



## Desinfektionsmittel-Kommission im VAH

### Mitteilung Nr. 5 / 2008

Verantwortlich:  
Prof. Dr. med. M. Exner (Vorsitzender)  
Dr. J. Gebel (Schriftführer)

#### VAH e.V. Desinfektionsmittel-Kommission

c/o Institut für Hygiene und Öffentliche  
Gesundheit der Universität Bonn

Sigmund-Freud-Str. 25  
53127 Bonn

Tel: 0228 287-14022  
Fax: 0228 287-19522

E-Mail: [info@vah-online.de](mailto:info@vah-online.de)  
Internet: [www.VAH-online.de](http://www.VAH-online.de)

### Einladung zum zweiten Erfahrungsaustausch zur Begutachtung von chemischen Desinfektionsmitteln

Die Desinfektionsmittelkommission im VAH und die 4+4-Arbeitsgruppe laden für den 13. Januar 2009 die Gutachterinnen und Gutachter zum zweiten Erfahrungsaustausch bezüglich der Testung von chemischen Desinfektionsmitteln ein.

Im Rahmen dieses Treffens sollen die Ergebnisse des ersten Ringversuchs vorgestellt und diskutiert werden. Gleichzeitig sollen die Rahmenbedingungen des zweiten Ringversuchs abgestimmt wer-

den. Es wäre wünschenswert, dass sich alle Teilnehmer auch an dem zweiten Ringversuch beteiligen.

Die Sitzung findet von 10.00 bis 15.00 Uhr im Konferenzraum des Hotels Cosmopolitan, Hauptbahnhof 1, 60329 Frankfurt, statt.

Anfragen von Interessenten sollten bitte per E-mail ([info@vah-online.de](mailto:info@vah-online.de)) an die Geschäftsstelle des VAH gerichtet werden.

### Einwirkzeiten für Hautantiseptika auf talgdrüsenreicher Haut

Die Desinfektionsmittel-Kommission hat im Rahmen der letzten Kommissionssitzung in Abstimmung mit der 4+4-Arbeitsgruppe eine Änderung bezüglich der Einwirkzeiten für Hautantiseptika beschlossen. Zukünftig besteht die Möglichkeit für die Anwendung von Hautantiseptika auf talgdrüsenreicher Haut folgende Einwirkzeiten zu zertifizieren und in der VAH-Liste aufzuführen:

1 min, 1,5 min, 2 min, 2,5 min, 3 min, 5 min, 10 min.

Die Wirksamkeit muss in den Tests gegen das Referenzpräparat Propan-2-ol (70 Vol.%) bei 10 min Einwirkzeit belegt sein. Sind die/der Mittelwert/e der Reduktionsfaktoren des Prüfverfahrens kleiner als die mit der Referenz erreichte/n und ist der Unterschied statistisch gesichert (Signifikanzniveau 0,1), wird das Prüfverfahren als ungeeignet abgelehnt. Für den Antrag sind jeweils zwei Prüfberichte und entsprechende gutachterliche Stellungnahmen einzureichen.