

# CALBENIUM LIQUID

Disinfection product for dental unit



Le CALBENIUM® est un désinfectant pour les circuits d'eau des unités dentaires.

Le CALBENIUM® a été formulé pour être compatible avec tous les unités dentaire et ne pas entrainer de modification des composants internes.

Le CALBENIUM® est un dispositif medical de classe IIa marqué CE conforme aux exigences de la directive européenne 93/42/CE

## REFERENCES

### CHIRURGICAL

| Reference | Conditionnement |
|-----------|-----------------|
| 2910.013  | 1 Litre         |
| 2910.023  | 2 Litres        |

### FRUITS

| Reference | Conditionnement |
|-----------|-----------------|
| 2910.012  | 1 Litre         |
| 2910.022  | 2 Litres        |

### MENTHE

| Reference | Conditionnement |
|-----------|-----------------|
| 2910.011  | 1 Litre         |
| 2910.021  | 2 Litres        |

## COMPOSITION

Le CALBENIUM® contient : CTAB - EDTA - Chloramine - Bronidox – Alcool éthylique - Aspartame – Allantoïne – Foamaster

## CARACTERISTIQUES PHYSICO-CHIMIQUES

|           | CALBENIUM® Chirurgical       | CALBENIUM® Fruits            | CALBENIUM® Menthe            |
|-----------|------------------------------|------------------------------|------------------------------|
| Apparence | Liquide clair et transparent | Liquide clair et transparent | Liquide clair et transparent |
| pH        | 5 ± 0.5                      | 5 ± 0.5                      | 5 ± 0.5                      |
| Densité   | 1,020 - 1,040                | 1,020 - 1,040                | 1,020 - 1,040                |





## CONSERVATION

- Conserver le produit dans l'emballage d'origine
- Stocker le produit verticalement
- Stocker à la température ambiante
- Date d'expiration avant ouverture : 2 ans à partir de la de fabrication
- Durée de validité après ouverture: 2 mois après l'ouverture et remise du bouchon ou si elle est directement connectée à un système

## PERFORMANCES DU CALBENIUM®

Le CALBENIUM® 2% est efficace sur *Pseudomonas Aeruginosa* et *Staphylococcus Aureus* (reduction minimale 5 log<sup>10</sup> UFC) après un contact de 5 min à 20°C conformément à la norme NF EN 1040: 2006

Le CALBENIUM® 2% est efficace sur *Staphylococcus Aureus*, *Pseudomonas Aeruginosa*, *Enterococcus Hirae* et *L.pneumophila* après un contact de 60 min à 20°C conformément à la norme NF EN 13727+A2:2015

Le CALBENIUM® 2% est efficace sur *coronavirus humain E229*, *adenovirus type 5* and *Norovirus murin* après un contact de 60 min à 20°C conformément à la norme NF EN 14476+A2 :2019

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Porter des lunettes de sécurité conçues contre les projections de liquide.
- Porter des gants de protection appropriés en cas de contact prolongé ou répété avec la peau.
- En cas de contact avec les yeux, rincer avec de l'eau et consulter un médecin.
- En cas de contact cutané, laver la peau à l'eau.
- Ne rejetez pas pur dans l'environnement
- Peut produire une réaction allergique.

## MODE D'EMPLOI

Le CALBENIUM® doit être stocké dans les conditions de stockage recommandées: température ambiante pendant au maximum 2 ans. Une fois que la bouteille est ouverte et qu'elle est de nouveau capuchonnée ou si elle est directement reliée au système, le produit peut être conservé à température ambiante pendant au maximum 2 mois.





Ne jetez pas le CALBENIUM® pur dans les eaux usées, le produit doit être jeté par un collecteur agréé.

Nous recommandons aux utilisateurs d'effectuer un contrôle régulier de la contamination microbiologique de l'eau.

## **Procédure de dilution du CALBENIUM®**

Le produit doit être dilué à 2% : 20 mL de produit pur complété avec 1L d'eau. Une fois dilué à 2 %, le produit peut être jeté dans les eaux usées. Si le contenant est complètement vide ou la date de validité est dépassée, conservez l'étiquette sur le contenant. Retournez le contenant et son contenu à un collecteur certifié.

## **Symboles de sécurité**

Une description des pictogrammes indiqués dans le manuel d'utilisation et/ou sur l'étiquette du produit est donnée dans le tableau ci-dessous :



Avertissement



Dispositif médical de classe IIa conforme aux exigences de la directive européenne 93/42/CE

L'autorisation de marquage CE a été délivrée par l'organisme notifié SZUTEST



Lire le manuel d'utilisation avant toute utilisation



Coordonnées du fabricant du dispositif médical



Numéro de lot



Référence produit



Risque environnemental



Date d'expiration



Date de fabrication

IFU Version 05 – Dernière revision le 14/10/2021

