



octenisept® płyn

Lek stosowany w profilaktyce i leczeniu ran oraz zakażeń błon śluzowych i skóry

Zalety

- bezbarwny
- bez zawartości chlorheksydyny i jodu
- bezbolesny
- bez alkoholu
- szerokie spektrum działania

Obszary zastosowania

octenisept® jest wskazany do:

- odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi
 - wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach - np. szwów pozabiegowych
 - wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie jamy ustnej, narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego
 - w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikutu pępowninowego)
 - do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej)
 - ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej
 - w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądźci prącia mężczyzny
- octenisept® jest przeznaczony do stosowania u dorosłych i dzieci w każdym wieku.
- Przeciwwskazania:**
Nadwrażliwość na dichlorowodorek oktenidyny, fenoksytanol lub na którąkolwiek z substancji pomocniczych. Nie należy stosować produktu leczniczego octenisept® do płukania jamy brzusznej. Dichlorowodorek oktenidyny jest bardziej toksyczny przy stosowaniu

dożylnym niż doustnym, dlatego należy unikać przedostawania się leku w większych ilościach do krwioobiegu np. na skutek pomyłkowej iniekcji. Z uwagi na to, że dichlorowodorek oktenidyny w leku octenisept® występuje tylko w ilości 0,1% zagrożenie tą substancją jest mało prawdopodobne.

Właściwości produktu

Bezalkoholowy płyn do bezbolesnego odkażania powierzchownych ran, błon śluzowych i skóry o szerokim spektrum skuteczności mikrobiologicznej. Lek działa bakterioobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo. Lek działa na bakterie (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (Herpes simplex, inaktywuje HBV i HIV).
Postać farmaceutyczna:
Płyn. Przezroczysty, bezbarwny, prawie bezwonny.
Właściwości farmakologiczne:
Właściwości farmakodynamiczne - grupa farmakoterapeutyczna: leki dezynfekujące i antyseptyczne; fenoksytanol i leki złożone zawierające fenoksytanol. Kod ATC: D 08 AJ 57.

Wskazówki dotyczące stosowania

Lek octenisept® zalecany jest do stosowania w postaci nierozcieńczonej.
octenisept® należy nanosić minimum raz na dobę na leczony obszar poprzez spryskanie, przetarcie jałowym gazikiem, lub za pomocą przemoczka zapewniając całkowite nawilżenie.

• **Dezynfekcja skóry i błon śluzowych:**
Partie skóry i błon śluzowych, które mają być poddane zabiegowi muszą być dokładnie zwilżone jałowym gazikiem nasączonym lekiem octenisept® lub zwilżone poprzez rozpylenie leku bezpośrednio na dostępne partie skóry i błon śluzowych. Należy przestrzegać wymaganego czasu oddziaływania - minimum 1 minuta, wskazane przedłużenie do 5 minut. Należy zwrócić uwagę na równomierne zwilżenie całej powierzchni. Pozostawić na co najmniej 1 minutę.





Lek stosowany w profilaktyce i leczeniu ran oraz zakażeń błon śluzowych i skóry

octenisept® płyn

Wspomagająco w leczeniu grzybic skóry, między palcami stóp produkt leczniczy rozpylać na chore powierzchnie rano i wieczorem przez okres 14 dni.

- **Antyseptyka powierzchownych ran:**

Ranę należy spryskać lub przetrzeć jałowym gazikiem nasączonym lekiem octenisept®. Leku octenisept® należy używać zawsze przy każdej zmianie opatrunku. W ranach z wysiękiem należy użyć octeniseptu w postaci przymocza, zapewniając kontakt z raną oraz jej nawilżenie przez minimum 1 minutę, wskazane przedłużenie czasu do 5 minut.

- **Pielęgnacja szwów pooperacyjnych:**

Ranę należy spryskać lub przetrzeć jałowym gazikiem nasączonym lekiem octenisept®. Leku octenisept® należy używać zawsze przy każdej zmianie opatrunku. Produkt leczniczy działa odkażająco i znieczulająco. Odkażanie otoczenia rany należy przeprowadzić za pomocą jałowych gazików nasączonych nierozcieńczonym lekiem octenisept®, promieniście od środka na zewnątrz rany.

- **Antyseptyka błony śluzowej pochwy:**

Lekiem octenisept® należy zwilżyć powierzchnie błony śluzowej pochwy zapewniając kontakt leku z błoną śluzową przez minimum 1 minutę. W licznych badaniach klinicznych wykazano, że lek octenisept® skutecznie działa bakteriobójczo na różne bakterie m. in. G (+) i G(-), grzyby, wirusy.

