



Tekuté antiseptikum na pokožku, rány a sliznice.

**Nepálí &
Nedráždí**

octenisept®

Naše Plus

- Bezbolestný - nepálí a nedráždí
- Bezbarvý
- Dezinfikuje a čistí rány, ničí mikroby
- Stimuluje procesy hojení rány a napomáhá regeneraci pokožky
- Vhodný během těhotenství i kojení
- Vhodný pro novorozence, kojence, děti i dospělé
- Dle potřeby lze ohřát na teplotu těla
- Rychlý a remanentní účinek (24 hodin)
- Široké spektrum antimikrobiální účinnosti

Oblast použití

octenisept® kožní roztok/ octenisept® 0,1 g / 100 g kožní sprej, roztok je určený:

- Pro opakovanou podpůrnou antiseptickou léčbu akutních i chronických ran, chirurgických ran, dekubitů a popálenin.
- Pro antiseptické ošetření sliznic a přilehlých oblastí kůže před diagnostickými a chirurgickými intervencemi v dutině ústní (před extrakcí zubu), anogenitálních a urogenitálních oblastech (před zavedením močového katetru).

Účinnost

Baktericidní (vč. MRSA, chlamydií, kapavky, gardnerella), fungicidní na kvasinky a plísně, účinný na protozoa (Trichomonády), virucidní na HIV, HBV, HCV, Herpes simplex
Pro získání více informací o mikrobiologické účinnosti a expoziční době kontaktujte zástupce společnosti Schülke.

Návod na použití

- **octenisept®** je aplikován na ošetřovaný povrch pomocí tamponu namočeného do přípravku tak, aby byla zvlhčena celá plocha. Na obtížně přístupná místa aplikujeme pomocí rozprašovače. Mezi aplikací a následujícím zákrokem musí být dodržen časový interval 1 až 2 minuty. Nástup účinku

octenisept® je rychlý (1 min.) a dostatečná účinnost je zaručena po dobu 24 hod. od aplikace.

- **octenisept® 0,1 g / 100 g kožní sprej, roztok** se nastříká na cílovou oblast tak, aby bylo zajištěno její úplné zvlhčení. Po aplikaci je třeba dodržet dobu kontaktu alespoň 1 až 2 minuty, než jsou prováděny další zákroky. Nástup účinku **octenisept® 0,1 g / 100 g kožní sprej, roztok** je rychlý (1 min.) a dostatečná účinnost je zaručena po dobu 24 hod. od aplikace.



Složení

100 g přípravku octenisept® kožní roztok / octenisept® 0,1 g / 100 g kožní sprej, roztok obsahuje následující látky:

- 0,1 g Octenidine dihydrochloride
- 2 g 2-Phenoxyethanol

Fyzikálně-chemické vlastnosti

Barva	bezbarvý
Forma	kapalný
Hustota	cca. 1,005 g/cm ³ / 20 °C
pH	6 / 100 % / 20 °C
Zápalná teplota	Nevztahuje se

Zvláštní upozornění

Aby se zabránilo možnému poškození tkaniva, výrobek nesmí být aplikován injekčně do tkaniva. Produkt je určený jen na povrchové použití (aplikace tampónem nebo postříkem).

- octenisept® by se neměl používat na laváž dutiny břišní (například intraoperačně), močového měchýře, nosu, ušního bubínku
- nepolykejte octenisept®
- neaplikujte injekčně do krvního oběhu
- nekombinujte octenisept® s jinými antiseptiky
- nepoužívejte octenisept® v kombinaci s PVP-jódem
- bandáže a incízní fólie je možné aplikovat až po úplném vysušení octeniseptu®
- octenisept® se může zahřát na tělesnou teplotu
- po otevření octenisept® nesmí být používán déle než tři roky, nebo déle než je datum expirace šarže
- aplikace v prvním trimestru gravidity by se měla provádět dle přesných indikací a pod dozorem lékaře
- octenisept® nesmí být aplikován do oka. V případě kontaktu přípravku s okem okamžitě vypláchněte velkým množstvím vody

