



48 Stunden
Remanenz

Farbloses Hautantiseptikum mit 48-Stunden-
Remanenzwirkung

octeniderm®

Unser Plus

- Remanenzwirkung über mindestens 48 Stunden
- breites antiseptisches Wirkungsspektrum (bakterizid inkl. Mykobakterien und MRSA, fungizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV, HSV sowie Adenovirus Typ 5 und Rotavirus)
- entspricht Empfehlung der KRINKO zur "Prävention von Infektionen, die von Gefäßkathetern ausgehen"; Bundesgesundheitsbl 2017, 60:171-206
- sehr gute Hautverträglichkeit dermatologisch bestätigt
- gute Inzisionsfolienhaftung nach Abtrocknung
- falls kein Desinfektionsmittel zur Verfügung steht kann das Produkt auch zur Hyg. und chir. Händedesinfektion verwendet werden.

Anwendungsgebiete

- zur präoperativen Hautantiseptik und postoperativen Nahtversorgung
- vor dem Legen von Gefäßkathetern (z.B. ZVK)
- vor Injektionen und Blutentnahmen
- vor Punktions-, Exzisionen, Kanülierungen und Biopsien
- zur Nahtversorgung

Anwendungshinweise

Anbruchstabilität: 18 Monate

Vor allen invasiven Eingriffen

- octeniderm® unverdünnt anwenden
- betreffendes Hautareal besprühen oder alternativ mit einem getränkten Tupfer abreiben
- vollständige Benetzung der Haut sicherstellen
- Einwirkezeiten gemäß Anwendungsgebiet beachten

Vor Gelenkpunktionen und bei präoperativer Hautantiseptik

- Haare an der betroffenen Hautstelle mechanisch kürzen oder chemisch entfernen
- präoperative Waschungen (z.B. mit octenisan®) empfohlen

Bei postoperativer Nahtversorgung

- Überschüssige Präparatemengen abtupfen

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkezeit
bakterizid	gebrauchsfertig	15 Sek.
MRSA	gebrauchsfertig	15 Sek.
levurozid	gebrauchsfertig	15 Sek.
begrenzt viruzid	gebrauchsfertig	15 Sek.
HSV	gebrauchsfertig	15 Sek.

Anwendungsgebiet	Konzentration	Einwirkezeit
Hygienische Händedesinfektion	gebrauchsfertig	30 Sek.
Talgdrüsenechte Haut: Vor Gelenkpunktionen	gebrauchsfertig	60 Sek.
Talgdrüsenechte Haut: Vor Injektionen und Blutentnahmen	gebrauchsfertig	15 Sek.
Talgdrüsenechte Haut: Zur prä- und postoperativen Hautdesinfektion	gebrauchsfertig	60 Sek.
Talgdrüsenechte Haut	gebrauchsfertig	2 Min.

Listungen

- VAH-Zertifikat
- ÖGHMP-Zertifikat



Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile:
Octenidindihydrochlorid 0,1 g, 1-Propanol 30,0 g, 2-Propanol
45,0 g
Sonstige Bestandteile: gereinigtes Wasser

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,85 g/cm3 / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	24 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar

Besondere Hinweise

Zur äußereren Anwendung auf intakter Haut. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden. Brennbar. Nicht in Kontakt mit Flammen oder eingeschalteten elektrischen Heizquellen bringen.

Vor Injektionen, Punktions, Exzisionen, etc.

Bei Verwendung vor Glukose-Testungen (z. B. Hämogluco-Sticks) Präparat gut abtrocknen lassen, um eventuelle Beeinträchtigungen der Messergebnisse zu vermeiden.

Vor Gelenkpunktionen und bei präoperativer Hautantiseptik

Bei der Benutzung von Thermokautern oder anderen elektrischen Geräten auf eine ausreichende Abtrocknung achten.

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 gut angefeuchtet halten.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
octeniderm 1 l FL	10/Karton	118221
octeniderm 250 ml FL	10/Karton	70000008

Anwendungshilfen

Anwendungshilfen	Art.-Nr.
Dosierpumpe für 500 ml / 1 L	180303
S&M Sprühpumpe Standard DIN32	180112

Verwandte Produkte

- kodan® forte farblos
- kodan® forte gefärbt
- octenisan® Waschhandschuhe
- octenisan® wash lotion
- octenisept®

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.at.

Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com

octeniderm®

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: 30,0 g 1-Propanol, 45,0 g 2-Propanol, 0,1 g Octenidindihydrochlorid. **Anwendungsbiete:** octeniderm® ist ein Antiseptikum zur Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Katheterisierungen von Blutgefäßen, Blut- und Liquorentnahmen, Injektionen, Punktions-, Exzisionen, Kanülierungen, Biopsien sowie zur zeitlich begrenzten Nahtversorgung und zur zeitlich begrenzten Prävention kathererassozierter Infektionen. octeniderm® weist eine remanente Wirkung von 48 h auf. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. octeniderm® soll aufgrund des hohen Alkoholanteils nicht bei Frühgeborenen und Neugeborenen mit unreifer Haut angewendet werden. **Abgabe:** rezeptfrei, apothekenpflichtig. **Wirkstoffgruppe:** Pharmakotherapeutische Gruppe: Antiseptika und Desinfektionsmittel, ATC-Code: D08AJ57, Octenidin, Kombinationen. **Zulassungsinhaber:** Schülke & Mayr Ges.m.b.H., A-1070 Wien, Tel. (+43) 1/523 25 01. **Stand der Information:** 03.2017. Weitere Angaben wie Dosierung und Art der Anwendung, Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.



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 Österreich
Schülke & Mayr GmbH
Seidengasse 9
1070 Wien, Österreich
Tel. +43 (1) 523 25 01
Fax +43 (1) 523 25 01 - 60
www.schuelke.at
office.austria@schuelke.com

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