Adeno, Noro, Rota)
- Bakterizid, tuberkulozid, levurozid
- Ohne Duft- und Farbstoffe, mit hautverträglichem Rückfetter
- Dermatologisch „sehr gut“ getestet



VAH

IHO

Anwendungsgebiete

- Hygienische Händedesinfektion

Die PuraDES Händedesinfektion TetraMAN B ist ein sehr hautverträgliches, alkoholisches Händedesinfektionsmittel für die hygienische Haut- und Händedesinfektion. TetraMAN B ist insbesondere für den häufigen Gebrauch geeignet, da die rückfettenden Substanzen die Haut nicht austrocknen und ein angenehmes Hautgefühl hinterlassen.

Zusammensetzung

100 g Lösung enthalten: 55,8 g Ethanol, 10 g 1-Propanol.

Anwendungshinweise

Zur hygienischen Händedesinfektion werden die Hände mit 3 ml der Lösung eingerieben und entsprechend den unten aufgeführten Einwirkzeiten feucht gehalten.

Zur chirurgischen Händedesinfektion werden Hände und Unterarme mit der Lösung eingerieben und 1,5 Minuten lang feucht gehalten.

Das Originalgebilde nach Verwendung immer fest verschließen.

Wirksamkeiten und Prüfmethode		Belastung	30 Sek.	1 Min.
Bakterien und Pilze				
Anwendungsempfehlung zur hygienischen Händedesinfektion*	EN 1500/VAH		•	
tuberkulozid (<i>M. terrae</i>)	EN 14348	hohe Belastung	•	
mykobakterizid (<i>M. terrae</i> und <i>M. avium</i>)	EN 14348	hohe Belastung	•	
behüllte Viren				
wirksam gegen alle behüllten Viren**	RKI/DW		•	
unbehüllte Viren				
wirksam gegen Noro-Viren (MNV)	EN 14476	hohe Belastung		•
wirksam gegen Adeno-Viren	EN 14476	geringe Belastung		•
ergänzende Prüfergebnisse nach EN				
bakterizid - medical	EN 13727	hohe Belastung	•	
levurozid (<i>C. albicans</i>) - medical	EN 13624	hohe Belastung	•	
bakterizid - Lebensmittel, Industrie, Haushalt, öffentliche Einrichtungen	EN 1276	hohe Belastung	•	
levurozid (<i>C. albicans</i>) - Lebensmittel, Industrie, Haushalt, öffentliche Einrichtungen	EN 1650	hohe Belastung	•	

* einschließlich Phase 2/Stufe 1 - und Phase 2/ Stufe 2 Tests (quantitative Suspensionsversuche und praxisnahe Versuche)

** gemäß RKI/DW Prüfviren BVDV und Vaccinia Virus Stamm Elstree, erlaubt den Rückschluss auf alle anderen behüllten Viren inkl HIV, HBV, HCV



TetraMAN B Haut- und Händedesinfektion

VAH

IHO

Sonstige Hinweise

Verpackung nur vollständig restentleert der Wertstoffsammlung zuführen. Füllgutreste unter EAK 07 06 99 entsorgen.

Haltbarkeit nach dem Öffnen im Originalgebinde: 12 Monate.

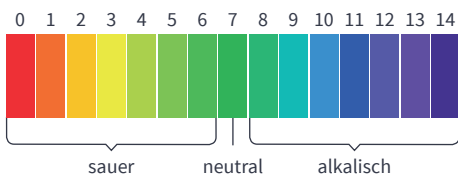
Dieses Produkt ist für den professionellen Gebrauch bestimmt. Weitere Hinweise entnehmen Sie bitte dem Sicherheitsdatenblatt oder dem Produktetikett.

Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformationen lesen.

BAuA-Nr.: N-74246

HPN-Nr.: 54.99.02.0001

pH-Wert: 5,5



Erhältlich als

Gebinde	Inhalt	Art.Nr.	Flaschen pro Karton	PZN-Nr.
Kittelflasche	150 ml	Pura410	12	14005320
Pumpsprühflasche	250 ml	Pura411	15	14005366
Spenderflasche	500 ml	Pura412	12	14005372
Spenderflasche	1.000 ml	Pura413	6	14005389

Bestätigung über die Wirksamkeit – Coronavirus

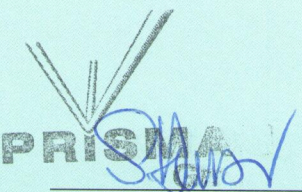
Hiermit bestätigen wir, die PRISMAN GmbH, dass die folgenden Desinfektionsmittel:

PuraDES TetraMAN	PuraDES DecaWIPES XL N
PuraDES TetraMAN B	PuraDES DecaWIPES FLOW
PuraDES TetraMAN GEL	PuraDES DecaWIPES FLOW N
PuraDES PentaMAN	PuraDES DecaWIPES FLOW N PLUS
PuraDES PentaMAN B	PuraDES DecaBAC S
PuraDES DecaBAC N	PuraDES DecaWIPES BOX
PuraDES DecaWIPES BOX N	PuraDES DecaWIPES L, XL, XXL

nach den aktuellen Anforderungen der Norm EN 14476 bzw. RKI/DVV (Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der viruziden Wirkung im humanmedizinischen Bereich – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)) gegen das „Modifizierte Vaccinia Virus Ankara (MVA)“ als wirksam getestet wurden. Dieser Virusstamm wurde von dem Comité Européen de Normalisation (CEN) als Surrogat-Teststamm ausgewählt und repräsentiert die Wirksamkeit gegenüber behüllten Viren im humanmedizinischen Bereich.

Bei dem Coronavirus handelt es sich ebenfalls um ein behülltes Virus, sodass mit der Erfüllung der EN 14476 bzw. der RKI/DVV gegenüber dem MVA, auch von einer Wirksamkeit gegenüber dem Coronavirus ausgegangen werden kann.

Lorsch, den 05.03.2020



Dr. Sandra Heuser
D-Regulatory Affairs