



SKÓRA



# Braunoderm<sup>®</sup>

SZYBKA I NIEZAWODNA ANTysePTYKA SKÓRY  
PREPARAT ALKOHOŁOWY Z POWIDONEM JODU

### OBSZAR ZASTOSOWANIA

Braunoderm to gotowy do użyciu alkoholowy roztwór powidonu jodu do antyseptyki skóry, przeznaczony do stosowania na wszystkich oddziałach szpitalnych, ambulatoryjnych, w ratownictwie medycznym, opiece nad pacjentem, centrach dializ, praktyce lekarskiej. Substancje czynne 2-propanol i powidon jodu charakteryzują się szerokim spektrum skuteczności antybakteryjnej.

### PRZEZNACZENIE

Odkazanie nieuszkodzonej skóry przed:

- operacjami
- iniekcjami
- nakłuciami
- cewnikowaniem żył
- pobieraniem próbek krwi
- szczepieniami

### WŁAŚCIWOŚCI

- Pełne spektrum działania obejmujące: bakterie, grzyby, wirusy, pierwotniaki, spory
- Szybki czas działania – 15 sekund
- Doskonałe właściwości czyszczące i odtłuszczające
- Zawiera 50 % alkoholu i 1% PVP jodu
- Bardzo dobrze tolerowany przez skórę, znikome ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych i uczuleniowych
- Dobrze oznacza (kolorem) odkazany obszar skóry
- Ułatwia przyleganie folii przy zabiegach chirurgicznych

### SPOSÓB UŻYCIA

Nierozcieńczony Braunoderm nanieść na skórę pola operacyjnego/zabiegowego i rozprowadzić jałowym wacikiem. Odkazaną powierzchnię skóry należy dokładnie zwilżyć, a następnie pozostawić do wyschnięcia. Nadmiar produktu zebrać wacikiem. Podczas przedoperacyjnego odkazania skóry należy uważać, aby preparat nie nagromadził się pod ciałem pacjenta, gdyż mogłoby to doprowadzić do podrażnienia skóry. Przed włączeniem urządzeń elektrycznych należy odczekać, aż produkt leczniczy wyschnie na skórze.

Dostępne opakowania	Nr katalogowy
butelka o poj. 250 ml z atomizerem	18307
butelka vario o pojemności 1000 ml	<b>pak 2 poz 1</b> 18308
kanister o pojemności 5 L	18309
atomizer do butelki o poj. 1000 ml	3908012

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca  
B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun Strasse 1, D-34212 Melsungen, Niemcy  
Okres ważności – 18 miesięcy  
Po pierwszym otwarciu należy zużyć w ciągu 12 miesięcy

### Braunoderm – skład

100 g roztworu zawiera: 50 g alkoholu izopropylowego, 1g jodopowidonu, substancje pomocnicze: jodek potasu, żółcień pomarańczowa, czerwień koszenilowa, czerwień brylantowa, diwodorofoforan dwuwodny, wodę oczyszczoną.

### PRZECIWWSKAZANIA

Nadwrażliwość na substancje czynne preparatu, nadczynność tarczycy lub w innych chorobach tarczycy, opryszczkowe zapalenie skóry (choroba Duhringa), na 1 do 2 tygodni przed i po terapii radioizotopami jodu (aż do zakończenia leczenia). Nie stosować u noworodków, zwłaszcza u wcześniaków i u niemowląt do 6 miesiąca życia.

### INTERAKCJE

Powidon jodowany wchodzi w reakcje z białkami i niektórymi innymi substancjami organicznymi, np. składnikami krwi lub ropy, które mogą osłabiać jego działanie. Jednoczesne stosowanie powidonu jodowanego ze środkami dezynfekującymi zawierającymi srebro, nadtlenek wodoru lub taurolidynę, może spowodować ich wzajemną inaktywację. Jod może reagować z produktami zawierającymi związki rtęci, tworząc silnie żrący jodek rtęci (II)

### OSTRZEŻENIA SPECJALNE

Unikać kontaktu produktu z oczami i błonami śluzowymi. Należy unikać stosowania produktu leczniczego u pacjentów z uszkodzoną skórą (np. na rozległe, głębokie rany lub oparzenia).

**UWAGA:** Proszę zapoznać się z pełną listą dot. wskazań oraz ograniczeń stosowania produktu: karta charakterystyki produktu leczniczego – pkt.4 i pkt 5.

### SKUTECZNOŚĆ MIKROBIOLOGICZNA

Zakres działania	Czas ekspozycji
<b>Skóra uboga w gruczoły łojowe: *</b>	
– przed iniekcjami i punkcjami	min. 15 sek.
– zabiegi typu punkcje stawu lub jamy ciała zawierającej płyn, procedury chirurgiczne	min. 60 sek.
<b>Skóra z dużą ilością gruczołów łojowych: *</b>	
– np. głowa, okolice nad mostkiem i między łopatkami (utrzymywać skórę nawilżoną przez cały czas)	minimum 10 min.
<b>Wirusy otoczkowe (in vitro)</b>	
Wirusy otoczkowe (m.in. HBV, HIV, HCV)	30 sek.
HCV (BVDV) D V V / RKI	30 sek.
Wirus krowianki D V V / RKI	30 sek.
<b>Wirusy bezotoczkowe (in vitro)</b>	
Norowirus (MNV) EN 14476 (warunki brudne)	30 sek.
Poliowirus D V V / RKI	2 min.

\* wg wymagań DGHM/VAH

Produkt leczniczy – Pozwolenie nr 13027

