



Farbloses Hautantiseptikum mit einer Remanenzwirkung von mindestens 48 Stunden

octeniderm® farblos

Unser Plus

- Remanenzwirkung über mindestens 48 Stunden
- Breites antiseptisches Wirkungsspektrum (bakterizid inkl. Mykobakterien und MRSA, fungizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV, HSV, Adenovirus Typ 5 und Rotavirus)
- Schneller Wirkungseintritt

Anwendungsgebiete

- Präoperative Hautantiseptik/postoperative Nahtversorgung
- Vor dem Legen von Gefäßkathetern (z.B. ZVK)
- Vor Injektionen, Blutentnahmen, Punktionen, Exzisionen, Kanülierungen und Biopsien
- Falls kein spezielles Händedesinfektionsmittel zur Verfügung steht, kann octeniderm® farblos auch zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion verwendet werden.

Anwendungshinweise

Vor allen invasiven Eingriffen

- Betreffendes Hautareal besprühen/mit einem getränkten Tupfer aufbringen, vollständige Benetzung der Haut sicherstellen und Einwirkezeiten beachten
- Überschüssiges Präparat aufnehmen, um eine Pfützenbildung zu vermeiden

Zur präoperativen Hautantiseptik

- Haare der betroffenen Hautstelle mechanisch kürzen
- Präoperative Waschung (z.B. mit octenisan®) wird empfohlen
- Um das Verwischen von Hautmarkierungen zu vermeiden, ausschließlich Hautmarkierungsstifte mit einer ausreichenden Alkoholbeständigkeit verwenden (z.B. Devon™ Chirurgischer Mini-Markierungsstift (REF 31146020))

- Beim Kleben von Inzisionsfolien auf ausreichende Abtrocknung achten, um die Haftung nicht zu beeinträchtigen

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
MRSA	gebrauchsfertig	15 Sek.
begrenzt viruzid gemäß DVV	gebrauchsfertig	15 Sek.
HSV gemäß DVV	gebrauchsfertig	15 Sek.
Rotavirus gemäß DVV	gebrauchsfertig	30 Sek.
Adenovirus (Typ 5) gemäß DVV	gebrauchsfertig	60 Sek.

Anwendungsgebiet	Konzentration	Einwirkzeit
Talgdrüsenarme Haut: Vor Gelenkpunktionen gemäß VAH	gebrauchsfertig	60 Sek.
Talgdrüsenarme Haut: Vor Injektionen und Blutentnahmen gemäß VAH	gebrauchsfertig	15 Sek.
Talgdrüsenarme Haut: Zur prä- und postoperativen Hautdesinfektion gemäß VAH	gebrauchsfertig	60 Sek.
Talgdrüsenreiche Haut gemäß VAH	gebrauchsfertig	2 Min.

Listungen

- VAH-Zertifikat



octeniderm® farblos

Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile:
Octenidindihydrochlorid 0,1 g, 1-Propanol (Ph.Eur.) 30,0 g, 2-Propanol (Ph.Eur.) 45,0 g.
Sonstiger Bestandteil: gereinigtes Wasser.

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,85 g/cm³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	24 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar

Besondere Hinweise

Zur äußereren Anwendung auf intakter Haut. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Das Produkt soll aufgrund des hohen Alkoholanteils nicht bei Frühgeborenen und Neugeborenen mit unreifer Haut (z.B. eingeschränkte Barrierefunktion der Haut) angewendet werden. Entzündlich. Nicht in Kontakt mit Flammen oder eingeschalteten elektrischen Heizquellen bringen. Überschüssiges Präparat aufnehmen, um eine Pfützenbildung zu vermeiden. Bei der Benutzung von Thermokautern oder anderen elektrischen Geräten auf eine ausreichende Abtrocknung achten. Bei versehentlichem Augenkontakt mit octeniderm® farblos sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Minuten mit viel Wasser spülen. Das Einatmen von Dämpfen ist zu vermeiden. Bei Verwendung vor Glukose-Testungen (z. B. Hämogluco-Sticks) Präparat gut abtrocknen lassen, um eventuelle Beeinträchtigungen der Messergebnisse zu vermeiden. Bei Kontakt von octeniderm® farblos mit Produkten auf Basis von PVP-Iod kann es zu starken braunen bis violetten Verfärbungen kommen. octeniderm® farblos nicht mit gefärbten Produkten kombinieren. Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach Anbruch: 18 Monate

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
octeniderm farblos 250 ml FL	10/Karton	118211
octeniderm farblos 1 l FL	10/Karton	118212

Anwendungshilfen

Anwendungshilfen	Art.-Nr.
Sprühkopf für 1l-Flasche	180212

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com.

Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com

octeniderm® farblos

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: Octenidindihydrochlorid 0,1 g, 1-Propanol (Ph.Eur.) 30,0 g, 2-Propanol (Ph.Eur.) 45,0 g. Sonstiger Bestandteil: gereinigtes Wasser. - **Anwendungsgebiete:** Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Katheterisierung von Blutgefäßen, Blut- und Liquorentnahmen, Injektionen, Punktionen, Exzisionen, Kanüllierungen, Biopsien u.a., Nahtversorgung. Falls kein spezielles Händedesinfektionsmittel zur Verfügung steht, kann octeniderm® farblos auch zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion verwendet werden. Die arzneilich wirksamen Bestandteile 1-Propanol, 2-Propanol und Octenidindihydrochlorid wirken gegen Bakterien (inkl. Mykobakterien), Pilze und viele Viren. Die Wirksamkeit von octeniderm® farblos gegen Viren schließt behüllte Viren* (Klassifizierung "begrenzt viruzid") ein. - **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen. - **Nebenwirkungen:** Bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen wie Rötungen, Brennen und Juckreiz kommen. Auch allergische Reaktionen (z.B. Kontaktakne) sind möglich. Sollten Sie andere als die hier beschriebenen Nebenwirkungen bei sich feststellen, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit. - **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** Entzündlich. Nicht in offene Flammen sprühen. Überschüssiges Präparat aufnehmen, um eine Pfützenbildung zu vermeiden. Thermokauter erst ansetzen, wenn die desinfizierten Hautpartien abgetrocknet sind. Bei versehentlichem Augenkontakt mit octeniderm® farblos sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Minuten mit viel Wasser spülen. Das Einatmen von Dämpfen ist zu vermeiden. octeniderm® farblos soll aufgrund des hohen Alkoholanteils nicht bei Frühgeborenen und Neugeborenen mit unreifer Haut (z.B. eingeschränkte Barrierefunktion der Haut) angewendet werden. *Geprüft gegen Testviren BVDV (Surrogatviren für Hepatitis-C-Virus) und Vakzinialvirus. Die Ergebnisse lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z.B. Hepatitis B-Virus, HI-Virus.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: Schülke & Mayr GmbH, D-22840 Norderstedt, Tel. +49 40 52100-666, info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.



Ein Unternehmen der Air Liquide-Gruppe.

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 40 - 52100 - 0
Fax +49 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
info@schuelke.com