



Farbloses Hautantiseptikum mit einer Remanenzwirkung von mindestens 48 Stunden.

Einwirkzeit vor Eingriffen an talgdrüsenreicher Haut: 2 Min.

octeniderm® farblos

Unser Plus

- Remanenzwirkung über mindestens 48 Stunden
- Breites antiseptisches Wirkungsspektrum (bakterizid inkl. Mykobakterien und MRSA, levurozid, fungizid, begrenzt viruzid inkl. HIV, HBV, HCV, HSV, Adenovirus und Rotavirus)
- Schneller Wirkungseintritt

Anwendungsgebiet

- Präoperative Hautantiseptik/postoperative Nahtversorgung
- Vor dem Legen von Gefäßkathetern (z.B. ZVK)
- Vor Injektionen, Blutentnahmen, Punktionen, Exzisionen, Kanülierungen und Biopsien
- Falls kein spezielles Händedesinfektionsmittel zur Verfügung steht, kann octeniderm® farblos auch zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion verwendet werden.

Anwendungsgebiete	Einwirkzeit
Hygienische Händedesinfektion (EN 13727 EN 1500)	30 Sek.
Chirurgische Händedesinfektion (EN 13727 EN 12791)	3 Min.
Talgdrüsenarme Haut: Vor Gelenkpunktionen (gemäß VAH)	60 Sek.
Talgdrüsenarme Haut: Vor Injektionen und Blutentnahmen (gemäß VAH)	15 Sek.
Talgdrüsenarme Haut: Zur prä- und postoperativen Hautdesinfektion (gemäß VAH)	60 Sek.
Talgdrüsenreiche Haut (gemäß VAH)	2 Min.

Anwendungshinweise

Vor allen invasiven Eingriffen

- Betreffendes Hautareal besprühen/mit einem getränkten Tupfer aufbringen, vollständige Benetzung der Haut sicherstellen und Einwirkzeiten beachten
- Überschüssiges Präparat aufnehmen, um eine Pfützenbildung zu vermeiden

Zur präoperativen Hautantiseptik

- Haare der betroffenen Hautstelle mechanisch kürzen
- Präoperative Waschung (z.B. mit octenisan®) wird empfohlen
- Um das Verwischen von Hautmarkierungen zu vermeiden, ausschließlich Hautmarkierungsstifte mit einer ausreichenden Alkoholbeständigkeit verwenden
- Beim Kleben von Inzisionsfolien auf ausreichende Abtrocknung achten, um die Haftung nicht zu beeinträchtigen

Mikrobiologische Wirksamkeit

	Testmethode	Einwirkzeit
Bakterien, Hefen und Mykobakterien		
MRSA	EN 13727	15 Sek.
bakterizid	EN 13727	15 Sek.
levurozid	gemäß VAH (VAH-Methode 9)	15 Sek.
mykobakterizid	EN 14348	1 Min.



octeniderm® farblos

Mikrobiologische Wirksamkeit

	Testmethode	Einwirkzeit
Viren		
Adenovirus (Typ 5)	gemäß DVV/ RKI-Richtlinie	1 Min.
Herpes simplex-Virus	EN 14476	15 Sek.*
Rotavirus	EN 14476 gemäß DVV/ RKI-Richtlinie	30 Sek.*
begrenzt viruzid	EN 14476	15 Sek.*

Angaben aller Konzentrationen unter hoher organischer Belastung

*geringe Belastung

Zertifikate / Normen



Produktdaten

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten folgende Wirkstoffe:

0.1 g Octenidindihydrochlorid, 30 g 1-Propanol (Ph.Eur.), 45 g 2-Propanol (Ph.Eur.)

Sonstige Bestandteile: gereinigtes Wasser

Chemisch-physikalische Daten

Farbe	farblos
Dichte	ca. 0,85 g/cm ³ / 20 °C
Flammpunkt	24 °C / Methode: DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
Geruch	nach Alkohol

Besondere Hinweise

Zur äußeren Anwendung auf intakter Haut. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Das Produkt soll aufgrund des hohen Alkoholanteils nicht bei Frühgeborenen und Neugeborenen mit unreifer Haut (z.B. eingeschränkte Barrierefunktion der Haut) angewendet werden. Entzündlich. Nicht in Kontakt mit Flammen oder eingeschalteten elektrischen Heizquellen bringen. Überschüssiges Präparat aufnehmen, um eine Pfützenbildung zu vermeiden. Bei der Benutzung von Thermokautern oder anderen elektrischen Geräten auf eine ausreichende Abtrocknung achten. Bei versehentlichem Augenkontakt mit octeniderm® farblos sofort bei geöffnetem Lidsplatt mehrere Minuten mit viel Wasser spülen. Das Einatmen von Dämpfen ist zu vermeiden. Bei Verwendung vor Glukose-Testungen (z. B. Hämogluco-Sticks) Präparat gut abtrocknen lassen, um eventuelle Beeinträchtigungen der Messergebnisse zu vermeiden. Bei Kontakt von octeniderm® farblos mit Produkten auf Basis von PVP-Iod kann es zu starken braunen bis violetten

Verfärbungen kommen. octeniderm® farblos nicht mit gefärbten Produkten kombinieren. Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach Anbruch: 18 Monate

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	GTIN	PZN	Art.-Nr.
octeniderm® farblos 1 l Flasche	10 / Karton(s)	4032651182121	3673219	118212
octeniderm® farblos 250 ml Flasche	10 / Karton(s)	4032651182114	3673202	118211
octeniderm® farblos Klinikpackung 250 ml Flasche	10 / Karton(s)	4032651983698		70003350

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen und sicheren Verfahren unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Informationen

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com.

Für individuelle Fragen:

Application Department

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com



octeniderm® farblos

Wirkstoffe: Octenidindihydrochlorid, 1-Propanol (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph.Eur.).

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: 0,1 g Octenidindihydrochlorid, 30,0 g 1-Propanol (Ph.Eur.), 45,0 g 2-Propanol (Ph.Eur.). Sonstiger Bestandteil: gereinigtes Wasser.

Anwendungsgebiete: Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Katheterisierung von Blutgefäßen, Blut- und Liquorentnahmen, Injektionen, Punktionen, Exzisionen, Kanülierungen, Biopsien sowie zur Nahtversorgung. Falls kein spezielles Händedesinfektionsmittel zur Verfügung steht, kann octeniderm® farblos auch zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion verwendet werden.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile. Nebenwirkungen: Bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen wie Rötungen, Brennen und Juckreiz kommen. Auch allergische Reaktionen (z.B. Kontaktekzem) sind möglich. Stand 05/25

Zu Risiken und Nebenwirkungen lesen Sie die Packungsbeilage und fragen Sie Ihre Ärztin, Ihren Arzt oder in Ihrer Apotheke.

Schülke & Mayr GmbH, D-22840 Norderstedt, Tel. +49 40 52100-666, info@schuelke.com

schülke +

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Straße 2
22851 Norderstedt |
Deutschland
Tel. +49 40 52100-666
www.schuelke.com
info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.