

schülke -†



Wirksam gegen
ESBL, VRE und
MRSA innerhalb
der hygienischen
Händedesinfektion

Farbstoff- und parfümfreies alkoholisches Einreibepreparat für die hygienische und chirurgische Händedesinfektion.

desderman® pure

Unser Plus

- aufgrund des Ethanolgehalts mit ausgeprägter mikrobizider und viruzider Wirksamkeit
- wirksam gegen Noro-Viren innerhalb der hygienischen Händedesinfektion (Prüfvirus: Murines Noro-Virus)
- der Plus-Effekt für Hautschutz und -pflege durch bewährtes Rückfettungssystem
- farbstoff- und parfümfrei, daher besonders hautfreundlich

Anwendungsgebiete

- hygienische Händedesinfektion: 3 ml desderman® pure 30 Sek. in die trockenen Hände einreiben.
- chirurgische Händedesinfektion: Eine ausreichende Menge desderman® pure 90 Sek. in die Hände und Unterarme einreiben.

Anwendungshinweise

desderman® pure wird unverdünnt angewendet. Während der Einwirkzeit bei der hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion sollte die portionierte Gabe von desderman® pure so erfolgen, dass die Hände während der gesamten Applikationszeit gut angefeuchtet bleiben.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
bakterizid	gebrauchsfertig	30 Sek.
Escherichia coli	gebrauchsfertig	30 Sek.
Listeria monocytogenes	gebrauchsfertig	30 Sek.
MRSA	gebrauchsfertig	30 Sek.
tuberkulozid	gebrauchsfertig	30 Sek.
fungizid	gebrauchsfertig	30 Sek.

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV und HCV) gemäß DVV-/RKI-Leitlinie	gebrauchsfertig	30 Sek.
HSV	gebrauchsfertig	30 Sek.
Influenzavirus EN14476	gebrauchsfertig	30 Sek.
Vaccinia Virus	gebrauchsfertig	30 Sek.
viruzid EN14476	gebrauchsfertig	60 Sek.
Adenovirus EN14476	gebrauchsfertig	15 Sek.
Norovirus EN14476	gebrauchsfertig	15 Sek.
Poliovirus EN14476	gebrauchsfertig	60 Sek.
Rotavirus	gebrauchsfertig	30 Sek.

Anwendungsgebiet	Konzentration	Einwirkzeit
Chirurgische Händedesinfektion EN12791	gebrauchsfertig	90 Sek.
Hygienische Händedesinfektion EN1500	gebrauchsfertig	30 Sek.
RKI-Listung gemäß § 18 IfSG Wirkungsbereich A	gebrauchsfertig	30 Sek.
RKI-Listung gemäß § 18 IfSG Wirkungsbereich begrenzt viruzid	gebrauchsfertig	30 Sek.

Listungen

- RKI-Zertifikat
- VAH-Liste
- IHO-Liste



desderman® pure

Produktdaten

100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: 78,2 g Ethanol 96 %, 0,1 g Biphenyl-2-ol. Sonstige Bestandteile: Povidon 30, Isopropylmyristat (Ph.Eur.), (Hexadecyl/octadecyl) (2-ethylhexanoat), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph. Eur.), gereinigtes Wasser. -

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,83 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	16 °C / Methode : DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar

Besondere Hinweise

Nur äußerlich anwenden. Nicht in die Augen bringen. Bei versehentlichem Augenkontakt sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Minuten mit viel Wasser spülen.
Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren.
Leichtentzündlich! Nicht in Kontakt mit offenen Flammen oder eingeschalteten Heizquellen bringen.
Nach Anbruch das Behältnis nicht länger als 18 Monate jedoch nicht über das Verfallsdatum hinaus anwenden. Bei Nutzung der Präparate in Spendersystemen beachten Sie bitte die Haltbarkeitshinweise des Spenderherstellers.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
desderman pure 100 ml FL	30/Karton	116823
desderman pure 500 ml FL	20/Karton	116802
desderman pure 1 l FL	10/Karton	116803
desderman pure Euroflasche 1 l EF	10/Karton	116804
desderman pure 5 l KA	1/Kanister	116805

Zubehör

Zubehör	Art.-Nr.
5/10 l-Kanisterhahn	135501
5/10 l-Kanisterschlüssel	135810
Kanisterpumpe 5 l/ 10l (20 ml / Pumpenhub)	117101
Präparatespender KHK 1000 (ca. 0,8-1,8ml je Hub)	669700
Präparatespender KHK 500 (ca. 0,8-1,8ml je Hub)	669600
Präparatespender KHL 1000	669710
Präparatespender KHL 500	669610
Pumpe-DOS Euro-FL 1l	180803
sm 2 500 (ca. 1.0 - 3.0 ml je Hub)	668600
sm 2 Universal (ca. 1.0 - 3.0 ml je Hub)	668500

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. Für individuelle Fragen: Customer Care
Telefon: +49 40 52100-666 E-Mail: info@schuelke.com

Pflichttexte zu zugelassenen Arzneimitteln gem. § 4 HWG

desderman® pure Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: 78,2 g Ethanol 96 %, 0,1 g Biphenyl-2-ol. Sonstige Bestandteile: Povidon 30, Isopropylmyristat (Ph.Eur.), (Hexadecyl/octadecyl) (2-ethylhexanoat), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph. Eur.), gereinigtes Wasser. - **Anwendungsgebiete:** Hygienische und chirurgische Händedesinfektion. Ethanol und Biphenyl-2-ol wirken gegen Bakterien (inkl. Mykobakterien), Pilze und viele Viren. Die Wirksamkeit von desderman® pure gegen Viren schließt behüllte Viren (Klassifizierung "begrenzt viruzid")* und Rotaviren ein. - **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile. Nicht auf Schleimhäuten anwenden. - **Nebenwirkungen:** Gelegentlich kann es zu für alkoholische Händedesinfektionsmittel typischen Nebenwirkungen wie Hautirritationen (z.B. Rötung, Trockenheit) kommen. Meist klingen diese Missempfindungen trotz weiterer Anwendung bereits nach 8-10 Tagen wieder ab. Auch Kontaktallergien können auftreten. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die hier nicht aufgeführt sind. - **Warnhinweise und spezielle Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** Nur äußerlich anwenden. Bei versehentlichem Augenkontakt mit desderman® pure sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Min. mit viel Wasser spülen. Flammpunkt nach DIN 51755 16°C. Leicht entzündlich. Nicht in Kontakt mit offenen Flammen bringen. Nach Verschütten des Desinfektionsmittels sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand und Explosion zu treffen. Geeignete Maßnahmen sind z.B. das Aufnehmen verschütteter Flüssigkeit und Verdünnen mit Wasser, das Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen. Ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen. *Geprüft gegen Testviren BVDV (Surrogatviren für Hepatitis-C-Virus) und Vakziniavirus. Die Ergebnisse lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z.B. Hepatitis B-Virus, HI-Virus.
Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: Schülke & Mayr GmbH, D-22840 Norderstedt, Tel. +49 40 52100-0, 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
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

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