Softasept® N / Softasept® N gefärbt

Zusammensetzung

100 g Lösung enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

Ethanol (100%) 74,1 g, 2-Propanol (Ph. Eur.) 10,0 g

Sonstige Bestandteile:

Gereinigtes Wasser (Softasept® N gefärbt zusätzlich Povidon K 30, Citronensäure, Farbstoffe Gelborange S (E 110) und Azorubin (E 122))

Anwendungsgebiete

Hautdesinfektion vor operativen Eingriffen, Punktionen und Injektionen

Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit (Allergie) gegenüber Ethanol, 2-Propanol oder (nur Softasept® N gefärbt) einem der sonstigen Bestandteile.

Softasept® N ist nicht für die Antiseptik von Schleimhäuten und zur Anwendung in unmittelbarer Umgebung der Augen geeignet.

Warnhinweise

Leichtentzündlich.

Behälter dicht geschlossen halten.

Von Zündquellen fernhalten. - Nicht rauchen!

Nicht in offene Flamme sprühen!

Nicht in die Augen bringen. Nicht auf verletzter Haut oder auf Schleimhäuten anwenden.

Nur zum äußerlichen Gebrauch bestimmt.

14 °C Flammpunkt nach DIN 51755.

Nebenwirkungen

Insbesondere bei häufiger Anwendung kann es zu Hautirritationen wie Rötung und Brennen kommen. Auch sind Kontaktallergien möglich.

Stand der Information

03/2011

Pharmazeutischer Unternehmer

B. Braun Melsungen AG 34209 Melsungen

<Anderungsinformation, nicht Bestandteil des Pflichttextes:

Anpassung "Stand der Information" auf Datum der letzten Überprüfung (Änderungsanzeige 30.03.2011), sonst unverändert>