

Rezepturanpassung bei ASEPTOMAN® GEL

Produktoptimierung gemäß aktueller Normen und Anforderungen

Liebe Geschäftspartner,

die Anforderungen an die Wirksamkeit von Desinfektionsmitteln entwickeln sich durch neue und verschärfte Normen kontinuierlich weiter. Als verantwortungsvoller Hersteller stellen wir sicher, dass unser Portfolio diesen Anforderungen stets gerecht wird. Wir arbeiten also kontinuierlich an der Verbesserung und Weiterentwicklung unserer Produkte.

In diesem Zusammenhang informieren wir Sie heute über eine anstehende Rezepturanpassung unseres Händedesinfektionsmittels ASEPTOMAN GEL.

Was ändert sich?

Im Zuge der Weiterentwicklung wird ASEPTOMAN GEL künftig mit einem **erhöhten Wirkstoffgehalt von 84,3 g Ethanol pro 100 g (vorher: 80,8 g)** hergestellt. Damit erfüllen wir die neuesten Anforderungen an die viruzide Wirksamkeit gemäß aktueller Normen – mit einer Einwirkzeit von 90 Sekunden.

Zudem werden zukünftig auch die abgestuften Wirksamkeiten Begrenzt Viruzid und Begrenzt Viruzid Plus ausgelobt. Damit haben Sie als Anwender die Möglichkeit, die Einwirkzeiten flexibel an die individuellen Anforderungen vor Ort anzupassen.

Die wichtigsten Anpassungen im Überblick:

	Bisher	Neu
Wirkstoffgehalt	80,8 g	84,3 g
Hygienische Händedesinfektion	30 s	30 s
Chirurgische Händedesinfektion	90 s	Nicht mehr ausgelobt
Begrenzt viruzid	Nicht gesondert ausgelobt	15 s
Begrenzt viruzid Plus	Nicht gesondert ausgelobt	60 s
Viruzid	60 s	90 s
Noroviren (EN 14476/EN17430)	30 s	30 s
Art.-Nr.	00-409-0015-01 00-409-005 00-409-010	00-409-0015-02 00-409-005-01 00-409-010-01

Die neue Rezeptur bietet somit nicht nur erweiterte Anwendungsmöglichkeiten, sondern erfüllt auch weiterhin höchste Qualitäts- und Sicherheitsstandards.

Durch die handliche Gelform ist das Produkt ideal für unterwegs – ob im Rettungswagen oder beim ambulanten Pflegedienst. Hochwertige Inhaltsstoffe und Feuchthaltemittel fördern zudem die Hygiene-Compliance.

Rezepturanpassung bei ASEPTOMAN® GEL

Produktoptimierung gemäß aktueller Normen und Anforderungen

Ab wann gilt die Umstellung?

Die Produktion auf Basis der neuen Rezeptur startet ab **Oktober 2025**. Dabei bleiben die PZN-Nummern unverändert. Es kann daher möglich sein, dass übergangsweise Produkte mit der alten, wie auch mit der neuen Rezeptur gleichzeitig im Umlauf sind.

Transparenz und Produktsicherheit

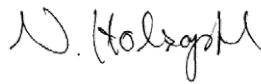
Für Sie als Kunde bedeutet die Umstellung, dass die Anwendung des Produktes nach wie vor unverändert möglich ist. Eine Anpassung Ihrer Hygiene- und Desinfektionspläne kann sinnvoll sein. Wir empfehlen eine entsprechende Überprüfung dahingehend.

Bei Fragen zu Wirksamkeitsnachweisen, Sicherheitsdatenblättern oder zur Integration in Ihre Validierungsdokumentation stehen wir Ihnen selbstverständlich gerne beratend zur Seite.

Wir bedanken uns für Ihr Vertrauen in unsere Produkte und freuen uns auf die weitere Zusammenarbeit.
Mit freundlichen Grüßen



ppa. Antonio Cafiero
Vertriebsleitung D&H Marke D-A-CH



i. A. Nina Holzapfel
Produktmanagerin Hände & Haut

ASEPTOMAN GEL

Neue Rezeptur,
bewährte Qualität.

