

PHARMA TRADE - SCHEDA TECNICA

PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO

PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO è un antisettico indicato per l'applicazione topica sulla cute integra, disinetta e deodora.

Può essere utilizzato per disinettare la pelle di tutto il corpo e per trattare le mani prima e dopo il contatto con gli ammalati per evitare infezioni crociate.

Pronto all'uso, non macchia, gradevolmente profumato.

PER USO ESTERNO

ISTRUZIONI PER L'USO

Applicare PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO tal quale sulla parte di cute integra da disinettare per 1 minuto

CONFEZIONI

Codice interno:	Imballo primario:	Imballo secondario:
B300-G	Flacone da 250 ml	Scatola da 12 flaconi
S801-G	Flacone da 1000 ml	Scatola da 12 flaconi

Barcode	ITF	Misura scatola (mm)	Composizione pallet
8032584800259	18032584800259	260 l x 196 p x 152 h	126 ct (7 piani x 18)
8032584800242	28032584800242	342 l x 256 p x 284 h	40 ct (4 piani x 10)

Tutti gli imballi primari sono conformi alle specifiche tecniche previste dalla Farmacopea.
Tali materiali non contengono allergizzanti e sono perfettamente compatibili con tutti i componenti del formulato.



PHARMA TRADE - SCHEMA TECNICA

PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO

COMPOSIZIONE

100,00 g contengono:

Benzalconio cloruro (CAS 68424-85-1) 0,80 g; O-fenilfenolo (CAS 90-43-7) 0,08 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 lieviti.

TEST

EN 1500; EN13727; EN 13624.

AVVERTENZE

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

VALIDITA'

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

MODALITA' DI CONSERVAZIONE

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

CONTROLLI QUALITA'

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