

schülke -+



octenisept®

Lek stosowany w profilaktyce i leczeniu ran, błon śluzowych i skóry

Skład

100 g płynu zawiera substancje czynne: oktenidyny dichlorowodorek 0,10 g, fenoksyetanol 2,00 g, substancje dodatkowe: kokamidopropylobetaina (roztwór 30%*), sodu d-glukonian, glicerol 85%, sodu wodorotlenek, woda oczyszczona ad 100,00 g.

*octan dimetyloamoniowy kwasu amidopropylkokosowego (0,30 g), sodu chlorek (0,05 g), woda (0,65 g).

Wskazania do stosowania

Lek **octenisept®** przeznaczony jest do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii, położnictwie, stomatologii itd.:

- przy opracowywaniu czystych i płukaniu zakażonych ran chirurgicznych,
- przy opracowywaniu zakażonych ran oparzeniowych owrzodzeń żylnych,
- przy płukaniu otwartych ropni okołoodbytniczych, zakażonych krwinków itp.,
- przy pielęgnacji ran i szwów pooperacyjnych,
- w obrębie narządów rodnych kobiety i mężczyzny np. zapalenie pochwy i żołądki prącia mężczyzny,
- przed zabiegami diagnostycznymi w układzie moczowym,
- przy cewnikowaniu,
- przed badaniami dopochwowymi i pozapochwowymi,
- przy czynnościach przed, w trakcie i po porodzie,
- do pooperacyjnych i poporodowych irygacji pochwy przed założeniem wkładki wewnątrzmacicznej,
- przed czynnościami związanymi ze sztucznym zapłodnieniem,
- przed badaniami andrologicznymi,
- w pediatrii,
- do dezynfekcji jamy ustnej np. afty, resekcja zęba.

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na dichlorowodorek oktenidyny, alkohol fenoksyetylowy lub na którąkolwiek z substancji pomocniczych. Dichlorowodorek oktenidyny jest bardziej toksyczny przy stosowaniu dożylnym niż doustnym, dlatego należy unikać przedostawania się leku w większych ilościach do krwioobiegu np. na skutek pomyłkowej iniekcji. Z uwagi na to, że dichlorowodorek oktenidyny w leku **octenisept®** występuje tylko w ilości 0,1% zagrożenie tą substancją jest ekstremalnie mało prawdopodobne.

Właściwości użytkowe

Bezalkoholowy płyn do bezbolesnego odkażania ran, błon śluzowych i skóry o szerokim spektrum skuteczności mikrobiologicznej. Lek działa bakteriobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo. Skuteczność mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na: B (łącznie z MRSA, Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis), F, drożdżaki, pierwotniaki (łącznie z Trichomonas vaginalis), V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex).

Postać farmaceutyczna

Płyn. Przezroczysty, bezbarwny, prawie bezwonny.

Sposób użycia

Lek **octenisept®** zalecany jest do stosowania w postaci nie rozcieńczonej.

Odkażanie ran chirurgicznych:

skuteczność leku **octenisept®** potwierdzono podczas opracowywania czystych i zakażonych ran chirurgicznych. Lek **octenisept®** łączy funkcje odkażające, analgetyczne i oczyszczające zakażone rany z martwych tkanek i wydzieliny, przez co wpływa korzystnie na proces gojenia. Odkażenie otoczenia rany należy przeprowadzać za pomocą jałowych gazików nasączonych nie rozcieńczonym lekiem **octenisept®**, promieniście od środka na zewnątrz rany.

Płukanie zakażonych ran chirurgicznych:

przemywanie zakażonych ran, przetok podskórnych należy wykonywać za pomocą strzykawki i kaniuli. Pozostawienie gazików, setonów nasączonych lekiem **octenisept®** w obrębie zakażonej rany sprzyja oddzielaniu się martwiejących tkanek i wydzieliny dwa razy na dobę, umocowując opatrunek za pomocą siatki gazowej lub bandaży dzianych.

Opracowywanie zakażonych ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych podudzi, owrzodzeń troficcznych w przebiegu chorób układowych (cukrzycy, miażdżycy itp.):

w przypadkach zakażonych ran oparzeniowych, owrzodzeniach żylnych itp. lek **octenisept®** stosujemy w postaci przemoczek (gaziki nasączone lekiem). Gaziki należy zmieniać raz, a w przypadku bardzo dużej ilości martwiejących tkanek i wydzieliny dwa razy na dobę, umocowując opatrunek za pomocą siatki gazowej lub bandaży dzianych.

