

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