

FICHE TECHNIQUE HAGRAL SPRAY SR



Désinfectant à base alcoolique

Applications

- √ Chariots, convoyeurs, matériels
- √ Surfaces: plan de travail, mobilier
- √ Sanitaires, poignées robinetteries
- √ Mains

Propriétés

- √ Solution hydro-alcoolique à séchage rapide
- Désinfectant toutes surfaces en contact avec les denrées alimentaires
- √ Désinfectant des mains
- √ Action rapide et complète
- ✓ Ne laisse pas de résidus et n'altère pas les EPI
- √ Capte les mauvaises odeurs
- ✓ Répond aux normes : EN 14476+A2, EN 13624, EN 13727, EN 1276, EN 13697, EN 1650

Mode d'emploi et dosage

✓ Prêt à l'emploi

Vaporiser sur la surface à décontaminer

Pour connaître le temps de contact, se référer aux normes correspondantes cidessous.

Sans rinçage

Recommandations et sécurité d'emploi

✓ Utiliser les biocides avec précaution
 ✓ Consulter la fiche de données de sécurité du produit avant toute utilisation
 ✓ Maintenir à l'écart de toutes sources de chaleur
 ✓ Tenir hors de portée des enfants

Données physico-chimiques

- √ Liquide incolore
- √ pH:9
- √ Densité: 0.86

Contient plus de 72 % d'alcool

Autorisé pour le nettoyage des surfaces et objets en contact avec des denrées alimentaires selon l'arrêté du 19/12/13 modifiant l'arrêté du 08/09/99. Produit utilisable en Agriculture Biologique en application du Règlement CE n° 834/2007

Conditionnement*

Spray 500mL (12 x 500mL) - Jerrican 5L (4x5L)

* Plus de conditionnements sur demande

.1

Biocides

<u>Bactéricide selon la norme EN 1276</u>: en 5 min à 20°C (condition de propreté) vis-à-vis des souches:

Germes	Suspension bactérienne	Temps	ur les				
	d'essai (N) (UFC/ml) (No≅Nx10 ⁻¹)	en min	100%	94.3%	0.1%		
Staphylococcus aureus ATCC 6538	3,6.10 ⁸	5	<140	<140	>1650		
Pseudomonas aeruginosa ATCC 15442	2,2.10 ⁸	5	<140	<140	>1650		
Escherichia coli ATCC 10536	2,4.10 ⁸	5	<140	<140	>1650		
Enterococcus hirae ATCC 10541	2,4.10 ⁸	5	<140	<140	>1650		
			Taux de réd	Taux de réduction : Log R= Log №- Log			
			100%	94.3%	0.1%		
Staphylococcus aureus ATC	C 6538	5	>5.4	>5.4	<4.3		
Pseudomonas aeruginosa A	TCC 15442	5	>5.2	>5.2	<4.1		
Escherichia coli ATCC 1053	3	5	>5,2	>5.2	<4.2		
Enterococcus hirae ATCC 10	5	>5.2	>5.2	<4.2			

Spécification: Le produit est considéré comme conforme à la norme NF EN 1276 s'il est démontré, lors d'un essai valide, une réduction d'au moins 5 log en 5 min ou 1 min (pour la désinfection des mains) à 20 °C avec la substance interférente choisie simulant les conditions de propreté ou de saleté définies par la présente norme lorsque les microorganismes d'essai sont Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus et Enterococcus hirae.

<u>Levuricide selon la norme EN 1650</u> en 15 min à 20°C (condition de propreté) vis-à-vis des souches:

Germes	Suspension bactérienne	Temps	Nombre de cellules sulvantes	s concentrations	
Germes	d'essai (N) (UFC/ml) (N0=Nx10-1)	en min	en min 100% 94.3% 15 <140 <140 15 <140 <140	0.1%	
Candida albicans ATCC 10231	1,5.10 ⁷	15	<140	<140	>1650
Aspergillus brasiliensis ATCC 16404	1,9.10 ⁷	15	<140	<140	>550
			Taux de ré	duction : Log R= Lo	og N0- Log Na
			100%	94.3%	0.1%
Candida albicans A	TCC 10231	15	>4,0	>4.0	<3.0
Aspergillus brasilie	nsis ATCC 16404	15	>4.1	>4.1	<3.5



Les solutions d'essai du produit doivent être préparées à trois concentrations différentes au moins, de façon à inclure une concentration active et une concentration inactive.

