

# Braunoderm®

Roztwór do odkażania nieuszkodzonej skóry.



# Braunoderm®

## Roztwór do odkażania nieuszkodzonej skóry.

### Nazwa produktu leczniczego i substancje aktywne:

Braunoderm® w 100g roztworu zawiera: 50g alkoholu izopropylowego, 1,0g powidonu jodowanego.

Substancje pomocnicze: jodek potasu, dwuwodny diwodorofosforan sodu,

### Grupa farmakologiczna:

Leki do odkażania nieuszkodzonej skóry

### Postać farmaceutyczna:

Braunoderm®: roztwór na skórę.

### Opakowania:

Butelki i pojemniki z zabarwionego na brązowo HDPE o zawartości roztworu na skórę: 250ml /z pompką/, 1000ml z brązową nakrętką i 5000ml z czerwoną zakrętką

### Wskazania do stosowania:

- Odkażanie nieuszkodzonej skóry przed:
  - operacjami
  - wstrzyknięciami
  - nakłuciami
  - cewnikowaniem
  - pobieraniem próbek krwi
  - szczepieniami
- Higieniczna i chirurgiczna dezynfekcja rąk

### Informacje niezbędne przed stosowaniem produktu leczniczego Braunoderm®

#### Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na substancję czynną- jod, alkohol izopropylowy lub inny składnik produktu; nadczynność tarczycy lub innych chorób tarczycy; opryszczkowe zapalenie skóry; na 1 -2 tygodnie przed i po terapii radioaktywnym jodem. Nie stosować u noworodków do 6 miesiąca życia a zwłaszcza u wcześniaków.

#### Interakcje:

Nie należy stosować razem ze produktami zawierającymi: rtęć, Skuteczność może zostać obniżona stosując Braunoderm® z produktami zawierającymi: srebro, taurolidyny i nadtlenek wodoru. co może powodować ich wzajemną inaktywację. Powidon jodowany wchodzi w reakcje z białkami i niektórymi substancjami organicznymi co może osłabiać jego działanie.

#### Ostrzeżenia specjalne:

Unikać kontaktu produktu leczniczego Braunoderm® z oczami i błonami śluzowymi. U pacjentów w podeszłym wieku jest zwiększone ryzyko wystąpienia nadczynności tarczycy – w razie konieczności należy przeprowadzić kontrolę czynności tarczycy. Ograniczone stosowanie u noworodków i dzieci do 6 miesiąca.

Nie stosować u pacjentów z uszkodzona skórą. Produkt leczniczy Braunoderm® jest łatwopalny, w przypadku używania urządzeń elektrycznych należy odczekać aż preparat wyschnie na skórze.

#### Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania:

Preparat Braunoderm® przechowywać w temperaturze poniżej 300C, produkt łatwopalny. Przechowywać opakowanie szczelnie zamknięte.

#### Stosowanie produktu leczniczego:

- Nierozcieńczony Braunoderm® nanieść na uprzednio zdezynfekowaną skórę i rozprowadzić jałowym wacikiem. Odkażaną powierzchnię skóry należy dokładnie zwilżyć, a następnie pozostawić do wyschnięcia. Nadmiar produktu leczniczego zebrać wacikiem.
- Minimalny czas aplikacji w przypadku skóry ubogiej w gruczoły łojowe wynosi 15 sekund (zastrzyki, punkcje).
  - W zabiegach typu punkcje stawów, jam ciała i przed operacjami minimalny czas aplikacji to 1 minuta
- W przypadku dezynfekcji skóry bogatej w gruczoły łojowe – 10 min.

#### Właściwości i skuteczność produktu leczniczego:

- szybki czas działania: 15 sek.
- doskonałe własności czyszczące i odtłuszczające
- ułatwia dobre przyleganie folii przy zabiegach chirurgicznych
- bardzo dobrze tolerowany przez skórę
- Braunoderm® posiada pełne spektrum aktywności biobójczej:
  - bakteriobójczy w tym MRSA
  - prątkobójczy
  - wirusobójczy
  - grzybobójczy
  - sporobójczy
  - pierwotniakobójczy

#### Okres ważności:

Okres ważności preparatu leczniczego Braunoderm® wynosi 2 lata. Po pierwszym otwarciu, okres ważności wynosi 12 miesięcy.

#### Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun Straße 1  
D-34212 Melsungen , Niemcy

#### Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Świadectwo Rejestracji nr 11655/M/99  
Pozwolenie nr 13040