

ASEPTODERM®



Alkoholisches
Hautdesinfektionsmittel
zum Besprühen oder
Betupfen der Haut



PRODUKTBESCHREIBUNG

- bakterizid, levurozid, tuberkulozid
- begrenzt viruzid
- farbstofffrei

ASEPTODERM ist ein gebrauchsfertiges alkoholisches Hautdesinfektionsmittel zum Besprühen oder Betupfen der Haut.

ASEPTODERM ist frei von remanenten Wirkstoffen sowie Phenolen und QAV.

ANWENDUNGEN UND HINWEISE

Darreichungsform

Lösung zur Anwendung auf der Haut.

Anwendungsgebiete

Hautdesinfektion vor Operationen, Inzisionen, Punktionen und Injektionen.

Wirksamkeit

- bakterizid
- tuberkulozid
- levurozid
- begrenzt viruzid

Ergebnisse aus in-vitro-Versuchen gegen BVDV und Vacciniavirus lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, zum Beispiel Hepatitis-B-Virus, HI-Virus, Hepatitis-C-Virus.

Dosierung und Art der Anwendung

Hautdesinfektion: Besprühen oder Betupfen der Haut.

An talgdrüsenarmer Haut: Vor Injektionen und Punktionen konzentriert anwenden: Einwirkzeit 15 Sek.

Vor Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen, Hohlorganen sowie operativen Eingriffen konzentriert anwenden: Einwirkzeit mindestens 1 Min.

An talgdrüsenreicher Haut: Konzentriert anwenden, Haut ständig feucht halten: Einwirkzeit mindestens 10 Min.**

** gemäß fachhygienischen Gutachten nach VAH-Richtlinien wurde eine Einwirkzeit von mindestens 3 Minuten bestätigt.

Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegenüber einem der Inhaltsstoffe, z. B. Duftstoffallergene (Liste siehe Pflichttext unten). Nicht auf der Schleimhaut oder im Augenbereich anwenden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Keine bekannt.

Nebenwirkungen

Insbesondere bei häufiger Anwendung kann es zu kontaktirritativen Hautirritationen (z. B. Rötung, Brennen) kommen. Auch Kontaktallergien z. B. durch Duftstoffallergene (Liste siehe Pflichttext unten), sind möglich.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Alkoholhaltig, entzündlich. Nicht in Kontakt mit offenen Flammen bringen. Flammpunkt: 23 °C. Auch nicht in der Nähe von Zündquellen verwenden. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nach Verschütten des Desinfektionsmittels sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand und Explosion zu treffen. Geeignete Maßnahmen sind zum Beispiel das Aufnehmen der verschütteten Flüssigkeit und Verdünnen mit Wasser, das Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen.

Warnhinweise und besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Symptome bei Verschlucken größerer Mengen: Euphorie, Enthemmung, Koordinationsstörungen, gerötetes Gesicht, typischer Geruch der Atemluft, in schweren Fällen Koma. Maßnahmen: Magenspülung, notfalls künstliche Beatmung; sonst symptomatisch. Elektrische Geräte erst nach Aufrocknung benutzen.

Zusammensetzung

100 g Lösung enthalten: Wirkstoff: 2-Propanol 63,14 g. Sonstige Bestandteile: Butan-1,3-diol, Duftstoffe, gereinigtes Wasser. Enthält einen Duftstoff mit Limonene, Linalool, Hydroxycitronellal, Amyl Cinnamal, Citral, Isoeugenol, Eugenol, Cinnamyl Alcohol, Alpha-Isomethyl Ionone, Benzyl Benzoate, Citronellol, Geraniol, Benzyl Salicylate, Amylcinnamyl Alcohol, Benzyl Alcohol, Farnesol, Hexyl Cinnamal, Cinnamal und Cumarin.

ASEPTODERM®



WIRKUNGSSPEKTRUM UND PRÜFMETHODE		15 s	30 s	1 min	10 min
Anwendungsempfehlungen zur Flächendesinfektion					
Anwendungsempfehlung zur Hautantiseptik vor Injektionen und Punktionen*	VAH	•			
Anwendungsempfehlung zur Hautantiseptik vor Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen und Hohlorganen sowie operativen Eingriffen*	VAH			•	
Anwendungsempfehlung zur Hautantiseptik auf talgdrüsenreicher Haut*	VAH				•**
begrenzt viruzid	RKI/DVV	inkl. HBV/HIV/HCV	•		
Ergänzende Prüfergebnisse					
begrenzt viruzid	EN 14476	niedrige Belastung	•		
tuberkulozid (M. terrae)	EN 14348	niedrige Belastung		•	
bakterizid	EN 13727	hohe Belastung	•		
levurozid (Candida albicans)	EN 13624	hohe Belastung	•		

