

Braunol®

Roztwór do dezynfekcji skóry, antyseptyki błony śluzowej, antyseptyki ran, oparzeń, chorób skóry z infekcją i superinfekcją



Braunol®

Roztwór do dezynfekcji skóry, antyseptyki błony śluzowej, antyseptyki ran, oparzeń, chorób skóry z infekcją i superinfekcją

Nazwa produktu leczniczego i substancje aktywne

Braunol® w 100g roztworu zawiera 7,5g powidonu jodowanego

Grupa farmakologiczna

Środki antyseptyczne i dezynfekujące. Preparaty zawierające jod. Kod ATC: D08 AG02

Postać farmaceutyczna

Braunol®: roztwór na skórę.

Opakowania

Butelki i pojemniki z zabarwionego na brązowo HDPE o zawartości: 30ml, 100ml, 250ml, 500ml i 1000ml.

Wskazania do stosowania

Pojedynczego

- dezynfekcja nieuszkodzonej skóry
- antyseptyka błon śluzowych

Wielokrotnego, ograniczonego w czasie

- antyseptyka ran
- oparzeń
- chorób skóry z infekcją
- chorób skóry z superinfekcją

Higieniczna i chirurgiczna dezynfekcja rąk

Informacje niezbędne przed stosowaniem leku

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancję czynną lub inny składnik produktu; nadczynność tarczycy lub innych chorób tarczycy; syndrom opryszczkowego zapalenia skóry; przed i po terapii radioaktywnym jodem

Interakcje

Nie należy stosować razem ze środkami dezynfekcyjnymi zawierającymi: rtęć. Skuteczność może zostać obniżona stosując Braunol® z produktami zawierającymi produkty enzymatyczne do leczenia ran, srebro, tauroolidyny i nadtlenek wodoru. Unikać u pacjentów przechodzących terapię litową.

Ostrzeżenia specjalne

U pacjentów z łagodnym wolem guzkowym, autonomicznym gruczolakom lub po chorobie tarczycy, stosować tylko pod warunkiem ścisłego przestrzegania zaleceń: na powierzchni nie większej niż 10% do 14 dni. Unikać częstego stosowania u pacjentów przechodzących terapię litową. U dzieci do 6 miesięcy stosowanie powinno być bardzo ograniczone ze względu na niemożność całkowitego wykluczenia ryzyka wywołania niedoczynności tarczycy. Niedopuszczalne do przypadkowego dostania się preparatu do ust dziecka.

Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Preparat Braunol® w opakowaniach o pojemności 30ml, 100ml i 250ml nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C, natomiast opakowania o pojemności 500ml i 1000ml – brak specjalnych zaleceń odnośnie przechowywania.

Stosowanie produktu leczniczego

Braunol® jest przeznaczony do stosowania zewnętrznego zarówno w postaci rozcieńczonej jak i nierozcieńczonej. Leczony obszar należy całkowicie zwilżyć preparatem Braunol®. Antyseptyczną błonę, która tworzy się po wyschnięciu preparatu, można łatwo zmyć wodą.

Braunol® należy stosować w postaci nierozcieńczonej w zabiegach dezynfekcji skóry oraz jako antyseptyk do błony śluzowej. Do antyseptyki ran powierzchniowych i oparzeń należy stosować preparat Braunol® w postaci nierozcieńczonej.

Preparat Braunol® w postaci rozcieńczonej można stosować do antyseptycznego płukania, przemywania i moczenia.

Do rozcieńczania można stosować bieżącą wodę z kranu, lub roztwór soli fizjologicznej, płyn Ringera gdy wymagany jest roztwór izotoniczny. Proporcje przy rozcieńczaniu preparatu Braunol®:

- płukanie jako etap leczenia ran, okołooperacyjne zapobieganie infekcji od 1:2 do 1:20

- mycie aseptyczne od 1:2 do 1:2

- antyseptyczne moczenie kończyn ok. 1:25

- antyseptyczne moczenie ciała ok. 1:100

Brązowy kolor sygnalizuje skuteczność preparatu. Zauważalny ubytek koloru oznacza utratę skuteczności.

Okres ważności

Okres ważności preparatu leczniczego Braunol® po pierwszym otwarciu 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

Pozwolenie nr 13026