

# Braunovidon®

Maść do dezynfekcji skóry, w przypadku: odleżyn, owrzodzeń, ropnych zmian skórnych, chorób skórnych, wtórnych zakażeń skóry, zakażonych ubytków skóry.



# Braunovidon®

**Maść do dezynfekcji skóry, w przypadku: odleżyn, owrzodzeń, ropnych zmian skórnych, chorób skórnych, wtórnych zakażeń skóry, zakażonych ubytków skóry.**

## Nazwa produktu leczniczego i substancje aktywne

Braunovidon® w 100g maści zawiera: 10g powidonu jodowanego o 10% zawartości dostępnego jodu.

## Grupa farmakologiczna

Środki antyseptyczne i dezynfekujące.

Preparaty zawierające jod. Kod ATC: D08 AG02

## Postać farmaceutyczna preparatu Braunovidon®

Maść o brązowej barwie

## Opakowania

Tuba 20g, tuba 100g słoik z polipropylenu 250g

## Wskazania do stosowania

Oparzenia skóry, zakażone owrzodzenia, odleżyny, zakażone powierzchowne ubytki skóry, ropne zmiany skórne, choroby skóry pochodzenia bakteryjnego i grzybiczego, wyleczone wtórne zakażenia skóry.

## Informacje niezbędne przed stosowaniem leku

### Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancję czynną lub inny składnik produktu; choroby tarczycy; zespół opryszczkowego zapalenia skóry; przed i po terapii radioaktywnym jodem u noworodków i niemowląt do 6 miesiąca życia.

### Interakcje

Skuteczność może zostać obniżona stosując Braunovidon® z produktami zawierającymi produkty enzymatyczne do leczenia ran, kwas taninowy, kwas salicylowy, srebro, sole alkaloidowe, sole bizmutu, tauroolidyne, nadtlenek wodoru.

## Specjalne środki ostrożności

Powidonu jodowanego nie powinno się stosować jednocześnie lub po zastosowaniu leków zawierających pochodne rtęci. Unikać regularnego stosowania u pacjentów przechodzących terapię litową.

## Stosowanie produktu leczniczego Braunovidon®

Braunovidon® - maść nakłada się kilka razy na dobę na wymagające leczenia powierzchnie skóry. W początkowej fazie leczenia, dla utrzymania właściwego działania bakteriobójczego, maść należy nakładać co 4-6 godzin na zakażoną lub sączącą się ranę. Braunovidon® może pozostawać na skórze przez długi czas i aby działał skutecznie należy dokładnie pokryć całą powierzchnię rany.

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

## Okres ważności i warunki przechowywania

Okres ważności preparatu leczniczego Braunovidon® wynosi 5 lat. Opakowanie 250 g po pierwszym otwarciu należy zużyć w ciągu 6 miesięcy.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C

## Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

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

## Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Pozwolenie nr 6644