*einschließlich Phase 2 Stufe 1 – und Phase 2 Stufe 2 Tests (quantitative Suspensionsversuche und praxisnahe Versuche)

** gemäß fachhygienischen Gutachten nach VAH-Methodik wurde eine Einwirkzeit von mindestens 3 Minuten für die Desinfektion talgdrüsenreicher Haut bestätigt

Verfalldatum

ASEPTODERM ist 3 Jahre haltbar. Das Verfalldatum ist auf dem Behältnis angegeben. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Produktstatus/Listungen

Zugelassen nach AMG (Arzneimittelgesetz) in Deutschland, Zul.-Nr.: 34734.00.00
Aufgenommen in die aktuelle Desinfektionsmittelliste des VAH.

Hersteller/pharmazeutischer Unternehmer

Dr. Schumacher GmbH, Am Roggenfeld 3, 34323 Malsfeld, GERMANY
T +49 5664 9496-0, www.schumacher-online.com

Aseptoderm® Alkoholische Hautdesinfektion zum Besprühen oder Betupfen der Haut.
Wirkstoff: 2-Propanol.

Zusammensetzung: 100 g Lösung zur Anwendung auf der Haut enthalten: Wirkstoff: 63,14 g 2-Propanol. Sonstige Bestandteile: Butan-1,3-diol, Duftstoffe, gereinigtes Wasser. Enthält einen Duftstoff mit (+)-Limonen, Linalool, 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal, 2-Benzylidenheptanal, Citral, Isoeugenol, Eugenol, 3-Phenylprop-2-en-1-ol, 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on, Benzylbenzoat, Citronellol, Geraniol, Benzyl(2-hydroxybenzoat), 2-Benzylidenheptan-1-ol, Benzylalkohol, Farnesol, 2-Benzylidenoctanal, Zimtaldehyd und Cumarin.

Anwendungsgebiete: Hautdesinfektion vor Operationen, Inzisionen, Punktionen und Injektionen.
Wirkspektrum: Bakterizid inkl. TbB (Mycobacterium tuberculosis), levurozid, begrenzt viruzid. Ergebnisse aus In-vitro-Versuchen gegen BVDV und Vaccinia-Virus lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z. B. HBV/HIV, HCV.

Gegenanzeigen: Nicht auf der Schleimhaut oder im Augenbereich anwenden. Nicht anwenden bei Allergie gegen 2-Propanol, gegen eine der o. g. Duftstoffkomponenten oder gegen einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittel. **Nebenwirkungen:** Insbesondere bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen (Rötung, Brennen) kommen. Auch Kontaktallergien sind möglich. (+)-Limonen, Linalool, 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal, 2-Benzylidenheptanal, Citral, Isoeugenol, Eugenol, 3-Phenylprop-2-en-1-ol, 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on, Benzylbenzoat, Citronellol, Geraniol, Benzyl(2-hydroxybenzoat), 2-Benzylidenheptan-1-ol, Benzylalkohol, Farnesol, 2-Benzylidenoctanal, Zimtaldehyd und Cumarin können allergische Reaktionen hervorrufen.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält einen Duftstoff mit (+)-Limonen, Linalool, 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal, 2-Benzylidenheptanal, Citral, Isoeugenol, Eugenol, 3-Phenylprop-2-en-1-ol, 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on, Benzylbenzoat, Citronellol, Geraniol, Benzyl(2-hydroxybenzoat), 2-Benzylidenheptan-1-ol, Benzylalkohol, Farnesol, 2-Benzylidenoctanal, Zimtaldehyd und Cumarin. Diese Bestandteile können allergische Reaktionen hervorrufen. Alkoholhaltig, entzündlich. Nicht in Kontakt mit offenen Flammen bringen. Flammpunkt: 23 °C. Auch nicht in der Nähe von Zündquellen verwenden. Stand: 11/2020

Dr. Schumacher GmbH, Am Roggenfeld 3, 34323 Malsfeld, Tel. 05664/9496-0.

Produkt	Gebinde	VE	Inhalt	Art. Nr.
ASEPTODERM	Sprühflasche	30	250 ml	00-501-0025-30
	Flasche	12	1 L	00-501-010-10



Dr. Schumacher ist zertifiziert nach DIN EN 13485, DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001, BS OHSAS 18001, verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem nach EMAS und ist Mitglied im IHO, VCI, BAH, DGSV und bei der DGKH.