Dezynfekcja skóry i błony śluzowej:

partie skóry i błon śluzowych, które mają być poddane zabiegowi muszą być dokładnie zwilżone jałowym gazikiem nasączonym lekiem **octenisept®**. Należy przestrzegać wymaganego czasu oddziaływania – minimum 1 minuta, wskazane przedłużenie czasu do 5 minut. Działanie leku utrzymuje się w czasie do 1 godziny. W sporadycznych przypadkach, po podjęciu takiej decyzji przez lekarza, można użyć leku

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych i dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego, bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

octenisept®

octenisept® z atomizera rozpylając go bezpośrednio na dostępne partie skóry i błon śluzowych. Należy zwrócić uwagę na równomierne zwilżenie całej powierzchni. Pozostawić na co najmniej 1 minutę. Jako terapia wspomagająca w leczeniu grzybic skóry, między palcami stóp preparat rozpylać na chore powierzchnie rano i wieczorem przez okres 14 dni.

Irygacje:

octenisept® może być z powodzeniem stosowany do irygacji pochwy. Wymagany czas oddziaływania 60 sekund. Skuteczność osiągana jest często przy rozcieńczeniu 1:1 z wodą jałową. W licznych badaniach klinicznych wykazano, że lek octenisept® posiada doskonałe działanie bójcze przeciwko różnym bakteriom m.in. G(+) i G(-), grzybom, pierwotniakom.

Dezynfekcja jamy ustnej:

jamę ustną należy płukać intensywnie ilością 20 ml leku octenisept® przez 20 sekund.

Właściwości farmakologiczne

Właściwości farmakodynamiczne – grupa farmakoterapeutyczna: leki dezynfekujące i antyseptyczne; fenoksyetanol i leki złożone zawierające fenoksyetanol. Kod ATC: D 08 AJ 57.

Wskazówki i specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania

- lek do stosowania na ranę, błonę śluzową lub skórę. octenisept® stosować z oryginalnych opakowań
- nie mieszać z innymi preparatami (a w szczególności z preparatami zawierającymi jod)
- należy przestrzegać całkowitego zwilżenia powierzchni lekiem octenisept®
- lek octenisept® nie ma negatywnego wpływu na proces gojenia się w ranie
- lek octenisept® może być stosowany z specjalistycznymi opatrunkami do ran
- opatrunki, folie operacyjne mogą być założone dopiero po dokładnym wyschnięciu leku octenisept®
- przy płukaniu ran należy uważać, aby preparat nie był wprowadzany (wstrzykiwany) do tkanki pod ciśnieniem

- w przypadku płukania jamy ustnej należy zwracać uwagę, aby był zapewniony odpływ (np. drenaż, odsysacz)
- unikać kontaktu leku z oczami
- nie zaleca się stosowania leku octenisept® do wnętrza ucha oraz nie należy dopuszczać do jego połknięcia
- zastosowanie preparatu octenisept® do płukania jamy brzusznej nie jest na chwilę obecną poparte dostateczną ilością badań klinicznych i podlega decyzji lekarza

Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Rodzaj i zawartość opakowania

Lek jest dostępny w postaci roztworu w opakowaniach o zawartości: 50 ml, 250 ml – butelka z atomizerem, 1000 ml – butelka.

Dane farmaceutyczne

Okres ważności: opakowanie 250 ml oraz 1000 ml – 5 lat (po otwarciu opakowania – 3 lata). Opakowanie 50 ml – 3 lata (po otwarciu opakowania – 3 lata).

Podmiot odpowiedzialny posiadający pozwolenie na dopuszczenie do obrotu

Schülke & Mayr GmbH
Robert Koch Strasse 2, 22840 Norderstedt, Niemcy

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Schulke Polska Sp. z o.o.
ul. Rydygiera 8, 01-793 Warszawa
tel.: 022 568 22 02/03, fax: 022 568 22 04
schulke.polska@schuelke.com, www.schulke.com.pl

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu

Pozwolenie MZ nr 13036.