

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA ETIKETĚ

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Octenisept 1 mg/g + 20 mg/g kožní roztok
octenidini dihydrochloridum / Phenoxyethanolum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden g kožního roztoku obsahuje:
Octenidini dihydrochloridum 1 mg
Phenoxyethanolum 20 mg

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Kokamidopropylbetain, natrium-glukonát, glycerol 85%, chlorid sodný, roztok hydroxidu sodného 100g/l, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Kožní roztok
15 ml
250 ml
500 ml
1000 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Aby se zabránilo poškození tkáně, přípravek nesmí být aplikován do tkáně pod tlakem. Z dutin v ranách musí být zajištěno odtečení (např. vhodným flexibilním drénem).

Přípravek Octenisept nepoužívejte současně s antiseptiky na bázi PVP-jódu na přilehlé oblasti kůže, protože na hranici se může objevit silné hnědé až fialové zbarvení.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do :

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Chraňte před mrazem.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 32/558/08-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Roztok pro antiseptické ošetření ran, sliznice a pokožky.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

octenisept

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.