

Softasept® N

Gebrauchsfertiges, alkoholisches Hautdesinfektionsmittel

EIGENSCHAFTEN

- Kurze Einwirkzeit (ab 15 Sekunden)
- Ohne mikrobizide Zusatzwirkstoffe
- Langzeitwirkung bis zu 24 Stunden
- Wirkt gegen Bakterien (inkl. MRSA, TbB) und Pilze; begrenzt viruzid (inkl. HBV, HCV, HIV) und wirksam gegen Rota- und Polioviren
- Trocknet schnell
- Als Sprechstundenbedarf abrechenbar*
- Als farblose und gefärbte Variante erhältlich

DGHM-/VAH-gelistet

* Regelungen einzelner Sprechstundenbedarfsvereinbarungen sind zu berücksichtigen

schnell wirksam



WIRKSPEKTRUM / EINWIRKZEITEN (EZ)

EINSATZGEBIET	EZ
bei talgdrüsenarmer Haut* vor Injektionen und Punktionen vor Gelenkpunktionen, Punktionen des Liquorraumes und vor Operationen	mind. 15 Sek. mind. 60 Sek.
bei talgdrüsenreicher Haut* (z. B. am Kopf, über dem Brustbein, zwischen den Schulterblättern) vor allen Eingriffen	mind. 2,5 Min.
Viruswirksamkeit (in vitro) begrenzt viruzid (inkl. HBV, HCV, HIV) Rotaviren Polioviren	15 Sek. 60 Sek. 5 Min.

* nach DGHM-/VAH-Richtlinien

INDIKATIONEN

Zur Hautdesinfektion vor:

- Injektionen und Punktionen (z. B. Blutentnahmen, Impfungen)
- Operativen Eingriffen

HINWEISE ZUR ANWENDUNG UND DOSIERUNG

Softasept® N unverdünnt auftragen und zu behandelnde Hautpartien vollständig benetzen. Während der vorgeschriebenen Einwirkungszeit feucht halten. Nach der Einwirkungszeit trocknen lassen. Bei der präoperativen Hautdesinfektion „Pfützenbildung“ unter dem Patienten wegen möglicher Hautreizungen vermeiden. Vor Anwendung elektrischer Geräte muss das Präparat auf der Haut vollständig abgetrocknet sein.

LIEFERFORM	VE	Art.-Nr.	PZN
Softasept® N ungefärbt			
250 ml-Sprühflasche	20	3887138	08505018
1000 ml-Flasche	10	3887049	08505047
5 Liter-Kanister	1	3887294	04345078
Softasept® N gefärbt			
250 ml-Sprühflasche	20	3884139	08505509
1000 ml-Flasche	10	3884040	08505538
5 Liter-Kanister	1	3884295	04345109
Handsprühkopf für 1000 ml-Flasche	1	3908012	02744265

Softasept® N/Softasept® N gefärbt

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: Ethanol (100 %) 74,1 g, 2-Propanol (Ph. Eur.) 10,0 g Sonstige Bestandteile: gereinigtes Wasser (Softasept® N gefärbt zusätzlich Povidon K 30, Citronensäure, Farbstoffe Gelborange S (E 110) und Azorubin (E 122)). **Anwendungsgebiete:** Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Punktionen und Injektionen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit (Allergie) gegenüber Ethanol, 2-Propanol oder (nur Softasept® N gefärbt) einem der sonstigen Bestandteile. Softasept® N ist nicht für die Antiseptik von Schleimhäuten und zur Anwendung in unmittelbarer Umgebung der Augen geeignet. **Warnhinweise:** Leicht entzündlich. Behälter dicht geschlossen halten. Von Zündquellen fernhalten. Nicht rauchen! Nicht in offene Flamme sprühen! Nicht in die Augen bringen. Nicht auf verletzter Haut oder auf Schleimhäuten anwenden. Nur zum äußerlichen Gebrauch bestimmt. 14 °C Flammpunkt nach DIN 51755. **Nebenwirkungen:** Insbesondere bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen wie Rötung und Brennen kommen. Auch sind Kontaktallergien möglich. **Stand der Information:** 03/2011 **Pharmazeutischer Unternehmer:** B. Braun Melsungen AG 34209 Melsungen