<u>Virucide selon la norme EN 14476+A2 (virus enveloppés)</u>: en 5 min à 20°C. Etude de l'activité virucide / virostatique à l'aide du coronavirus TGEV en condition de saleté

Product	Dilution	Interferential substance	Cytotoxicity and stopping dilution	log TCID50 after 05 min	Viral titre reduction after 05 min*
Viral control	n.a.		n.a.	7.93	n.a.
HAGRAL SPRAY SR RNS Lot 2510B	100%	BSA (0.3g/L)	10-1	2.60	5.33
HAGRAL SPRAY SR RNS Lot 2510B	80%		10 ⁻¹	2.60	5.33

^{*}The viral titre reduction is expressed in logarithmic form. n_aa.: not applicable

<u>Lévuricide selon la norme EN 13624 :</u> en 1 min (condition de propreté), sur la souche : Candida albicans DSM 1386

Essai proprement-dit (méthode par dilution-neutralisation ou filtration sur membrane)

suspension		0,1	%	509	%	809	%		
10 ⁻⁵ VC 1	208	10 ⁻⁰ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	0	10 ⁻⁰ VC 1	0	Seuil efficacité	4
10 ⁻⁵ VC 2	214	10 ⁻⁰ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	0	10 ⁻⁰ VC 2	0		
10 ⁻⁶ VC 1	21	10 ⁻¹ VC 1	>330	10 ⁻¹ VC 1	0	10 ⁻¹ VC 1	0		
10 ⁻⁶ VC 2	23	10 ⁻¹ VC 2	>330	10 ⁻¹ VC 2	0	10 ⁻¹ VC 2	0		
N	2,1E+07	Na	>3,3E+04	Na	<1,4E+02	Na	<1,4E+02		
N0	2,1E+06	Log Na	>4,52	Log Na	<2,15	Log Na	<2,15		
LogN0	6,33	Reduction	<1,81	Reduction	>4,18	Reduction	>4,18		

Critères de validation

N compris entre 1,5 x 10^7 et 5,0 x 10^7

N (méthode modifiée) compris entre 1,5 x 10^8 et 5.0×10^8

log N compris entre 7,17 et 7,70

log N (méthode modifiée) compris entre 8,17 et 8,70

N0 compris entre 1,5 x 10^6 et 5,0 x 10^6

log N0 compris entre 6,17 et 6,70



<u>Bactéricide selon la norme EN 13727 (norme médicale)</u>: Conforme à l'essai quantitatif de suspension pour l'évaluation de l'activité bactéricide en médecine en 30 sec (condition de propreté)

Sur la souche Enterococcus hirae DSM 3320:

Essai proprement-dit (méthode par dilution-neutralisation ou filtration sur membrane)

suspens	sion	0,1	%	50%		809	%	validation	
10 ⁻⁶ VC 1	159	10 ⁻⁰ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	0	10 ⁻⁰ VC 1	0	seuil efficacité	5
10 ⁻⁶ VC 2	176	10 ⁻⁰ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	0	10 ⁻⁰ VC 2	0		
10 ⁻⁷ VC 1	18	10 ⁻¹ VC 1	>330	10 ⁻¹ VC 1	0	10 ⁻¹ VC 1	0		
10 ⁻⁷ VC 2	18	10 ⁻¹ VC 2	>330	10 ⁻¹ VC 2	0	10 ⁻¹ VC 2	0		
N	1,7E+08	Na	>3,3E+04	Na	<1,4E+02	Na	<1,4E+02		
N0	1,7E+07	LogNa	>4,52	LogNa	<2,15	LogNa	<2,15		
LogN0	7,23	Reduction	<2,71	Reduction	>5,08	Reduction	>5,08		

Critères de validation

N compris entre 1,5 x 10^8 et 5,0 x 10^8

N (méthode modifiée) compris entre 1,5 x 10^9 et 5,0 x 10^9

log N compris entre 8,17 et 8,70

log N (méthode modifiée) compris entre 9,17 et 9,70

Sur la souche Escherichia coli K12 DSM 11250:

Essai proprement-dit (méthode par dilution-neutralisation ou filtration sur membrane)

suspens	sion	0,1	%	509	50%		%	validation	
10 ⁻⁶ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	0	10 ⁻⁰ VC 1	0	seuil efficacité	5
10 ⁻⁶ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	0	10 ⁻⁰ VC 2	0		
10 ⁻⁷ VC 1	44	10 ⁻¹ VC 1	>330	10 ⁻¹ VC 1	0	10 ⁻¹ VC 1	0		
10 ⁻⁷ VC 2	38	10 ⁻¹ VC 2	>330	10 ⁻¹ VC 2	0	10 ⁻¹ VC 2	0		
N	4,1E+08	Na	>3,3E+04	Na	<1,4E+02	Na	<1,4E+02		
N0	4,1E+07	LogNa	>4,52	LogNa	<2,15	LogNa	<2,15		
LogN0	7,61	Reduction	<3,09	Reduction	>5,46	Reduction	>5,46		

