

Was ist octenisept® Gel und wofür wird es angewendet?

octenisept® Gel wird bei akuten Hautverletzungen, wie Abschürfungen, Schnittverletzungen und leichten Verbrennungen, z.B. Sonnenbrand, angewendet.

Damit Wunden optimal heilen können, sollten sie ausreichend mit Feuchtigkeit versorgt werden. Denn für den Heilungsprozess müssen sich die Hautzellen teilen und wandern können. Dies ist in einer feuchten Wundumgebung am besten möglich. Zudem muss die Wunde vor Infektionen geschützt werden.

Die besondere Formel von octenisept® Gel versorgt die Wunde optimal mit Feuchtigkeit und bildet eine Schutzschicht vor Bakterien. Diese Schutzschicht verhindert, dass Keime in die Wunde eindringen können, da die Keime bereits im Gel inaktiviert werden. octenisept® Gel schützt so vor Infektionen und Entzündungen. Die natürliche Wundheilung wird auf diese Weise gefördert und beschleunigt. Zusätzlich hilft das Gel die Narbenbildung als Folge einer Wunde zu reduzieren. Durch den kühlenden Effekt des octenisept® Gels wird akuter Juckreiz gelindert.

octenisept® Gel ist farblos und brennt nicht beim Auftragen.

Wie ist octenisept® Gel anzuwenden?

Die Haut bzw. Wunde mit einer dünnen Schicht Gel bedecken. Es wird empfohlen, die Wunde vorab mit einem Wunddesinfektionsmittel zu desinfizieren. Bei Bedarf mit einem Verband oder Pflaster abdecken. Das Gel 1- bis 2-mal täglich bis zur vollständigen Abheilung auftragen.

Die Öffnung der Gel-Tube darf aus hygienischen Gründen die Wunde oder andere Oberflächen nicht berühren.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Bei octenisept® Gel sind bislang keine Nebenwirkungen beobachtet worden.

Schwerwiegende Vorfälle im Zusammenhang mit dem Produkt sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Welche Wechselwirkungen sind möglich?

In Kombination mit Fettgazen kann es zum Antrocknen und dadurch zu einem erschwerten Ablösen der Fettgaze kommen. Nicht in Kombination mit wundreinigenden Seifen, Salben, Ölen, Enzymen o.ä. verwenden, da dies zur Beeinträchtigung der Konservierung führen kann. Nicht in Kombination mit PVP-Jod anwenden, da dies zu Verfärbungen und Einschränkung der antiseptischen Wirkung des PVP-Jod führen kann.

Was müssen Sie bei der Anwendung von octenisept® Gel beachten?

Wenden Sie octenisept® Gel ohne ärztliche Kontrolle nicht länger als 2 Wochen ununterbrochen an. Da Allergien nie auszuschließen sind, sollte octenisept® Gel bei bekannten Allergien oder bei Allergieverdacht auf einen der Inhaltsstoffe nicht eingesetzt werden. In Zweifelsfällen ist Rücksprache mit dem Arzt zu halten.

octenisept® Gel ist nur zur äußerlichen Anwendung. Um mögliche Gewebeschädigungen vorzubeugen, darf octenisept® Gel nicht an Knorpel, im Ohr und in der Nase angewendet werden und darf nicht ins Auge gelangen! Nicht zur Infusion oder Injektion anwenden! Nicht einnehmen!

Nur zur äußerlichen Anwendung bei akuten Hautwunden. Für chronische Wunden ist ein steriles Gel (octenilin® Wundgel) zu verwenden. Nur einwandfreie und unbeschädigte Gebinde verwenden.

Wie ist octenisept® Gel aufzubewahren?

Tube vor direkter Sonneneinstrahlung und Frost schützen. Bei Lagerung der ungeöffneten Verpackung zwischen +5 °C und +25 °C ist das octenisept® Gel bis zum Haltbarkeitsdatum (s. Prägung) haltbar. Nach Anbruch beträgt die Haltbarkeit 12 Monate. Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

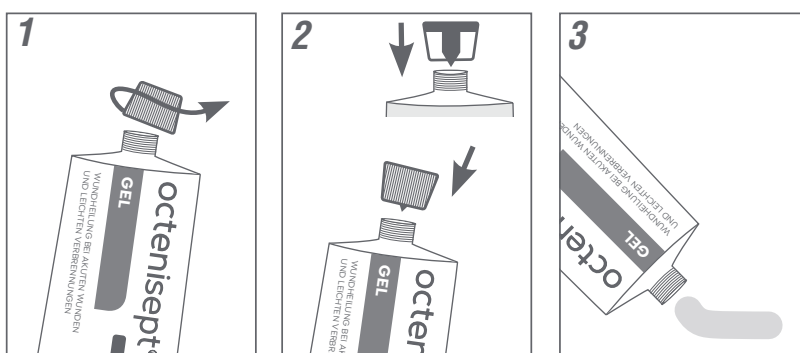
Wie ist octenisept® Gel zu entsorgen?

