

**SCHEDA TECNICA INFORMATIVA**  
**04-2023**

**PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO**

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

Può essere utilizzato per disinfettare 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**

Utilizzare PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO tal quale sulla parte di cute integra da disinfettare.

**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.

**SCHEDA TECNICA INFORMATIVA**  
**04-2023**

**PHARMASIL 2.0 DISINFETTANTE LIQUIDO**

**COMPOSIZIONE**

100 g di prodotto contengono:

Didecildimetilammonio cloruro 0,10 g; O-fenilfenolo 0,02 g; coformulanti; acqua depurata q.b. a 100,00 g.

**CARATTERISTICHE**

Liquido incolore 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 funghi.

**TEST**

EN1040; EN1275; EN1650; EN13727; EN13697; Patch Test.

**AVVERTENZE**

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

**VALIDITÀ**

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

**MODALITÀ DI CONSERVAZIONE**

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

**CONTROLLI QUALITÀ**

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