Critères de validation

N compris entre $1.5 \times 10^8 \text{ et } 5.0 \times 10^8$

N (méthode modifiée) compris entre 1,5 x 10^9 et 5,0 x 10^9

log N compris entre 8,17 et 8,70

log N (méthode modifiée) compris entre 9,17 et 9,70

Sur la souche Pseudomonas aeruginosa DSM 939

Essai proprement-dit (méthode par dilution-neutralisation ou filtration sur membrane)

suspens	sion	0,1	%	509	%	809	%	validation	1
10 ⁻⁶ VC 1	187	10 ⁻⁰ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	0	10 ⁻⁰ VC 1	0	seuil efficacité	5
10 ⁻⁶ VC 2	199	10 ⁻⁰ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	0	10 ⁻⁰ VC 2	0		
10 ⁻⁷ VC 1	17	10 ⁻¹ VC 1	>330	10 ⁻¹ VC 1	0	10 ⁻¹ VC 1	0		
10 ⁻⁷ VC 2	12	10 ⁻¹ VC 2	>330	10 ⁻¹ VC 2	0	10 ⁻¹ VC 2	0		
N	1,9E+08	Na	>3,3E+04	Na	<1,4E+02	Na	<1,4E+02		
N0	1,9E+07	LogNa	>4,52	LogNa	<2,15	LogNa	<2,15		
LogN0	7,28	Reduction	<2,76	Reduction	>5,13	Reduction	>5,13		

Critères de validation

N compris entre $1.5 \times 10^8 \text{ et } 5.0 \times 10^8$

N (méthode modifiée) compris entre 1,5 x 10^9 et 5,0 x 10^9

log N compris entre 8,17 et 8,70

log N (méthode modifiée) compris entre 9,17 et 9,70



Sur la souche Staphylococcus aureus DSM 799

Essai proprement-dit (méthode par dilution-neutralisation ou filtration sur membrane)

suspens	sion	0,1	%	509	%	809	%	validatio	n
10 ⁻⁶ VC 1	186	10 ⁻⁰ VC 1	>330	10 ⁻⁰ VC 1	0	10 ⁻⁰ VC 1	0	seuil efficacité	5
10 ⁻⁶ VC 2	174	10 ⁻⁰ VC 2	>330	10 ⁻⁰ VC 2	0	10 ⁻⁰ VC 2	0		
10 ⁻⁷ VC 1	18	10 ⁻¹ VC 1	>330	10 ⁻¹ VC 1	0	10 ⁻¹ VC 1	0		
10 ⁻⁷ VC 2	16	10 ⁻¹ VC 2	>330	10 ⁻¹ VC 2	0	10 ⁻¹ VC 2	0		
N	1,8E+08	Na	>3,3E+04	Na	<1,4E+02	Na	<1,4E+02		
N0	1,8E+07	LogNa	>4,52	LogNa	<2,15	LogNa	<2,15		
LogN0	7,25	Reduction	<2,73	Reduction	>5,1	Reduction	>5,1		

Critères de validation

N compris entre 1.5×10^8 et 5.0×10^8

N (méthode modifiée) compris entre 1,5 x 10^9 et 5,0 x 10^9

log N compris entre 8,17 et 8,70

log N (méthode modifiée) compris entre 9,17 et 9,70

Bactéricide selon la norme EN 13697 en 5 min à 20°C (condition de propreté)

Concentration du produit : 100%

	Temps de	No	mbre d'ufc/boi	te	Nombre de cellules viables	Nts (contrôle	Effet	
Germes	contact en	Dilutions			en logarithme =	résidu) : cfu	microbicide : ME=Nc-Nd	
	minutes	10°	10-1	10 ⁻²	Nd		INIC-IAC-IAG	
Staphylococcus aureus ATCC 6538	5	<14/<14	<14/<14	<14/<14	<2.15	<100	>5.1	
Pseudomonas aeruginosa ATCC 15442	5	<14/<14	<14/<14	<14/<14	<2.15	<100	>4.7	
Escherichia coli ATCC 10536	5	<14/<14	<14/<14	<14/<14	<2.15	<100	>4.6	
Enterococcus hirae ATCC 10541	5	<14/<14	<14/<14	<14/<14	<2.15	<100	>4.9	

TP 01: Produits biocides destinés à l'hygiène humaine.

<u>TP 02:</u> Désinfectants pour les surfaces qui ne sont pas en contact avec les denrées alimentaires et les aliments pour animaux

TP 04: Désinfectant pour le domaine public et pour les surfaces en contact avec les denrées alimentaires et les aliments pour animaux

Substances actives: Ethanol (N° CAS: 64-17-5)

DLU (Date Limite d'Utilisation): 2 ans à partir de la date de fabrication

