

# schülke -+



## octenisept®

Wässriges Wund- und Schleimhautantiseptikum.

### Unser Plus

- breites antiseptisches Wirkungsspektrum
- schneller Wirkungseintritt ab 1 Minute
- gute Haut- und Schleimhautverträglichkeit
- für Säuglinge und Frühgeborene geeignet
- sichere Anwendung in der Schwangerschaft<sup>1</sup>
- schmerzfreie und farblose Anwendung

### Anwendungsgebiete

#### Wundbehandlung

Antiseptische Behandlung von traumatischen, akuten, chronischen, chirurgischen und Verbrennungswunden.

#### Schleimhautantiseptik

- vor diagnostischen und operativen Eingriffen im Ano-/Uro-Genital- und Vaginalbereich (z. B. vor dem Legen von IUPs, vor prä-, intra- und postnatalen Manipulationen oder vor dem Veröden von Hämorrhoiden) und im Oralbereich (z. B. vor Zahnextraktionen oder Kürettagen)
- vor dem Legen transurethraler Einmal- und Dauerkatheter
- zur präop. Hautantiseptik im schleimhautnahen Bereich

#### MRSA

- zur antimikrobiellen Ganzkörperwaschung bei MRSA-kolonisierten Patienten<sup>2,3</sup>

### Anwendungshinweise

- Schleimhaut- und Hautpartien im Anwendungsbereich müssen gleichmäßig und gründlich mit dem Antiseptikum benetzt werden.
- Tupfermethode: Schleimhaut- und Hautflächen mit getränkten Tupfern unter aseptischen Bedingungen abreiben. Diese Methode ist aufgrund der anatomischen und physiologischen Verhältnisse auf der Schleimhaut vorzuziehen.

- Sprühmethode: octenisept® kann auch auf schwer zugängliche Haut und Schleimhautgebiete direkt aufgesprüht werden (gleichmäßige Benetzung beachten!).
- octenisept® kann auch zur Mundspülung verwendet werden.

### Mikrobiologische Wirksamkeit

| Wirksamkeit                               | Konzentration   | Einwirkzeit |
|---|-----------------|-------------|
| bakterizid                                | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Chlamydia trachomatis                     | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| MRSA                                      | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Neisseria gonorrhoeae                     | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Pseudomonas aeruginosa                    | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Gardnerella vaginalis                     | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Candida albicans                          | gebrauchsfertig | 2 Min.      |
| begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV und HCV) | gebrauchsfertig | 30 Sek.     |
| Trichomonas spp.                          | gebrauchsfertig | 1 Min.      |

| Anwendungsgebiet                 | Konzentration   | Einwirkzeit |
|----------------------------------|-----------------|-------------|
| Ano- und Uro-Genitalbereich      | gebrauchsfertig | 1 Min.      |
| Hautantiseptik vor Sectio        | gebrauchsfertig | 2 Min.      |
| Katheterisierungen der Harnblase | gebrauchsfertig | 1 Min.      |
| Mundhöhle (Spülungen)            | gebrauchsfertig | 20 Sek.     |
| Mundhöhle (Tupfermethode)        | gebrauchsfertig | 1 Min.      |
| Wunden                           | gebrauchsfertig | 1 Min.      |



## Produktdaten

### Zusammensetzung:

100g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: 0,1g Octenidindihydrochlorid, 2,0g Phenoxyethanol (Ph.Eur.)

### Sonstige Bestandteile:

(3-Cocofettsäureamidopropyl)-dimethylazaniumylacetat, Natrium-D-gluconat, Glycerol 85 %, Natriumchlorid, Natriumhydroxid, gereinigtes Wasser

### Chemisch-physikalische Daten

|            |                                     |
|------------|-------------------------------------|
| Dichte     | ca. 1,005 g/cm <sup>3</sup> / 20 °C |
| Farbe      | farblos                             |
| Flammpunkt | Nicht anwendbar                     |
| Form       | flüssig                             |
| pH         | ca. 6 / 20 °C / Konzentrat          |

## Besondere Hinweise

- Um möglichen Gewebeschädigungen vorzubeugen, darf das Präparat nicht unter Druck ins Gewebe eingebracht bzw. injiziert werden. Bei Wundkavitäten muss ein Abfluss jederzeit gewährleistet sein (z.B. Drainage, Lasche).
- octenisept® nicht in größeren Mengen verschlucken oder in den Blutkreislauf, z.B. durch versehentliche Injektion, gelangen lassen.
- octenisept® nicht mit anderen Präparaten mischen.
- octenisept® nicht mit Antiseptika auf PVP-Iod-Basis auf benachbarten Hautarealen verwenden, da es zu starken braunen bis violetten Verfärbungen kommen kann.
- Verbände und Inzisionsfolien können nach vollständigem Abtrocknen von octenisept® angelegt werden.
- Bei Anwendung von octenisept® kann als subjektiv empfundenes Symptom in seltenen Fällen ein vorübergehendes Brennen auftreten.
- octenisept® kann bis auf Körpertemperatur erwärmt werden.
- octenisept® soll nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden. Nach Anbruch des Behältnisses octenisept® nicht länger als 3 Jahre, jedoch nicht über das Verfalldatum hinaus, anwenden. octenisept® für Kinder unzugänglich aufbewahren.
- Grundsätzlich gilt: Die Anwendung aller Arzneimittel innerhalb des ersten Trimesters der Schwangerschaft soll unter strenger Indikation und ärztlicher Aufsicht erfolgen.
- Mikrobiologische Wirksamkeiten spezifischer Keime wurden in in-vitro Tests ermittelt.

