



octeniderm®

Lek stosowany w przedzabiegowej dezynfekcji skóry

Zalety

- szybkie działanie i wysychanie,
- szerokie spektrum bójcze
- bez zawartości chlorheksydydny i jodu
- nie podrażnia skóry
- zawiera octenidynę
- bardzo dobre właściwości odtłuszczające
- produkt leczniczy

Obszary zastosowania

- dezynfekcja skóry przed: zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran
- higieniczna dezynfekcja rąk
- zapobieganie grzybicom skóry

Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na 1-propanol, 2-propanol, dichlorowodorek octenidyny lub na którykolwiek ze składników leku.

Właściwości produktu

Produkt octeniderm® działa na bakteriobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo.

Produkt octeniderm® działa na takie drobnoustroje jak bakterie Gram-dodatnie (gronkowce, w tym MRSA; paciorkowce), bakterie Gram-ujemne (w tym *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli* oraz bakterie z rodzajów *Klebsiella* i *Proteus*) oraz mykobakterie (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), grzybobójczo na drożdżaki (w tym *Candida albicans*) oraz dermatofity (jak *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton rubrum* oraz *Microsporum gypseum*), wirusobójczo, m. in. na HIV, wirusa zapalenia wątroby typu B, adenowirusy oraz wirusa *herpes simplex*.

Postać farmaceutyczna:

Płyn na skórę. Przezroczysty, bezbarwny.

Właściwości farmakodynamiczne - grupa farmakoterapeutyczna:

Leki dezynfekujące i antyseptyczne; propanol i leki złożone zawierające propanol. Kod ATC: D 08 AX 53.

Wskazówki dotyczące stosowania

Lek octeniderm® stosuje się bez rozcieńczania.

- Dezynfekcja skóry przed iniekcjami i punkcjami:

Skórę w miejscu zabiegu należy zwilżyć lekiem octeniderm® przy pomocy jałowego gazika lub z atomizera. Pozostawić do wyschnięcia zgodnie z czasem działania: przed iniekcjami i pobieraniem krwi na 15 sekund, przed punkcjami na 60 sekund.

- Przedoperacyjna dezynfekcja skóry:

Jeżeli jest to konieczne należy ogolić pole operacyjne.

Wykąpać pacjenta używając np. emulsji do mycia esemtan® lub octenisan® najlepiej godzinę przed planowanym terminem zabiegu. Nanosić octeniderm® przy pomocy jałowego gazika lub z atomizera przez jedną minutę pamiętając o dokładnym zwilżaniu pola operacyjnego. Folię operacyjną nakleić po dokładnym wyschnięciu leku.

- Opatrywanie ran i zdejmowanie szwów:

Miejsce zabiegu należy zwilżyć lekiem octeniderm przy pomocy jałowego gazika lub z atomizera. Nadmierną ilość leku octeniderm osuszyć jałowym gazikiem. Szwy operacyjne należy osuszyć nawilżonymi w octenidermie® jałowymi gazikami.



Dane produktu

100 g płynu zawiera substancje czynne: oktenidyny
dichlorowodorek 0.10 g, 1-propanol 30.00 g, 2-propanol 45.00
g, substancje pomocnicze: woda oczyszczona.

Dane chemiczno-fizyczne

Forma	ciecz
Gęstość	ok. 0,85 g/cm ³ / 20 °C
Kolor	bezbardwy
pH	Nie dotyczy
Tarcie, dynamiczne	nie określono
Temperatura zapłonu	24 °C / Metoda: DIN 51755 Part 1

Wskazówki szczególne

Wskazówki i specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania.

- lek do stosowania na skórę
- unikać kontaktu leku z oczami i błonami śluzowymi
- lek łatwopalny
- nie są znane interakcje

W przypadku stosowania leku niezgodnie ze wskazaniami i sposobem stosowania, alkohole zawarte w produkcie mogą działać podrażniająco.

Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci. Z uwagi na niską temperaturę zapłonu (23,5°C) należy przestrzegać szczególnych zasad bezpieczeństwa podczas użytkowania i przechowywania. Lek łatwopalny.

Nie stosować leku po upływie terminu ważności.

Termin ważności: 5 lat.

Informacje dotyczące zamówienia

Artykuł	Forma dostawy	Art.-Nr.
OCTENIDERM płyn na skórę 250ml FL	10/Karton	118223
OCTENIDERM płyn na skórę 1000ml FL	10/Karton	118224

Informacje dotyczące ochrony środowiska

Firma Schülke & Mayr GMBH produkuje preparaty z wykorzystaniem metod ekonomicznych, zaawansowanych technologicznie i przyjaznych dla środowiska przy zachowaniu najwyższych standardów jakości.

Badania i informacje

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: MZ nr 13057

Na życzenie dostarczamy niezbędne raporty dotyczące preparatu.

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych i dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego, bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.



Schülke & Mayr GmbH posiada pozwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z §13 ustawy o produktach leczniczych oraz posiada certyfikat GMP.

Schülke Polska
Schülke Polska Sp. z o. o.
Al. Jerozolimskie 132
02-305 Warszawa, Polska
Telefon +48 0 22 11-60-700
Telefax +48 0 22 11-60-701
www.schulke.pl
schulke.polska@schulke.pl

Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt, Niemcy
Telefon +49 40 - 52100 - 0
+49 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
info@schuelke.com