



Tekuté antiseptikum na pokožku, sliznice a rany.

octenisept[®] 1mg/ml+20mg/ml Derm.rozt.aerodisp.

Naše Plus

- Bezbolestný - neštípe a nedráždi
- Bezfarebný
- Dezinfikuje a čistí rany, ničí mikroby
- Stimuluje procesy hojenia rany a napomáha regenerácii pokožky
- Vhodný počas tehotenstva aj dojčenia
- Vhodný pre novorodencov, dojčatá, deti i dospelých
- Podľa potreby možno ohriať na teplotu tela

Oblasti použitia

octenisept 1 mg/ml + 20 mg/ml Dermálna roztoková aerodisperzia je určený:

- Pre antiseptické ošetrenie malých povrchových rán.
- Pre opakované antiseptické ošetrenie slizníc a príľahlých tkanív pred diagnostickými zákrokmi v anogenitálnej oblasti vagíny, vulvy a žalúda.
- Pre opakované krátkodobé antiseptické ošetrenie tkanív pred katetrizáciou močového mechúra.
- Na dezinfekciu kože pred nechirurgickými zákrokmi.

Účinnosť

Baktericídna (vr. MRSA, chlamýdií a mykoplaziem), fungicídna na kvasinky a plesne, účinný na protozoa (Trichomonády), virucídny na HIV, HBV, HCV, Herpes simplex.

Pre bližšie informácie o mikrobiologickej účinnosti a expozičnej dobe kontaktujte zástupcu spoločnosti Schülke.

Návod na použitie

Aplikujte liek dôkladne na oblasť, ktorá má byť ošetrená, až kým nie je úplne navlhčená. Po použití musíte počkať aspoň dve minúty pred ďalšími výkonmi v ošetrovanej oblasti (ako napríklad priloženie obväzu). Účinnosť prípravku nastupuje

cca po 1 minúte a jeho remanentný efekt trvá najmenej 24 hodín.



Zloženie

1 ml roztoku octenisept 1 mg/ml + 20 mg/ml Dermálna roztoková aerodisperzia obsahuje:

- 1 mg oktenidíniumdichlorid
- 20 mg fenoxyetanol

Fyzikálno-chemické vlastnosti

Bod vzplanutia	Nepoužiteľné
Farba	bezfarebný
Forma	kvapalina
Hustota	cca. 1,005 g/cm ³ / 20 °C
pH	6 / 100 % / 20 °C

Zvláštne upozornenia

Predtým, ako začnete používať octenisept, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

- Liek sa nesmie injikovať ani aplikovať do tkaniva pod tlakom, aby sa zabránilo možnému poškodeniu tkaniva.
- Je potrebné sa vyhnúť preniknutiu octeniseptu do krvného obehu, napr. náhodnou injekciou.
- Ak sa octenisept dostane do kontaktu s povrchovo aktívnymi prípravkami (mydlo, saponát, atď.), jeho liečivo oktenidíniumdichlorid môže stratiť svoj účinok.
- V tehotenstve konzultujte použitie octeniseptu s lekárom alebo lekárnikom, v čase dojčenia je možné octenisept použiť s výnimkou oblasti prsníkov.
- octenisept sa nemá používať súbežne s PVP antiseptickými prípravkami na báze jódu na príľahlé oblasti kože.

Doba expirácie:

- 250 ml - 5 rokov

Objednávkové informácie

Názov produktu	Balenie	Číslo výrobku
octenisept colourless -CH- 50 ml FL	20/Kartón	121460
octenisept -SK- 250 ml FL	10/Kartón	70001321
Octenisept 1.000 ml (SUKL - 0208869)	10/Kartón	121477

Životné prostredie

Spoločnosť Schülke vyrába svoje produkty inovatívnymi a bezpečnými postupmi, hospodárne a šetrne k životnému prostrediu, dodržiavajúc vysoké štandardy kvality.

Typ prípravku

Liečivý prípravok



Skrátená informácia o lieku

Zloženie: 1 mg oktenidíniumdichlorid, 20 mg fenoxyetanol v 1 ml kožného roztoku v spreji. **Indikácie:** opakované, krátkodobé, antiseptické ošetrenie slizníc a príľahlých tkanív pred diagnostickými zákrokmi v anogenitálnej oblasti vrátane vagíny, vulvy a žalúda, pred katetrizáciou močového mechúra a tiež na antiseptické ošetrenie malých povrchových rán a dezinfekciu kože pred nechirurgickými zákrokmi. **Kontraindikácie:** Hypersenzitivita na liečivé látky alebo na ktorúkoľvek pomocnú látku. Nesmie sa používať na vyplachovanie brušnej dutiny (napr. pri chirurgickom zákroku) alebo močového mechúra, ani na tympanickej membráne. **Balenie:** 50 ml, 250 ml. **Dávkovanie a spôsob podávania:** octenisept 1mg/ml + 20 mg/ml dermálna roztoková aerodisperzia sa má aplikovať na oblasť určenú na ošetrenie, až kým sa nedosiahne úplné navlhčenie. Po aplikácii sa musí dodržať doba expozície aspoň 1 až 2 minúty. **Interakcie:** nepoužívať súbežne s PVP antiseptickými prípravkami na báze jódu. **Nežiaduce účinky:** Celkové poruchy v mieste podania. Zriedkavé: pálenie, sčervenanie, svrbenie a pocit tepla v mieste podania. Veľmi zriedkavé: kontaktná alergická reakcia. **Zvláštne upozornenia:** Treba sa vyhnúť preniknutiu octeniseptu do krvného obehu, napr. náhodným injikovaním. Liek sa nesmie injikovať ani aplikovať na tkanivá tlakom, aby sa zabránilo možnému poškodeniu tkaniva. Doteraz existuje iba skúsenosť z nepretržitého používania, ktoré netrvalo dlhšie ako 14 dní, preto sa má octenisept používať počas ošetrenia iba v obmedzenom čase. Úplná informácia - viď. "Súhrn charakteristických vlastností lieku". Prípravok je k dispozícii v lekárňach na voľný predaj, nie je hračený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. Informácie o cene vám poskytnú zástupcovia spoločnosti Schülke SK, s.r.o. **Držiteľ registračného rozhodnutia:** Schülke & Mayr GmbH, Robert-Koch-Str. 2, 22851 Norderstedt, Nemecko. **Registračné číslo:** 32/0049/16-S **Adresa v SR:** Schülke SK, s.r.o., Moštenická 3, 971 01 Prievidza, tel.: + 421 465 494 587, e-mail: schulkecz@schuelke.com. **Dátum poslednej revízie textu:** február 2017.



Spoločnosť Schülke & Mayr GmbH je držiteľom povolenia pre výrobu liečiv podľa § 13 ods. 1 zákona o liekoch a držiteľom certifikátov GMP pre lieky.

Distribútor
Schülke SK, s.r.o.
Moštenická 3
971 01 Prievidza
Slovenská republika
tel.: +421 465 494 587
www.schulke.sk
schulkesk@schuelke.com

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