Restentleerte Verpackungen können dem Hausmüll zugeführt werden.

Weitere Informationen

Zusammensetzung / technische Angaben: Aqua purificata, Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose, Octenidine HCl

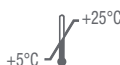
Stand der Information: 12/2020



 Darf nicht in die Hände von Kindern gelangen



0297



WUND-DESINFEKTION

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Antiseptikum zur unterstützenden Wundbehandlung
Lösung zum Aufsprühen auf die Wunde
Wirkstoffe: 0,1 g Octenidindihydrochlorid
2,0 g Phenoxyethanol (Ph. Eur.) / 100 g

1. WAS IST OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

octenisept® Wund-Desinfektion ist ein Antiseptikum zur wiederholten, zeitlich begrenzten unterstützenden antiseptischen Wundbehandlung.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION BEACHTEN?

2.1 OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einen der sonstigen Bestandteile sind.
Das Arzneimittel soll nicht zu Spülungen in der Bauchhöhle (z.B. intraoperativ) und der Harnblase sowie nicht am Trommelfell angewendet werden.

2.2 Besondere Vorsicht bei der Anwendung von OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION ist erforderlich:

Das Arzneimittel nicht in größeren Mengen verschlucken oder in den Blutkreislauf, z.B. durch versehentliche Injektion, gelangen lassen!

Die Anwendung sollte bei Neugeborenen, insbesondere bei Frühgeborenen, mit Vorsicht erfolgen. octenisept® Wund-Desinfektion kann schwere Hautschäden verursachen. Überschüssiges Arzneimittel entfernen und sicherstellen, dass die Lösung nicht länger als nötig auf der Haut verbleibt (einschließlich mit der Lösung benetzte Materialien mit direktem Kontakt zum Patienten).

Die Anwendung von octenisept® Wund-Desinfektion im Auge ist zu vermeiden. Bei versehentlichem Augenkontakt sofort mit viel Wasser spülen.

Warnhinweis

Um möglichen Gewebeschädigungen vorzubeugen ist darauf zu achten, dass das Präparat nicht unter Druck ins Gewebe eingebracht bzw. injiziert wird. Bei Wundkavitäten muss ein Abfluss jederzeit gewährleistet sein (z.B. Drainage, Lasche).

Schwangerschaft und Stillzeit

Derzeitige Erfahrungen mit schwangeren Frauen deuten nicht auf eine Gefährdung hin.

Es liegen keine ausreichenden Daten zur Anwendung während der Stillzeit vor.

Eine Anreicherung der Wirkstoffe in der Muttermilch ist unwahrscheinlich. Um eine Aufnahme durch den Säugling zu vermeiden, sollte octenisept Wund-Desinfektion vor dem Stillen von der Brust entfernt werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Kein Einfluss bekannt

2.3 Bei Anwendung von OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
Nicht mit Antiseptika (Desinfektionsmittel) auf PVP-Iod Basis auf benachbarten Hautarealen anwenden, da es in den Grenzbereichen zu starken braunen bis violetten Verfärbungen kommen kann.

3. WIE IST OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION ANZUWENDEN?

Wenden Sie das Arzneimittel immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind!
Besprühen Sie die zu behandelnde Fläche sorgfältig mit dem Arzneimittel. Die Wunde muss dabei vollständig benetzt werden. Warten Sie vor weiteren Maßnahmen, wie z. B. dem Anlegen eines Wundverbandes, die Mindesteinwirkzeit von 1 bis 2 Minuten ab. Um die gewünschte Wirkung zu erreichen, sind diese Vorgaben sorgfältig einzuhalten.

Da bisher nur Erfahrungen bei einer kontinuierlichen Anwendungsdauer von ca. 14 Tagen vorliegen, sollte das Arzneimittel ohne ärztliche Kontrolle nicht länger als zwei Wochen eingesetzt werden.

Wenn Sie eine größere Menge OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION angewendet haben, als Sie sollten...

