

## SCHEDA TECNICA

# POVI IODINE 100

## Biocida per antisepsi delle mani

(Iodopovidone)

|                       |            |                |
|-----------------------|------------|----------------|
| Data emissione scheda | 12-05-2021 | Codice interno |
| Edizione n°           | 02         | <b>PF081</b>   |
| Data ultima edizione  | 08-04-2022 |                |

### 1. Composizione

100 g di soluzione contengono:

| Componenti              |                                     | g  |
|-------------------------|-------------------------------------|----|
| <b>Principio attivo</b> | Iodopovidone (10 % di iodio libero) | 10 |

| Eccipienti   |  |
|--|--|
| Glicerina, coformulanti ed acqua depurata q.b. a 100 g |  |

### 2. Caratteristiche del prodotto

**POVI IODINE 100** è una soluzione acquosa pronta all'uso a base di Iodopovidone in concentrazione pari al 10%.

### 3. Campo d'impiego e istruzioni d'uso

#### Campo d'impiego

Lavaggio delle mani in strutture sanitarie da parte di utilizzatori professionali.

#### Istruzioni d'uso

Il prodotto va usato tal quale senza diluizioni.

Bagnare le mani con acqua. Applicare il prodotto direttamente sul palmo di una mano e strofinare le mani per almeno 1 minuto, quindi sciacquare accuratamente con acqua pulita.

Applicare una quantità sufficiente di prodotto (3 ml) in modo da insaponare uniformemente entrambe le mani e strofinarle facilmente per il tempo di contatto necessario (1 min.).

Da 1 a 10 applicazioni al giorno.

L'impiego, specie se prolungato, dei prodotti ad uso topico, può dare origine a fenomeni di ipersensibilizzazione: interrompere il trattamento e consultare un medico.

Evitare l'uso contemporaneo di altri antisettici e/o detergenti.

### 4. Meccanismo d'azione e attività biocida

Lo Iodopovidone è attivo contro i germi gram-positivi, gram-negativi, lieviti e virus (Adenovirus e Murine norovirus). Contiene il 10% circa di iodio libero disponibile, che viene rilasciato gradualmente in seguito a contatto con il substrato. L'antisepsi viene esplicata dallo Iodio libero con un'azione ossidante diretta.

**POVI IODINE 100** è stato testato da laboratori accreditati in conformità alle Norme Europee di efficacia. Il prodotto ha una comprovata efficacia battericida, lieviticida e virucida.

| Attività  | Concentrazione attiva | Tempo di contatto |
|---|-----------------------|-------------------|
| <b>Battericida</b>  |                       |                   |
| EN 13727  | Tal quale             | 1 min             |
| EN 1500   | Tal quale             | 1 min             |
| EN 1499   | Tal quale             | 1 min             |
| <b>Lieviticida</b>  |                       |                   |
| EN 13624  | Tal quale             | 1 min             |
| <b>Virucida</b>   |                       |                   |
| EN 14476<br><i>(limitato spettro di attività virucida: Adenovirus e Murine norovirus)</i> | Tal quale             | 1 min             |

## 5. Confezioni

| Codice prodotto | Imballo Primario   | Imballo Secondario    |
|-----------------|--------------------|-----------------------|
| PF08110         | Flacone da 1000 ml | Cartone da 12 flaconi |
| PF08111         | Flacone da 500 ml  | Cartone da 20 flaconi |
| PF08125         | Flacone da 250 ml  | Cartone da 24 flaconi |
| PF08173         | Flacone da 125 ml  | Cartone da 24 flaconi |

Tutti i materiali costituenti gli imballi primari **sono esenti da lattice** e sono perfettamente compatibili con i componenti del formulato. Gli imballi primari sono impenetrabili alla luce.

## 6. Stoccaggio e stabilità

Conservare il contenitore ben chiuso ad una temperatura non superiore a 35 °C.

Validità del prodotto a confezionamento integro: **2 anni**.

Se la confezione viene aperta e chiusa correttamente alla fine di ogni operazione di disinfezione, senza che il contenuto residuo sia contaminato da sostanze e/o agenti esterni o subisca diluizioni, il preparato mantiene inalterate le sue caratteristiche chimico-fisiche e microbiologiche per **90 giorni**.

## 7. Controllo Qualità

I componenti (materie prime, contenitori, etichette, ecc.) e le fasi di lavorazione intermedie di ogni singolo lotto di produzione sono puntualmente ed accuratamente controllati seguendo le procedure previste dalle norme di certificazione ISO 9001 e ISO 13485.

## 8. Azienda titolare dell'autorizzazione

Nuova Farmec S.r.l. - Via W. Flemming, 7 - 37026 Settimo di Pescantina (VR) – Italia

## 9. Registrazione Ministero della Salute: PRODOTTO BIOCIDA (PT01) n° IT/2021/00714/AUT

**INFORMAZIONI RISERVATE AGLI OPERATORI SANITARI  
ED UTILIZZATORI PROFESSIONALI**