## Bestellinformation

| Artikel                                 | Lieferform | Art.-Nr. |
|---|------------|----------|
| octenisept farb.l.m.Vers. -CH- 50 ml FL | 20/Karton  | 121460   |
| octenisept 500 ml FL                    | 20/Karton  | 121464   |
| octenisept Anstaltspack. 500 ml FL      | 20/Karton  | 173706   |
| octenisept 1 l FL                       | 10/Karton  | 121403   |
| octenisept 250 ml FL                    | 10/Karton  | 121406   |
| octenisept mit Sprühpumpe 250 ml FL     | 10/Karton  | 121411   |
| octenisept Anstaltspack. 250 ml FL      | 10/Karton  | 173702   |
| octenisept Anstaltspack. 1 l FL         | 10/Karton  | 173704   |
| octenisept AP mit Sprühpumpe 250 ml FL  | 10/Karton  | 173711   |

## Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

## Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter [www.schuelke.com](http://www.schuelke.com).

Für individuelle Fragen:

Customer Care

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: [info@schuelke.com](mailto:info@schuelke.com)

<sup>1</sup>Krishna B.V.S., Gibb A.P. (8.1.2010): Use Of Octenidine Dihydrochloride In Meticillin-Resistant StaphylococcusAureus Decolonisation Regimens: A Literature Review, Journal of Hospital Infection, 74, 199-203

<sup>2</sup>Briese et al. (2010): Efficacy and tolerability of a local acting antiseptic agent in the treatment of vaginal dysbiosis during pregnancy; in Arch Gynecol Obstet

<sup>3</sup>Bei Frühgeborenen und Neugeborenen mit unreifer Haut (z.B. eingeschränkte Barrierefunktion der Haut) liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor.

### octenisept®

**Zusammensetzung:** 100 g Lösung enthalten : Arzneilich wirksame Bestandteile : Octenidindihydrochlorid 0,1 g, Phenoxyethanol (Ph.Eur.) 2,0 g. **Sonstige Bestandteile :** (3- Cocofettsäure-amidopropyl)-dimethylazaniumylacetat, Natrium-D-gluconat, Glycerol 85 %, Natriumchlorid, Natriumhydroxid, gereinigtes Wasser - **Anwendungsgebiete:** zur wiederholten, zeitlich begrenzten antiseptischen Behandlung von Schleimhaut und angrenzender Haut vor diagnostischen und operativen Maßnahmen - im Anogenitalbereich von Vagina, Vulva, Glans penis, auch vor Katheterisierung der Harnblase - in der Mundhöhle. Zur zeitlich begrenzten unterstützenden Therapie bei Pilzkrankungen der Haut zwischen den Zehen sowie zur unterstützenden antiseptischen Wundbehandlung. - **Gegenanzeigen:** octenisept® sollte nicht zu Spülungen in der Bauchhöhle (z.B. intraoperativ) und der Harnblase und nicht am Trommelfell angewendet werden. Überempfindlichkeit gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile. - **Nebenwirkungen:** Als subjektives Symptom kann in seltenen Fällen ein vorübergehendes Brennen auftreten. Bei Spülungen in der Mundhöhle verursacht octenisept® vorübergehend einen bitteren Geschmack. In Einzelfällen sind kontaktallergische Reaktionen wie z. B. eine vorübergehende Rötung an der behandelten Stelle möglich. Sollten Sie andere als die hier beschriebenen Nebenwirkungen bei sich feststellen, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit. - **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** octenisept® nicht in größeren Mengen verschlucken oder in den Blutkreislauf, z.B. durch versehentliche Injektion, gelangen lassen. **Um möglichen Gewebeschädigungen vorzubeugen darf das Präparat nicht unter Druck ins Gewebe eingebracht bzw. injiziert werden. Bei Wundkavitäten muss ein Abfluss jederzeit gewährleistet sein (z.B. Drainage, Lasche).** **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:** Schülke & Mayr GmbH, D-22840 Norderstedt, Tel. +49 40 52100-0, [info@schuelke.com](mailto:info@schuelke.com)



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.



Ein Unternehmen der Air Liquide-Gruppe.

### schülke Hauptsitz

Schülke & Mayr GmbH  
Robert-Koch-Str. 2  
22851 Norderstedt  
Deutschland  
Tel. +49 (0) 40 - 52100 - 0  
Fax +49 (0) 40 - 52100 - 318  
[www.schuelke.com](http://www.schuelke.com)  
[mail@schuelke.com](mailto:mail@schuelke.com)

Schülke & Mayr AG  
Sihlfeldstrasse 58  
8003 Zürich  
Schweiz  
Tel. +41 (0) 44 - 4665533  
Fax +41 (0) 44 - 4665533  
[mail.ch@schuelke.com](mailto:mail.ch@schuelke.com)

Schülke & Mayr Ges.m.b.H.  
Seidengasse 9  
1070 Wien  
Österreich  
Tel. +43 (0) 1 - 5232501-0  
Fax +43 (0) 1 - 5232501-60  
[office.austria@schuelke.com](mailto:office.austria@schuelke.com)