



## octeniderm®

Lek stosowany w przedzabiegowej dezynfekcji skóry

### Zalety

- szybkie działanie i wysychanie,
- szerokie spektrum bójcze
- bez zawartości chlorheksydyny 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 leczniczy 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*. Produkt leczniczy octeniderm® ma co najmniej 48 godzinny efekt rezydualny.

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 <sup>3</sup> / 20 °C
Kolor	bezbarwny
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. W razie przypadkowego kontaktu produktu leczniczego octeniderm® z oczami należy natychmiast opłukać otwarte oczy dużą ilością wody przez kilka minut.
- Unikać wdychania oparów.
- Usunąć nadmiar produktu leczniczego, aby uniknąć jego nagromadzenia się.
- Produkt leczniczy łatwopalny. Nie rozpoczynać termokauteryzacji na skórze przed dokładnym wyschnięciem dezynfekowanych obszarów.
- Ze względu na wysoką zawartość alkoholu produkt leczniczy octeniderm® nie może być stosowany u wcześniaków i noworodków z niedojrzałą skórą, ponieważ może powodować oparzenia z powodu ograniczonej funkcji barierowej naskórka.

Produktu leczniczego octeniderm® nie należy używać razem z antyseptykami na bazie PVP-jodu (kompleks jodu z powidonem) na sąsiadujących partiach ciała, ponieważ może dojść do silnych brązowych, a nawet fioletowych przebarwień. octeniderm® jako produkt leczniczy kationowy może w połączeniu z amoniowymi środkami myjącymi lub detergentami spowodować trudno rozpuszczalne pozostałości.

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 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.

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania i tylko wtedy, gdy jest to konieczne. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.



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



Schulke Polska  
Schulke 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