



Farbloses Hautantiseptikum mit einer Remanenzwirkung von mindestens 24 Stunden

Einwirkzeit vor Eingriffen an talgdrüsenreicher Haut: 2 Min.

octeniderm® farblos

Unser Plus

- Mit Octenidin für eine Remanenzwirkung über mindestens 24 Stunden
- Breites antiseptisches Wirkungsspektrum (bakterizid inkl. Mykobakterien und MRSA, fungizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV, HSV)
- Schneller Wirkungseintritt
- Sehr gute Hautverträglichkeit

Anwendungsgebiete

- Zur präoperativen Hautantiseptik
- Zur postoperativen Nahtversorgung
- Vor dem Legen von Gefäßkathetern (z.B. ZVK)
- Vor Injektionen und Blutentnahmen
- Vor Punktionen, Exzisionen, Kanülierungen und Biopsien
- Zur hygienischen Händedesinfektion
- Zur chirurgischen Händedesinfektion

Anwendungshinweise

Vor allen invasiven Eingriffen

- octeniderm® unverdünnt anwenden
- Betreffendes Hautareal besprühen
- Betreffendes Hautareal alternativ mit einem getränkten Tupfer aufbringen
- Vollständige Benetzung der Haut sicherstellen
- Einwirkzeiten gemäß Anwendungsgebiet beachten

Vor Gelenkpunktionen und bei präoperativer Hautantiseptik

- Haare an der betroffenen Hautstelle mechanisch kürzen oder chemisch entfernen
- Grundsätzliche präoperative Waschungen (z.B. mit octenisan®) werden empfohlen
- Bei Verwendung vor Glukose-Testungen (z. B. Hämogluco-Sticks) Präparat gut abtrocknen lassen, um eventuelle Beeinträchtigungen der Messergebnisse zu vermeiden

Bei postoperativer Nahtversorgung

- Überschüssige Präparatemengen abtupfen bzw. abfließen lassen
- Operationsnähte mit einem getränkten Tupfer abtupfen

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
MRSA	gebrauchsfertig	15 Sek.
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV und HCV) gemäß DVV	gebrauchsfertig	15 Sek.
HSV gemäß DVV	gebrauchsfertig	15 Sek.

Anwendungsgebiet	Konzentration	Einwirkzeit
Chirurgische Händedesinfektion	gebrauchsfertig	3 Min.
Hygienische Händedesinfektion	gebrauchsfertig	30 Sek.
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-Liste



octeniderm® farblos

Produkt Daten

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/cm ³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	24 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar

Gefahren- und Sicherheitshinweise

R10 Entzündlich.
R67 Dämpfe können Schläfrigkeit und Benommenheit verursachen.

Besondere Hinweise

Zur äußeren 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. Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden. Entzündlich. Nicht in Kontakt mit Flammen oder eingeschalteten elektrischen Heizquellen bringen. Bei der Benutzung von Thermokautern oder anderen elektrischen Geräten auf eine ausreichende Abtrocknung achten. **Vor Gelenkpunktionen und bei präoperativer Hautantiseptik** Bei Verwendung von Inzisionsfolien vor dem Aufkleben der Folie auf eine ausreichende Abtrocknung achten, um die Haftung nicht zu beeinträchtigen. **Bei hygienischer und chirurgischer Händedesinfektion** Hände während der gesamten Applikationszeit feucht halten. **Bei Eingriffen an talgdrüsenreicher Haut** Das betroffene Hautareal durch mehrmaliges Auftragen 2 Minuten feucht halten.

Bestellinformation

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

Zubehör

Zubehör	Art.-Nr.
Sprühkopf für 1l-Flasche	180212
Tupfer-Dispenser für 1l-Flasche	129003

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 Care

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com

octeniderm® farblos

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. - **Anwendungsgebiete:** Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Katheterisierung von Blutgefäßen, Blut- und Liquorentnahmen, Injektionen, Punktionen, Exzisionen, Kanülierungen, 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. 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. Entzündlich. Nicht in offene Flammen sprühen. *Geprüft gegen Testviren BVDV (Surrogatviren für Hepatitis-C-Virus) und Vakzinavirus. 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 52100-0, 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 (0) 40 - 52100 - 0
Fax +49 (0) 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
mail@schuelke.com

Schülke & Mayr AG
Sihlfeldstrasse 58
8003 Zürich
Schweiz
Tel. +41 (0) 44 - 4665533
Fax +41 (0) 44 - 4665533
mail.ch@schuelke.com

Schülke & Mayr Ges.m.b.H.
Seidengasse 9
1070 Wien
Österreich
Tel. +43 (0) 1 - 5232501-0
Fax +43 (0) 1 - 5232501-60
office.austria@schuelke.com