



Farbloses Hautantiseptikum mit 24 Stunden-Remanenzwirkung

octeniderm® farblos

Unser Plus:

- 24 Stunden-Remanenzwirkung
- breites antiseptisches Wirkungsspektrum
- schneller Wirkungseintritt (15 Sek. vor Injektionen)
- sehr gute Hautverträglichkeit
- VAH-/DGHM-gelistet

Anwendungsgebiete

- zur Hautantiseptik vor dem Legen eines Venenkatheters, vor operativen Eingriffen, vor Injektionen und Blutentnahmen, vor Punktionen sowie vor Exzisionen, Kanülierungen und Biopsien
- zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion
- zur Wund- und Nahtversorgung

Anwendungsmethoden / -hinweise

Hautantiseptik vor Injektionen, Punktionen, Exzisionen etc.:

Betreffendes Hautareal mit octeniderm® farblos besprühen oder mit einem getränkten Tupfer abreiben und Einwirkzeit beachten. Bei Verwendung von octeniderm® farblos vor Glukose-Testungen (z. B. Hämo gluco-Sticks) Präparat gut antrocknen lassen, um eine eventuelle Beeinträchtigung zu vermeiden.

Vor Gelenkpunktionen und präoperativer Hautantiseptik:

- Rasieren der betreffenden Hautstellen, wenn erforderlich.
- Baden oder Waschen des Patienten bzw. der betreffenden Hautstelle (z. B. mit octenisan®) möglichst eine Stunde vor der Hautantiseptik.
- Auftragen von octeniderm® farblos mittels Tupfer oder durch Aufsprühen. Auf die vollständige Benetzung ist zu achten.
- Sofern Inzisionsfolien verwendet werden, muss vor dem Aufkleben der Folie auf eine ausreichende Abtrocknung geachtet werden, um die Haftung nicht zu beeinträchtigen.
- Besondere Vorsicht (ausreichende Abtrocknung) ist bei der Benutzung von Thermokautern oder anderen elektrischen Geräten nach der Anwendung von octeniderm® farblos geboten.

Wund- und Nahtversorgung

Zur Wund- und Nahtversorgung kann octeniderm® farblos entweder mit einem sterilen Tupfer aufgetragen oder direkt aufgesprüht werden. Es ist darauf zu achten, dass überflüssige Präparatemengen abfließen können bzw. abgetupft werden. Operationsnähte werden vorzugsweise mit einem getränkten Tupfer abgetupft.

Hygienische/chirurgische Händedesinfektion

Während der Einwirkzeit bei der hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion sollte die portionierte Zugabe von octeniderm® farblos so erfolgen, dass die Hände während der gesamten Applikationszeit gut angefeuchtet bleiben.

Mikrobiologische Wirksamkeit

- Bakterizid inkl. Mycobakterien (TbB) • fungizid
- begrenzt viruzid* (inkl. HBV, HIV, HCV und Herpes simplex Viren)

Einwirkzeiten

Anwendungsgebiet/Keime	Anwendungsempfehlung
Talgdrüsenarme Haut: (gemäß VAH-/DGHM-Zertifikat):	
- Vor Injektionen und Blutentnahmen:	15 Sek.
- Vor Gelenkpunktionen:	60 Sek.
- Zur prä- und postoperativen Hautantiseptik:	60 Sek.
Vor Eingriffen an talgdrüsenreicher Haut im Bereich des Schädels und der Stirn wiederholt auftragen:	10 Min.
Händedesinfektion (gemäß VAH-/ DGHM-Zertifikat)	
Hygienische Händedesinfektion:	30 Sek.**
Chirurgische Händedesinfektion:	3 Min.**
begrenzt viruzid* (inkl. HBV, HIV, HCV und Herpes simplex Viren):	30 Sek.

