

Hospisept® gefärbt

Alkoholisches Haut-Desinfektionsmittel





Produktinformation

Bitte sorgfältig lesen!

Hospisept® gefärbt

Lösung zur Anwendung auf der Haut

Wirkstoffe: 55 % Propan-1-ol, 15,84 % Ethanol 96 %

Zul.-Nr.: 68314.00.00

ZUSAMMENSETZUNG

100 g Lösung enthalten: Wirksame Bestandteile: 55,0 g Propan-1-ol, 15,84 g Ethanol 96 %

Sonstige Bestandteile: Butan-2-on, Farbstoffe Ponceau 4R und

Gelborange S, Gereinigtes Wasser

ANWENDUNGSGEBIET

Hautantiseptik von intakter Haut vor operativen Eingriffen. Wirkspektrum: Bakterizid (inkl. TbB), fungizid, begrenzt viruzid (inkl. HBV/HCV/HIV)

ART DER ANWENDUNG/DOSIERUNGSANLEITUNG

Hospisept® gefärbt ist unverdünnt auf intakter Haut und nur äußerlich folgendermaßen anzuwenden:

Haut-Desinfektion:

Erwachsene

Mit einem sterilen Tupfer auftragen. Die Haut muss während der gesamten Einwirkzeit durch das Präparat feucht gehalten werden. Die Haut anschließend an der Luft vollständig trocknen lassen, insbesondere vor der Anwendung thermoelektrischer Geräte.

Wirksamkeit gegenüber Bakterien (inkl. TbB). Pilzen und behüllten Viren	Konzen- tration	Einwirkzeit (mind.)
Anwendung an talgdrüsenarmer Haut		
- Vor Punktionen und Injektionen	konz.	15 s
 Vor Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen, Hohlorganen und operativen Eingriffen 	konz.	1 min.
Anwendung an talgdrüsenreicher Haut		
- Vor allen Eingriffen	konz.	1 min
Begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) (gem. RKI-Empfehlung BG-Blatt 01/2004)	konz.	30 s

Alkohole sind wirksam gegen gram-negative und gram-positive Bakterien, einschließlich Mykobakterien, Hefen und Viren. Sie sind auch wirksam gegen antibiotikaresistente Bakterienstämme (z.B. MRSA).

Kinder und Jugendliche

Für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen aufgrund des Fehlens von Daten zur Sicherheit nicht empfohlen. Nur unter ärztlicher Kontrolle anzuwenden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Bei sachgemäßem Gebrauch kann Hospisept® gefärbt während der Schwangerschaft und Stillzeit verwendet werden.

GEGENANZEIGEN

Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe.

NEBENWIRKUNGEN

Bei vorgeschädigter Haut vorübergehendes Brennen aufgrund des Alkoholgehaltes möglich. Kann in sehr seltenen Fällen (<1/10.000) zu Hautirritationen oder Überempflindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe kommen.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt/Apotheker oder an das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

WARN- UND LAGERHINWEISE

- Arzneimittel nicht über 25 °C und für Kinder unzugänglich aufbewahren! Flammpunkt nach DIN 51755: 26 °C. Entzündlich. Von Zündquellen fernhalten! Nicht in offene Flamme sprühen! Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu entsorgen!
- Hospisept® gefärbt ist augen- und schleimhautreizend. Es sollte nicht in der Nähe der Augen, auf verletzter Haut oder auf Schleimhäuten angewendet werden. Bei unbeabsichtigtem Kontakt mit Augen oder Schleimhäuten wird empfohlen, sofort mit viel Wasser zu spülen (im Falle der Augen auch unter Augenlidern). Bei anhaltender Reizung muss ein Arzt aufgesucht werden.
- Hospisept® gefärbt ist nur äußerlich anzuwenden. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ärztlicher Rat einzuholen.
- Vor Anwendung elektrischer Geräte müssen Hände und Patientenhaut trocken sein. Vorsicht ist geboten bei der Anwendung von Hospisept® gefärbt bei alkoholempfindlichen Oberflächen
- Vorsicht ist geboten, wenn größere Mengen Hospisept® gefärbt verschüttet werden, da Hospisept® gefärbt entzündlich ist (Brand- und Explosionsgefahr!). In diesem Fall sind sofort folgende Vorsichtsmaßnahmen zu treffen: Beseitigen von Zündquellen, Verdünnen mit viel Wasser, Aufnehmen der Flüssigkeit sowie Lüften des Raumes.

PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

- Ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen ("Sterilbank") erfolgen!
- Haltbarkeit: 36 Monate

Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden! Auch nach Anbruch nur bis zum Verfallsdatum verwenden.

Stets Kennzeichnung des Behältnisses beachten!

BESONDERE HINWEISE

Arzneimittel sicher verwenden. Vor Gebrauch stets Kennzeichnung und Gebrauchsinformation lesen.

STAND DER INFORMATION

April 2018

VERSANDEINHEIT/PACKUNG

15 x 250 ml-Flasche mit Sprühpumpe 6 x 1000 ml-Flasche

Art-Nr. 2445 2440

Haben Sie spezielle Fragen? Rufen Sie uns an! Wir rufen sofort zurück.

Vous avez des questions? Contactez-nous au numéro suivant – Nous vous rappellerion aussitôt!

D: 030 - 77 99 2-0 CH: 056 - 441 69 81



Kaiser-Wilhelm-Str. 133, D-12247 Berlin Telefon +49 30 77992-0, Telefax +49 30 77992-269 www.lysoform.de, e-mail: kontakt@lysoform.de

LYSOFORM

Schweizerische Gesellschaft für Antisepsie AG Dorfstr. 26a, CH-5210 Windisch Telefon +41 56 4416981, Telefax +49 56 4424114 www.lysoform.ch