Objednávkové informace

Název produktu	Balení	Číslo výrobku
Octenisept 50 ml, sprej (SUKL - 0208115)	20/Karton	121487
Octenisept 500 ml (SUKL - 0208868)	20/Karton	121478
Octenisept 250ml, sprej (SUKL - 0208116)	10/Karton	121486
Octenisept 250ml (SUKL - 0208867)	10/Karton	121476
Octenisept 1.000 ml (SUKL - 0208869)	10/Karton	121477

Související přípravky

- octenilin® wound gel
- octenilin® wound irrigation solution
- octenisept® gel

Životní prostředí

Společnost Schülke své produkty vyrábí inovativními a bezpečnými postupy šetrnými k životnímu prostředí, hospodárně a za dodržení vysokých standardů kvality.

Typ přípravku

Léčivý přípravek



Zkrácená informace o léku

Složení: 0,1 g octenidine dihydrochloridum, 2,0 g phenoxyethanolum v kožním spreji, roztoku. **Indikace:** Opakované krátkodobé antiseptické ošetření sliznice a přilehlých oblastí kůže před diagnostickými a chirurgickými zákroky v anogenitální oblasti vagíny, vulvy a glans penis, a také před katetrizací močového měchýře a pro opakované krátkodobé antiseptické ošetření ran. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku. Nesmí být aplikován přímo do očí, na ušní bubínek, při intraoperačním výplachu dutiny břišní a močového měchýře. **Balení:** 50 ml, 250 ml. **Dávkování a způsob podání:** Octenisept 0,1g/100g kožní sprej, roztok se nastříká na cílovou oblast tak, aby bylo zajištěno její úplné zvlhčení. Po aplikaci je třeba dodržet dobu kontaktu alespoň 1 až 2 minuty, než jsou prováděny další zákroky. Dostatečná účinnost je zaručena pouze po dobu 2 hodin od aplikace přípravku Octenisept 0,1g / 100g kožní sprej, roztok. **Interakce:** Nepoužívejte současně s antiseptiky na bázi jodovaného povidonu. **Nežádoucí účinky:** Celkové poruchy a reakce v místě aplikace. Vzácné: pálení, zarudnutí, svědění a pocit tepla v místě aplikace. Velmi vzácné: kontaktní alergická reakce. **Zvláštní upozornění:** Je třeba dbát na to, aby větší množství přípravku Octenisept 0,1g / 100g kožní sprej, roztok nebylo polknuto nebo aby se nedostalo do tělního oběhu např. jako důsledek náhodného vstříknutí. Aby se zabránilo poškození tkáně, přípravek nesmí být aplikován do tkáně pod tlakem. Z dutin v ranách musí být zajištěna drenáž (např. vhodným flexibilním drénem). Prozatím jsou zkušenosti pouze s používáním, které nepřesáhlo 14 dní, takže Octenisept má být používán pouze po omezenou dobu. Úplná informace - viz "Souhrn údajů o přípravku". Přípravek je k dispozici v lékárnách na volný prodej a není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Informace o ceně Vám podají zástupci společnosti Schülke CZ, s.r.o. **Výrobce / Držitel registračního rozhodnutí:** Schülke & Mayr GmbH, Robert-Koch-Str. 2, 22851 Norderstedt, Německo. **Registrační číslo:** 32/462/12-C. **Adresa v ČR:** Schülke CZ, s.r.o., Lidická 445, 735 81 Bohumín, tel.: +420 558 320 260, e-mail: schulkecz@schuelke.com. **Datum poslední revize textu:** 2.3.2016



Společnost Schülke & Mayr GmbH je držitelem oprávnění výrobce podle § 13 odst. 1 německého zákona o léčivých přípravcích a certifikátů o dodržování GMP pro léčivé přípravky.

Distributor
Schülke CZ, s.r.o.
Lidická 445
735 81 Bohumín
Česká republika
tel.: +420 558 320 260
www.schuelke.cz
schulkecz@schuelke.com

Výrobce
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