

血液媒介ウイルス汚染が想定される場所の除菌について



透析室など血液によるベッド周辺の汚染が頻繁に発生するエリアでは血液媒介ウイルスへの対策が必要になります。

ナクリア-Dは主成分として米国Microgen社製除菌剤D-125®を使用しています。

D-125®は血液媒介ウイルスへの効果が、米国EPA(環境保護庁)に承認・登録されています。

■ 血液由来病原体に対する除菌効果について

米国EPA(環境保護庁)では各微生物への対策に使用する製剤リストを登録しており、D125®は血液媒介ウイルス対策に対する下記のリストに登録されています。

リスト	対象微生物	登録番号	登録名
D	HIV-1およびB型肝炎ウイルス(HBV)	61178-1	D-125

EPAマスターラベルには下記のウイルスも登録されています。

C型肝炎ウイルス(HCV)・ノロウイルス・アデノウイルス・ポリオウイルス・インフルエンザウイルス・コロナウイルス 他

※ 新型コロナウイルスに関しては、リストN(新型コロナウイルス対策製剤リスト for Corona Virus : COVID-19)に登録されています。

■ 有機物存在下の除菌効果について

血液や体液には90%以上の有機物が含まれています。除菌剤の種類によっては有機物存在下では除菌性能が著しく減少してしまう事があります

D-125®は、98~100%の有機物負荷環境下での試験において除菌効果が確認され、米国EPAに承認・登録されています。

試験	試験微生物	有機物負荷環境
FUNGICIDAL(殺真菌試験)	Trichophyton mentagrophytes (トリコフィトン・メンタグロフィテス)	約100%の有機物負荷環境 ※ 395ppmの硬水で1:64に希釈
VIRUCIDAL(殺ウイルス試験)	Human Coronavirus (ヒトコロナウイルス)	約98%の有機物負荷環境 ※ 400ppmの硬水で1:64に希釈

※目に見える血液は除去した後に清拭・除菌してください。

■ 総販売元



株式会社パルメディカル

東京都千代田区岩本町3-9-17 スリーセブンビル6F
TEL 03-5821-0607 FAX 03-5821-9980
https://www.palmedical.co.jp/

■ 支店: 広島 札幌 ■ 営業所: 福岡 大阪 帯広 ■ 工場: 群馬