

ASEPTODERM®

alkoholisches Hautdesinfektionsmittel

- besonders hautverträglich
- kurze Einwirkzeit
- sporenfrei gefiltert



- ✓ kurze Einwirkzeit
- ✓ sporenfrei gefiltert



PRÄPARATETYP

Gebrauchsfertiges alkoholisches Hautdesinfektionsmittel zum Besprühen oder Betupfen der Haut. Besonders hautverträglich, da ohne kumulierende Langzeitwirkstoffe, die auf der Haut verbleiben.

ANWENDUNGSGEBIETE

Hautdesinfektion vor Operationen, Inzisionen, Punktionen und Injektionen, Blutentnahmen, Katheterisierungen, kleinen medizinischen Eingriffen sowie Unfall- und Bagatellverletzungen.

ANWENDUNG

Die zu desinfizierende Haut mit der unverdünnten Lösung besprühen oder betupfen. Fragen zur Anwendung mit dem Arzt oder Apotheker klären.

WIRKUNGSSPEKTRUM

ASEPTODERM® wirkt :

- bakterizid (inkl. MRSA)
- tuberkulozid
- fungizid
- begrenzt viruzid

Ergebnisse aus in-vitro-Versuchen gegen BVDV und Vaccinia-virus lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z.B. Hepatitis-B-Virus, HI-Virus, Influenza-/Grippe-Virus.

EINWIRKZEITEN

Hautdesinfektion vor Injektionen, Punktionen peripherer Gefäße, konzentriert anwenden: 15 Sek.

Hautdesinfektion vor Operationen, Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen, Hohlorganen sowie operativen Eingriffen an talgdrüsenarmer Haut konzentriert anwenden:

mind. 1 Min.

an talgdrüsenreicher Haut konzentriert anwenden:

mind. 3 Min.

Haut ständig feucht halten.

bakterizid inkl. MRSA, fungizid (C. albicans)/levurozid

gem. DGHM/VAH

konz. 30 Sek.

Tbc

konz. 1 Min.

wirksam gegen behüllte Viren

inkl. HBV/HIV/HCV/Vaccinia-/BVDV/Influenza-/Grippe-Viren (begrenzt viruzid gem. RKI-Empfehlung) konz. 30 Sek.

ZUSAMMENSETZUNG

In 100 g der gebrauchsfertigen Lösung sind enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

2-Propanol 63,14 g

Sonstige Bestandteile:

Butan-1,3-diol, gereinigtes Wasser, Geruchstoffe.

LIEFERFORMEN

Einzelpackung	Verkaufseinheit	PZN	Art.-Nr.
250 ml Sprühlfl.	30 x 250 ml	0143633	00-501-0025-10
500 ml Spenderflasche	20 x 500 ml	-	00-501-005-10
1 L Spenderflasche	10 x 1 L	0143656	00-501-010-10
5 L Kanister	3 x 5 L	0143662	00-501-050-10





ASEPTODERM®

alkoholisches Hautdesinfektionsmittel

DOSIERHILFEN

Dosierpumpe für 500 und 1000 ml Flaschen, Dosierpumpe für 5 Liter Kanister, Kanisterumfüllhahn, Kanisterschlüssel

BESONDERE HINWEISE

Alkohohlaltig, entzündlich. Flammpunkt: 23 °C
Nicht in Kontakt mit offenen Flammen bringen. Auch nicht in der Nähe von Zündquellen verwenden. Erst nach Auftrocknung elektrische Geräte benutzen. Nach Verschütten des Desinfektionsmittels sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand und Explosion zu treffen.

Geeignete Maßnahmen sind z.B. das Aufnehmen der verschütteten Flüssigkeit und Verdünnen mit Wasser, das Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen. Symptome bei Verschlucken größerer Mengen: Euphorie, Enthemmung, Koordinationsstörungen, gerötetes Gesicht, typischer Geruch der Atemluft; in schweren Fällen Koma. Gegenmaßnahmen: Magenspülung, notfalls künstliche Beatmung; ansonsten symptomatische Behandlung. Ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen. Eine Anwendung bei Säuglingen darf nur unter ärztlicher Kontrolle erfolgen.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!
Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden.

NEBENWIRKUNGEN

Insbesondere bei häufiger Anwendung kann es zu kontaktirritativen Hautreaktionen (z.B. Rötung, Brennen) kommen. Auch Kontaktallergien sind möglich. Auftretende Nebenwirkungen sind dem Arzt oder Apotheker mitzuteilen.

WECHSELWIRKUNG

Keine bekannt

GEGENANZEIGEN

Nicht auf der Schleimhaut oder im Augenbereich anwenden. Überempfindlichkeit gegen Inhaltsstoffe.

GUTACHTEN

Dr. Pitten, Hygieniker, Gießen:
Gutachten zur Hautdesinfektion und Händedesinfektion nach DGHM/VAH-Richtlinien/ EN 1500/ EN 12791.

Prof. Dr. Werner, Hygieniker, Schwerin:
Gutachten zur Hautdesinfektion nach DGHM/VAH-Richtlinien.

Prof. Dr. Schubert, Hygieniker, Frankfurt/M.:
Gutachten zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion nach DGHM/VAH-Richtlinien/ EN 1500/ EN 12791.

Dr. Steinmann, Virologe, Bremen:
Gutachten zur BVDV-Wirksamkeit (HCV) gem. RKI-Richtlinien.
Gutachten zur Vacciniavirus-Wirksamkeit gem. RKI-Richtlinien.

Dr. Färber, Hygieniker, Gießen:
Gutachten zur tuberkuloziden Wirksamkeit.

Dr. Rapp, Virologin, Ochsenhausen:
Gutachten zur Vaccinia Viren-Wirksamkeit gem. RKI-Richtlinien.
Gutachten zur BVDV-Viren-Wirksamkeit gem. RKI-Richtlinien.

UMWELTINFORMATION

Die Produkte der Dr. Schumacher GmbH werden nach modernen, sicheren und umweltschonenden Verfahren hergestellt. Durch die Einhaltung hoher Qualitätsstandards wird eine gleichbleibende, sehr gute Produktqualität sichergestellt. Das Unternehmen ist zertifiziert nach DIN EN 13485, DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001 & BS OHSAS 18001 und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem nach EMAS.

ZULASSUNG / LISTUNGEN

Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste des VAH/DGHM.
Zugelassen nach AMG (Arzneimittelgesetz) in Deutschland, Zul.-Nr. 34734.00.00

Stand der Information: 11/2012

