

Antrag auf Durchführung eines Konformitätsbewertungsverfahrens und auf Zertifikatserteilung durch den VAH entsprechend den derzeit geltenden Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren

Sparte: Chemische und chemothermische Instrumentendesinfektion

I. Name des Produktes ¹:

II. a) Antragsteller / Korrespondenzadresse (genaue Anschrift)

b) Angaben auf Zertifikat / Liste (Pflichtfeld)

Firma (genaue Anschrift)

Hersteller (nur ausfüllen, wenn abweichend vom Antragsteller)

Soll die Adresse des **Herstellers** im Zertifikat erscheinen: ja nein

¹ Es ist jeweils nur ein Produkt zu benennen. Der Produktname und die Angabe auf dem Gutachten müssen identisch sein.

- | | | | |
|------|---|----|------|
| III. | Handelt es sich um eine Zertifikatsverlängerung (Übernahme)? | ja | nein |
| | Handelt es sich um eine Änderung der Konzentration-Zeit-Relation? | ja | nein |
| | Handelt es sich um eine Änderung der Zusammensetzung? | ja | nein |

Achtung: Bei einer Wirkstoffänderung wird der Antrag als Neuaufnahme behandelt!

Handelt es sich um ein Produkt zur Desinfektion von

- | | | |
|-----------------|-------|-------|
| - Absauganlagen | ja | nein |
| Wenn ja: | innen | außen |

Kurzbeschreibung der Anwendung

- IV. a) Handelt es sich um die **Umbenennung² (Umschreibung)** eines Produktes?

ja nein

Wenn ja:

Name des Original-Produktes:

Hersteller des Original-Produktes:

Original-Produkt ist zertifiziert nicht zertifiziert zur Zertifizierung angemeldet

- | | | | |
|----|--|-----------|------------|
| V. | Angabe der Wirkstoffe³ unter Angabe der CAS-Nr.: | pro 100 g | pro 100 ml |
| | 1. | CAS-Nr.: | |
| | 2. | CAS-Nr.: | |
| | 3. | CAS-Nr.: | |
| | 4. | CAS-Nr.: | |
| | 5. | CAS-Nr.: | |

- VI. **pH-Wert Produkt 100%⁴:**

pH-Wert Produkt 1% in Aqua dest.:

Brechungsindex:

Dichte:

Biozidzulassung/Registrierung: Nr.:

Medizinprodukt: CE-Kennzeichen:

Reinigungsaktiv: ja

² Umbenennungen müssen auf dem Gutachten durch einen "Umschreibungsvermerk" kenntlich gemacht werden, sofern das Original-Produkt getestet wurde und nicht die Umschreibung

³ wirksame Bestandteile nach Menge und Art gemäß IUPAC und zusätzlich, falls davon abweichend gemäß den Angaben auf dem Etikett und denen im Prüfbericht

⁴ kann entfallen bei alkoholischen Produkten mit mehr als 60 Volumen-% Alkohol

⁵ bei pulverförmigen Produkten in Aqua dest. (Angabe Volumen A.dest)

Zusatzinformation für die Online-Liste des VAH

- ① Webseite des Vertreibers

- ② E-Mail Kontaktperson:

- ③ Das Produkt ist ggf. mit anderen Konzentrations-Zeit-Relationen zudem aufgeführt in:
RKI-Liste / Datum der Veröffentlichung:

DVG-Liste Lebensmittelbereich / Datum der Veröffentlichung:

DVG-Liste Tierhaltung/ Datum der Veröffentlichung:

- ④ Produkt wird vertrieben in:
(bitte Länder in internationaler Abkürzung angeben)

Der Antragssteller erklärt sich mit der Veröffentlichung dieser Informationen einverstanden.

.....

Datum

.....

Unterschrift