

Softasept® N



Dezynfekcja skóry

- Szerokie spektrum bójcze
- Wiele możliwości zastosowania
- Bardzo dobra tolerancja
- Możliwość stosowania u noworodków i niemowląt

Softasept® N

Alkoholowy preparat do dezynfekcji skóry przed operacjami i zabiegami.

Właściwości

- Czas działania: 15 sekund. Przy zabiegu typu nakłucie stawu lub jamy ciała zawierającej płyn – czas działania 1 minuta.
- Nie stosować urządzeń elektrycznych, np. elektrod na skórę wilgotną.
- Możliwość stosowania na skórę noworodków i niemowląt
- Wysoka aktywność również w sytuacji obciążenia biologicznego, czyli w obecności krwi, białka, surowicy
- Szybkoschnący
- Wersja barwiona do zaznaczenia pola operacyjnego
- Bardzo dobrze tolerowany przez skórę, przebadany dermatologicznie, brak dodatkowych substancji minimalizuje ryzyko wystąpienia podrażnień i reakcji alergicznych

Zastosowanie

- Przedoperacyjna dezynfekcja skóry.
- Dezynfekcja i zaznaczanie pola operacyjnego – wersja Softasept N barwiony
- Dezynfekcja skóry przed
 - biopsjami,
 - punkcjami,
 - pobieraniem krwi,
 - zastrzykami,
 - cewnikowaniem żył

- Do zastosowania wyłącznie przez wykwalifikowany personel medyczny. Produktu leczniczego nie należy rozcieńczać. Nierozcieńczony preparat Softasept N niezabarwiony nanieść na skórę i rozprowadzić jałowym gazikiem. Odkazaną powierzchnię skóry należy dokładnie zwilżyć produktem, a następnie pozostawić do wyschnięcia. Nadmiar produktu zebrać wacikiem.
- Czas działania: 15 sekund. Przy zabiegu typu nakłucie stawu lub jamy ciała zawierającej płyn – czas działania 1 minuta.
- Nie stosować urządzeń elektrycznych, np. elektrod na skórę wilgotną.

Skuteczność mikrobiologiczna

| | |
|--|-------|
| Bakterie (w tym Tbc), grzyby | 15 s |
| Wirusy otoczkowe (HCV, HBV, HIV, Vacina) | 15 s |
| E. coli | 30 s |
| Rotawirus | 60 s |
| Poliowirus | 5 min |

Dostępne opakowania

Numer katalogowy

Softasept® N bezbarwny

| | |
|------------------------------------|---------|
| butelka o poj. 250 ml z atomizerem | 18334 |
| butelka o pojemności 1000 ml | 18335 |
| kanister o pojemności 5 L | 18336 |
| atomizer do butelki o poj. 1000 ml | 3908012 |

Softasept® N zabarwiony

| | |
|------------------------------------|---------|
| butelka o poj. 250 ml z atomizerem | 18337 |
| butelka o pojemności 1000 ml | 18338 |
| Kanister o pojemności 5 L | 18339 |
| atomizer do butelki o poj. 1000 ml | 3908012 |

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na etanol, 2-propanol, lub na którąkolwiek z substancji pomocniczych. Nie stosować leku doustnie.

Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Lek łatwopalny. Pojemnik powinien być szczelnie zamknięty.

Okres ważności w nienaruszonym opakowaniu 5 lat, po pierwszym otwarciu opakowania 12 miesięcy (nie dłużej niż okres ważności podany na etykiecie)

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu

Softasept N barwiony

Świadectwo Rejestracji nr 11413/M/99

Softasept N bezbarwny

Świadectwo Rejestracji nr 111656/M/99

Softasept® N – skład

100 g zawiera: 78,83 g etanolu (96%), 10,0g 2-propanolu, wodę oczyszczoną. W wersji barwionej dodatkowo: azorubina, żółcień pomarańczowa.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca: B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun Straße 1, D-34212 Melsungen, Niemcy