Erkenntnisse zu Überdosierungen liegen nicht vor. Eine Überdosierung ist jedoch bei einer topischen Zubereitung sehr unwahrscheinlich.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Als subjektives Symptom kann in seltenen Fällen ein vorübergehendes Brennen auftreten. Sehr selten sind kontaktallergische Reaktionen, wie z.B. eine vorübergehende Rötung an der behandelten Stelle möglich.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zu Grunde gelegt:

sehr häufig	mehr als 1 Behandler von 10
häufig	1 bis 10 Behandelte von 100
gelegentlich	1 bis 10 Behandelte von 1.000
selten	1 bis 10 Behandelte von 10.000
sehr selten	weniger als 1 Behandler von 10.000
nicht bekannt	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen (siehe Angaben unten). Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3
D-53175 Bonn
Website: <http://www.bfarm.de>

5. WIE IST OCTENISEPT® WUND-DESINFEKTION AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
Nicht einfrieren.

Nach Anbruch nicht länger als 3 Jahre, jedoch nicht über das auf der Verpackung angegebene Verfalldatum hinaus anwenden.

6. WEITERE INFORMATIONEN

octenisept® Wund-Desinfektion enthält in 100 g Lösung:
Arzneilich wirksame Bestandteile
Octenidindihydrochlorid 0,1 g
Phenoxyethanol (Ph. Eur.) 2,0 g

Sonstige Bestandteile

2-[(3-Kokosfettsäureamidopropyl)dimethylazaniumyl]acetat,
Natrium-D-gluconat, Glycerol 85%, Natriumchlorid, Natriumhydroxid, gereinigtes Wasser

Darreichungsform und Inhalt

octenisept® Wund-Desinfektion ist eine klare, farblose Lösung und als 50 ml Sprühflasche erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Schülke & Mayr GmbH
22840 Norderstedt
info@schuelke.com
Tel.: +49 (40) 52100-666

Stand der Information: 03/2020





Schutz und intensive Pflege für gereizte und empfindliche Haut

octenicare[®] repair creme

Unser Plus

- pflegt gereizte, trockene und schuppige Haut
- pflegt epithelisierende Wunden
- schützt vor Feuchtigkeit und hemmt geruchsbildende Keime, z. B. bei Inkontinenz
- kompatibel mit den octenisan[®]-Produkten (präventives Waschen)
- sehr gute Hautverträglichkeit
- Panthenol begünstigt die Hautregeneration, sorgt für Geschmeidigkeit und Elastizität
- Bisabolol wirkt antientzündlich und hautberuhigend
- dermatologisch getestet
- frei von Parfüm- und Farbstoffen

Anwendungsgebiete

- optimal geeignet als Begleitbehandlung im Wundheilprozess
- zur Pflege von empfindlichen und gereizten Hautstellen, z.B. bei Schuppenflechte oder nicht akuter Neurodermitis
- zur Narben- und Tattoopflege
- zur Nachbehandlung von leichten Verbrennungen und Sonnenbränden
- eignet sich hervorragend für den Einsatz bei Intensiv- und Inkontinenzpatienten

Anwendungshinweise

Creme auf betroffenes Hautareal dünn auftragen und einmassieren. Bei einer Wunde sollte eine Epithelisierung erfolgt sein, bevor die Creme angewendet wird. Creme 1-3 mal täglich zur Unterstützung der natürlichen Hautregeneration anwenden. Die Creme nicht bei akut auftretender Dermatitis anwenden! Die Spitze der Creme-

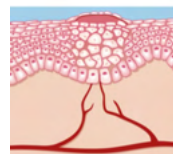
Tube darf aus hygienischen Gründen die epithelisierte Wunde oder andere Oberflächen nicht berühren.



1. Exsudationsphase



2. Granulationsphase



3. Epithelisierungsphase



4. Regenerationsphase



octenicare[®] repair creme

Produktdaten

Zusammensetzung:

Petrolatum, Aqua, Panthenol, PEG-60 Sorbitan Stearate, Ceteary Alcohol, Paraffinum Liquidum, Glyceryl Stearate, Caprylic/Capric Triglyceride, Propylene Glycol, Bisabolol, Sorbic Acid, Octenidine HCl

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,94 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	weiß
Flammpunkt	Nicht anwendbar
Form	Emulsion
pH	ca. 5 / 20 °C
Viskosität, dynamisch	ca. 4.000 mPa*s / 20 °C / Methode : DIN 53019

Besondere Hinweise

Bei Raumtemperatur im Originalgebinde lagern. Vor Frost, Hitze und Sonneneinstrahlung schützen.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
octenicare repair creme 5 g BT	500/Karton	70001304
octenicare repair creme 50 ml TB	20/Karton	70001836

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

Customer Sales Service

Telefon: +49 40 521000-666

E-Mail: info@schuelke.com



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

schülke Hauptsitz
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Deutschland
Tel. +49 40 - 52100 - 0
Fax +49 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
info@schuelke.com

 **Air Liquide** Ein Unternehmen der Air Liquide-Gruppe.
HEALTHCARE