* gemäß RKI-Empfehlung Bundesgesundheitsblatt 01/2004

** Die Hände müssen während der gesamten Applikationszeit durch das konzentrierte Präparat feucht gehalten werden.

octeniderm® farblos

Produkt Daten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: Octenidindihydrochlorid 0,1 g, 1-Propanol 30,0 g, 2-Propanol 45,0 g.

Sonstige Bestandteile:

gereinigtes Wasser

Chemisch-physikalische Daten:

farblos	farblos
Aussehen:	farblos
Temperaturstabilität:	stabil zwischen -5 °C und +40 °C
Flammpunkt:	23,5 °C

Besondere Hinweise

octeniderm® farblos wird unverdünnt angewendet, dabei ist auf eine vollständige Benetzung der zu behandelnden Hautareale zu achten.

Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren. Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden. Brennbar. Nicht in Kontakt mit Flammen oder eingeschalteten elektrischen Heizquellen bringen.

Ein direkter Kontakt von octeniderm® farblos und Röntgenauflagen muss vermieden werden.

Lieferformen / Verpackungseinheiten

Gebindegrößen	Verpackungseinheiten	Art. Nr.
250 ml-Flasche mit Überkopfsprühpumpe	10 x 250 ml	118 211
1 l-Flasche	10 x 1 l	118 212

Zubehör / Dosierhilfen

	Art. Nr.
Sprühkopf für 1 l-Flasche	180 112
Tupfer-Dispenser für 1 l-Flasche	129 003

Detaillierte Informationen finden Sie in der s&m-Präparate-Information „Zubehör und Dosierhilfen“.

Umweltinformation

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

Gutachten und Informationen

Einen Überblick aller zum Präparat octeniderm® farblos vorliegenden Gutachten/Literatur finden Sie im Internet unter www.schuelke.com

Für Ihre individuellen Fragen:

Produkt-/Anwendungsberatung Telefon 040/521 00-666

octeniderm® farblos

- **Zusammensetzung:** Arzneilich wirksame Bestandteile: 100 g Lösung enthalten: 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, Kanülierungen, Biopsien u. a., einmalige Wund- und Nahtversorgung. Falls kein spezielles Händedesinfektionsmittel zur Verfügung steht, kann octeniderm® farblos auch zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion verwendet werden.
- **Gegenanzeigen:** Unverträglichkeit gegenüber einem der Inhaltsstoffe
- **Nebenwirkungen:** Bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen wie Rötungen, Brennen und Juckreiz kommen. Auch allergische Reaktionen (z. B. Kontaktekzem) 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:** Vermeidung des direkten Kontaktes von octeniderm® farblos mit Röntgenauflagen. Flammpunkt nach DIN 51 755: 1-Propanol (Ph. Eur.) 45 °C, 2-Propanol (Ph. Eur.) 23,5 °C. Entzündlich. Nicht in offene Flammen sprühen. Nach Verschütten des alkoholischen Desinfektionsmittels sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand- und Explosionsgefahren zu treffen.
- **Pharmazeutischer Unternehmer:** Schülke & Mayr GmbH, 22840 Norderstedt -V01-



Schülke & Mayr GmbH ist zertifiziert gemäß DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001 und DIN EN ISO 13485 (Reg.-Nr. 004567-MP23) und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem gem. Öko-Audit-Verordnung (Reg.-Nr. D-150-00003).

Schülke & Mayr GmbH
22840 Norderstedt, Germany
Telefon +49 (0) 40 - 521 00 - 0
Telefax +49 (0) 40 - 521 00 - 318
www.schuelke.com
mail@schuelke.com

Schülke & Mayr AG
Sihlfeldstrasse 58
8003 Zürich, Schweiz
Telefon +41 (0) 44 - 466 55 44
Telefax +41 (0) 44 - 466 55 33
mail.ch@schuelke.com

Schülke & Mayr Ges.m.b.H
Seidengasse 9
1070 Wien, Österreich
Telefon +43 (0) 1 - 523 25 01-0
Telefax +43 (0) 1 - 523 25 01-60
office.austria@schuelke.com