

注意事项：

- ⚠ 本品为器械设备消毒剂，不得用于人体消毒。
- ⚠ 使用者应佩戴手套及防护眼镜等防护装备，避免本品接触眼睛和皮肤。
- ⚠ 请勿将本品与氯化物混合。
- ⚠ 使用本品需注意开封时间，开封后最长存放时间为4个月。
- ⚠ 本品于通风良好处密封保存，避免阳光直晒，不应与有毒、有污染和有不良气味的物品混存。



高效消毒 强力清洁
品质稳定 兼容性好



高效消毒

加热条件下可有效杀灭常见的各类细菌、真菌、病毒。

◆ 康盛生物柠檬酸消毒液的第三方检测报告结果:

表1. 载体法杀灭实验

KC-CLD1								KC-CLD2							
测试微生物	作用浓度及时间	试验序号	起始微生物计数		杀灭后微生物计数		杀灭对数值 (KL) ^{**}	测试微生物	作用浓度及时间	试验序号	起始微生物计数		杀灭后微生物计数		杀灭对数值 (KL) ^{**}
			平均存活菌数 (cfu/片)	对数值 (No)	平均存活菌数 (cfu/片)	对数值 (Nx)					平均存活菌数 (cfu/片)	对数值 (No)	平均存活菌数 (cfu/片)	对数值 (Nx)	
枯草芽孢杆菌黑色变种 (ATCC9372)	4% ^{*1} 10min	1	2.1x10 ⁶	6.32	22	1.34	4.98	枯草芽孢杆菌黑色变种 (ATCC9372)	3% ^{*2} 15min	1	2.1x10 ⁶	6.30	<5	<0.70	>5.60
		2	3.4x10 ⁶	6.53	18	1.26	5.27			2	3.4x10 ⁶	6.52	<5	<0.70	>5.82
		3	1.7x10 ⁶	6.23	12	1.08	5.15			3	1.7x10 ⁶	6.23	<5	<0.70	>5.53

*1即1份消毒液加24份水

*2即3份消毒液加97份水

**《消毒技术规范》要求 ≥ 3即为合格

表2. 透析机消毒模拟现场消毒试验

研究方法	要求
杀灭微生物种类	枯草杆菌黑色变种芽孢
试验方法	透析机消毒模拟现场试验
消毒结果	杀灭对数值≥3.0

确定依据:《YY/T 1761-2021透析管路消毒液》

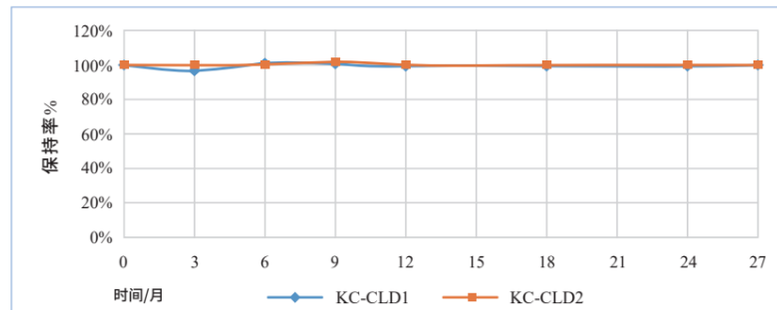
品质稳定

优异的化学稳定性,可长时间存放使用,保质期内有效成分不下降。

实时稳定性

时间/月	KC-CLD1	KC-CLD2
0	100%	100%
3	98%	101%
6	102%	102%
9	102%	103%
12	100%	102%
18	101%	101%
24	101%	101%
27	102%	101%

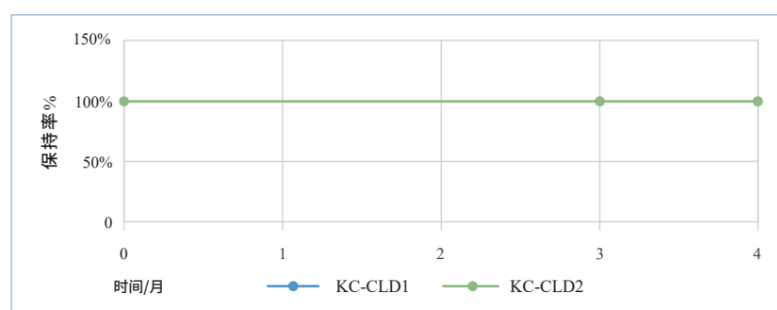
有效成分保持曲线



开封后稳定性

时间/月	KC-CLD1	KC-CLD2
0	100%	100%
3	100%	100%
4	100%	100%

开封后有效成分保持曲线



注:产品开封后最长存放时间为4个月。

强力清洁

合理配比,能强力清除钙镁等无机沉淀物及各类有机沉淀物。



兼容性好

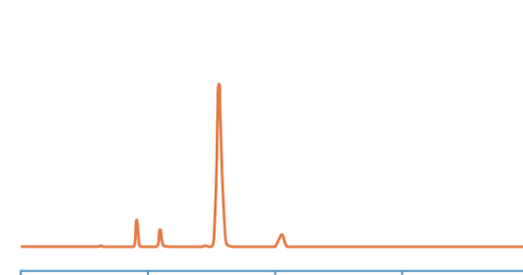
设备兼容性良好,多种规格型号可选,适应不同品牌血液透析机的消毒清洗需求。

产品规格及参数

型号	KC-CLD1	KC-CLD2
规格	5L、6L、8L、10L	5L、6L、8L、10L
总酸含量(以柠檬酸计)	18-22%	45-55%
组成成分	柠檬酸、苹果酸、乳酸、水	柠檬酸、水
pH(25°C)	2.0-2.4	1.9-2.3
稀释比例(消毒液:符合相应要求的水)	1:24	3:97
温度要求	84°C以上	83°C以上
灭杀作用时间	10min	15min
有效期	24个月	24个月
适用机型	适用于费森尤斯、金宝、日机装(需调试)等品牌的具有加热消毒功能的血液透析机	适用于贝朗、日机装(原厂推荐)、东丽等品牌的具有加热消毒功能的血液透析机

◆ 专为血透机消毒所配制的消毒液,设备兼容性良好。

产品有效成分HPLC图谱(KC-CLD1)



产品有效成分HPLC图谱(KC-CLD2)

