

Braunoderm® – eine Kombination aus Alkohol und PVP-Iod

Eigenschaften

- gebrauchsfertige, alkoholische Povidon-Iod-Lösung
- zur Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen und Punktionen
- lang anhaltende Wirkung durch Alkohol und PVP-Iod
- gute Kennzeichnung des desinfizierten Hautareals
- wirkt gegen Bakterien (inkl. MRSA, TbB) und Pilze; inaktiviert viele Viren, z. B. Vaccinia- und Polioviren
- als Sprechstundenbedarf abrechenbar
- DGHM-/VAH-gelistet

Hinweise zur Anwendung und Dosierung

Braunoderm® unverdünnt auftragen und mit einem Tupfer verreiben. Zu behandelnde Hautpartien vollständig benetzen und während der vorgeschriebenen Einwirkungszeit feucht halten. Nach der Einwirkungszeit trocknen lassen. Überschüssige Lösung abtupfen. 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.

+ langanhaltend wirksam



Indikationen

Zur Hautdesinfektion vor

- Injektionen und Punktionen
- operativen Eingriffen
- Blutentnahmen und Impfungen
- Katheterisierungen

Wirkungsspektrum/Einwirkzeiten (EZ)

bei talgdrüsenarmer Haut*	EZ
vor Injektionen und Punktionen	15 Sek.
vor Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen sowie vor operativen Eingriffen	mind. 60 Sek.
bei talgdrüsenreicher Haut*	
vor allen Eingriffen die Haut ständig feucht halten	mind. 10 Min.
Viruswirksamkeit (in vitro)	
HCV	30 Sek.
Vacciniaviren	30 Sek.
Polioviren	2 Min.

* nach DGHM-/VAH-Richtlinien

Lieferform Braunoderm®	REF	PZN
250 ml-Sprühflasche	3881105	08505165
1000 ml-Varioflasche	3881156	02181974
5 Liter-Kanister	6504264	03036748
Lieferform Braunoderm® nachgefärbt		
1000 ml-Varioflasche	3881059	01867557
5 Liter-Kanister	6504256	03036731
Handsprühkopf für 1000 ml-Flasche	3908012	02744265

Braunoderm® – Inhaltsstoffe

100 g Lösung enthalten: arzneilich wirksame Bestandteile: 2-Propanol 50,0 g, Povidon-Iod (mit 10 % verfügbarem Iod) 1,0 g; sonstige Bestandteile: gereinigtes Wasser, Kaliumiodid (0,4 g, Stabilisator), Natriumdihydrogenphosphat (Braunoderm® nachgefärbt zusätzlich: Farbstoffe E 110, E 124, E 151).
Angaben nach § 4 HWG s. S. 20/21

Braunoderm® / Braunoderm® nachgefärbt

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten:

Wirkstoffe:

2-Propanol (Ph. Eur.) 50,0 g, Povidon-Iod mit 10 % verfügbarem Iod (mittleres Molekulargewicht von Povidon etwa 40.000) 1,0 g

Sonstige Bestandteile:

Gereinigtes Wasser, Kaliumiodid (0,4 g, Stabilisator), Natriumdihydrogenphosphat (Braunoderm® nachgefärbt zusätzlich: Farbstoffe E 110, E 124, E 151)

Anwendungsgebiete:

Zur Desinfektion der Haut vor operativen Eingriffen, Injektionen, Punktionen, Katheterisierungen, Blutentnahmen, Impfungen.

Gegenanzeigen:

- Hyperthyreose oder eine andere manifeste Schilddrüsenerkrankung,
- Dermatitis herpetiformis Duhring,
- Planung oder Durchführung einer Radioiodtherapie (bis zum Abschluss der Behandlung),
- Überempfindlichkeit gegenüber Iod, 2-Propanol oder einen anderen Bestandteil des Arzneimittels.

Warnhinweise:

Entzündlich.

Behälter dicht geschlossen halten.

Von Zündquellen fernhalten. - Nicht rauchen!

Nicht in die Augen bringen. Nicht auf verletzter Haut oder auf Schleimhäuten anwenden.

Nur zur äußerlichen Anwendung.

21-22°C Flammpunkt nach DIN 51755.

Nebenwirkungen:

Sehr selten: Überempfindlichkeitsreaktionen der Haut, z. B. kontaktallergische Reaktionen vom Spättyp, die sich in Form von Jucken, Rötung, Bläschen o. ä. äußern können.

Sehr selten: Akute Reaktionen des Immunsystems (anaphylaktische Reaktionen) unter Beteiligung anderer Organe (z. B. Haut, Atemwege, Kreislauf).

Gelegentlich: lokale, alkoholbedingte Austrocknungs- und Reizerscheinungen der Haut (Rötung, Spannung, Juckreiz).

Stand der Information:

05/2011

Pharmazeutischer Unternehmer:

B. Braun Melsungen AG
D-34209 Melsungen