- **Antyseptyka żołądki prącia mężczyzny:**

Lekiem octenisept® należy zwilżyć powierzchnie błony śluzowej żołądki prącia zapewniając kontakt leku z błoną śluzową przez minimum 1 minutę.

- **Dezynfekcja jamy ustnej:**

Jamę ustną należy płukać intensywnie ilością 20 ml leku octenisept® przez 20 sekund.

- **Pielęgnacja kikuta pępowninowego:**

Do pielęgnacji kikuta pępowninowego należy użyć gazika nasączonego lekiem octenisept®. Po 1 minucie należy osuszyć kikut oraz skórę wokół. Należy utrzymywać kikut pępowninowy dziecka w czystości i suchości.



Dane produktu

100 g płynu zawiera substancje czynne: oktenidyny dichlorowodorek 0,10 g, fenoksyetanol 2,00 g, substancje pomocnicze: kokamidopropylbetaina - roztwór 30% lub 38% (octan dimetyloamoniowy kwasu amidopropylkokosowego, sodu chlorek, woda), sodu D-glukonian, glicerol 85%, sodu wodorotlenek, woda oczyszczona.

Dane chemiczno-fizyczne

Forma	ciecz
Gęstość	ok. 1,005 g/cm ³ / 20 °C
Kolor	bezbardwy
pH	6 / 100 % / 20 °C
Tarcie, dynamiczne	Brak dostępnych danych
Temperatura zapłonu	Nie dotyczy

Wskazówki szczególne

- stosowanie roztworu wodnego oktenidyny (0,1%, z fenoksyetanołem lub bez) do odkażania skóry przez zabiegami inwazyjnymi wiązało się z ciężkimi reakcjami skórnymi u wcześniaków z małą masą urodzeniową. Przed rozpoczęciem dalszych etapów interwencji należy usunąć wszelkie nasączone roztworem materiały, osłony lub fartuchy. Nie należy stosować nadmiernych ilości ani nie należy dopuszczać do gromadzenia się roztworu w fałdach skóry lub pod pacjentem oraz do kapania na podkłady lub inne materiały, które stykają się bezpośrednio z pacjentem. Przed nałożeniem opatrunku okluzyjnego na miejsca, które były wcześniej poddane działaniu octeniseptu, należy upewnić się, że nie pozostał nadmiar produktu,
- lek odkażający na skórę i małe, powierzchowne rany. octenisept[®] stosować z oryginalnych opakowań,
- nie mieszać z innymi preparatami (a w szczególności z preparatami zawierającymi jod), ponieważ może dojść do silnych brązowych, a nawet fioletowych przebarwień.
- należy przestrzegać całkowitego zwilżenia powierzchni lekiem octenisept[®],
- lek octenisept[®] nie ma negatywnego wpływu na proces gojenia się w ranie,
- lek octenisept[®] może być stosowany ze specjalistycznymi opatrunkami do ran,
- opatrunki, folie operacyjne mogą być założone dopiero po dokładnym wyschnięciu leku octenisept[®],
- w celu uniknięcia możliwości uszkodzenia tkanek, obrzęku miejscowego nie wolno wstrzykiwać lub wprowadzać produktu leczniczego do tkanki pod ciśnieniem. W każdym przypadku należy zapewnić odpowiedni odpływ z jam rany (np. drenaż, odsysacz),
- nie należy stosować do oczu,
- nie zaleca się stosowania leku octenisept[®] do wnętrza ucha oraz nie należy dopuszczać do jego połknięcia,
- nie należy stosować do płukania jamy brzusznej,
- octenisept[®] jako produkt leczniczy kationowy może w połączeniu z anionowymi środkami myjącymi lub

detergentami spowodować trudno rozpuszczalne pozostałości,

- przechowywać w temperaturze poniżej 25°C,
- przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci,

Nie stosować leku po upływie terminu ważności.

Termin ważności: opakowanie 250 ml oraz 1000 ml - 5 lat (po otwarciu opakowania - 3 lata), opakowanie 50 ml oraz 100 ml - 3 lata (po otwarciu opakowania - 3 lata)

Informacje dotyczące zamówienia

Artykuł	Forma dostawy	Art.-Nr.
OCTENISEPT płyn 50ml FL	20/Karton	121430
octenisept -PL- 100 ml FL	20/Karton	70003564
OCTENISEPT płyn 1000ml FL	10/Karton	121424
OCTENISEPT płyn 250ml FL	10/Karton	121436

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 pozwolenie: MZ nr 13036.

Na życzenie dostarczamy niezbędne raporty dotyczące preparatu.

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Zwróć uwagę na przeciwwskazania. 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.

Dystrybutor
Schülke 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.com

Producent
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