

Braunovidon®



Leczenie ran

- Antyseptyka oka
- Antyseptyka ran
- Antyseptyka oparzeń
- Leczenie chorób skóry z superinfekcją

Braunovidon®

Maść do dezynfekcji skóry w przypadku: odleżyn, owrzodzeń, ropnych zmian skórnych, chorób skórnych, wtórnych zakażeń skóry, zakażonych ubytków skóry.

Zastosowanie

Lek Braunovidon ma postać maści do stosowania na skórę.

- Do wielokrotnego stosowania
- Przeznaczony do stosowania w przypadkach oparzenia skóry płomieniem lub gorącym płynem,
- Zakażone owrzodzenia,
- Odleżyny
- Zakażone powierzchowne ubytki skóry niewykazujące tendencji do gojenia się z odczynem zapalnym lub głębszym owrzodzeniem
- Ropne zmiany skórne (pyodermia)
- Choroby skóry bakteryjnego lub grzybiczego pochodzenia
- Wtórne zakażenia tym samym czynnikiem uprzednio wyleczone
- Brak danych dotyczących przedawkowania podczas stosowania leku zgodnie ze wskazaniami i sposobem stosowania.
- Maść nakłada się kilka razy na dobę na wymagające leczenia powierzchnie skóry
- W początkowej fazie leczenia, dla utrzymania właściwego działania bakteriobójczego, maść należy nakładać co 4–6 godzin na zakażoną lub sączącą się ranę
- Braunovidon może pozostawać na skórze przez długi czas i aby działał skutecznie należy dokładnie pokryć całą powierzchnię rany
- Brązowy kolor maści sygnalizuje skuteczność preparatu
- Zauważalny ubytek koloru oznacza utratę skuteczności

Właściwości

Lek Braunovidon jest maścią o szerokim spektrum działania.

Jest:

- bakteriobójczy w tym MRSA
- prątkobójczy
- wirusobójczy
- grzybobójczy
- sporobójczy
- pierwotniakobójczy

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancję czynną lub inny składnik produktu, choroby tarczycy; syndrom opryszczkowego zapalenia skóry; przed i po terapii radioaktywnym jodem u noworodków i niemowląt do 6 miesiąca życia.

Interakcje

Skuteczność może zostać obniżona stosując Braunovidon z produktami zawierającymi produkty enzymatyczne do leczenia ran, kwas taniowy, kwas salicylowy, srebro, sole alkaloidowe, sole bizmutu, taurolidyne, nadtlenek wodoru.

Specjalne środki ostrożności

Powidonu jodowanego nie powinno się stosować jednocześnie lub po zastosowaniu leków zawierających pochodne rtęci. Unikać regularnego stosowania u pacjentów przechodzących terapię litową.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun Strasse 1, D-34212 Melsungen, Niemcy

Okres ważności preparatu leczniczego Braunovidon® wynosi 5 lat

Opakowanie 250 g po pierwszym otwarciu należy zużyć w ciągu 6 miesięcy

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: Pozwolenie nr 6644

Dostępne opakowania

Numer katalogowy

| | |
|-------------------|-------|
| tubka o poj. 20g | 18687 |
| tubka o poj. 100g | 18170 |
| słoik o poj. 250g | 18185 |



Braunovidon® Maść – skład

100g maści zawiera:

10g powidonu jodu (10% dostępnego jodu)