

Primasept® Med



**Hygienische
Hände-
desinfektion
und
-reinigung
in einem
Arbeitsgang**

Einen Überblick aller zum
Präparat Primasept® Med
vorliegenden Gutachten/Literatur
finden Sie im Internet unter
www.schuelke-mayr.com

Für Ihre individuellen Fragen:
Produkt-/Anwendungsberatung
Telefon 0 40 / 521 00-666

- hervorragend reinigend, auch bei hartnäckigen Verschmutzungen
- kein Heruntertropfen von den Händen durch anwendungsfreundliche Viskosität
- zur Handschuhdesinfektion geeignet

Lieferformen/Verpackungseinheiten

Gebindegrößen	Verpackungseinheiten	Art. Nr.
450-ml-Flasche	20 x 450 ml	184801
1-l-Spenderflasche	10 x 1 l	184802
5-l-Kanister	1 x 5 l	184803

Präparate-Typ

Waschendes Präparat zur hygienischen Händedesinfektion und desinfizierenden Hautreinigung

Anwendungsgebiete

- Hygienische Händedesinfektion und desinfizierende Hautreinigung

Produktdaten

■ Zusammensetzung

100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: 1-Propanol 10,0 g, 2-Propanol 8,0 g, 2-Biphenylol 2,0 g. Sonstige Bestandteile: Hyetellose, Natriumedetat, (3-Cocofettsäureamidopropyl)-dimethyl-ammonioacetat, hydrierte Kokosfettsäure (C10 - C18), Kaliumhydroxid, gereinigtes Wasser, Farbstoff E 104, Geruchsstoffe.

*) Hinweis zum 2-Biphenylol: Seit mehr als 100 Jahren werden Phenole als Wirkstoffe in Desinfektionsmitteln eingesetzt, da sie antimikrobielle Eigenschaften besitzen. Einer der wichtigsten Phenolkörper ist das 2-Biphenylol, ein Stoff, der u. a. von der WHO zur Konservierung von Zitrusfrüchten zugelassen ist, also ein lebensmittelnah verwendeter Stoff. Dieses Phenol ist ausgesprochen gut umweltverträglich und praktisch unbedenklich, solange die Anwendung entsprechender Präparate nach den Vorschriften erfolgt.

■ Chemisch-physikalische Daten:

Aussehen:	klare, gelbe, leicht viskose Flüssigkeit
Dichte: (20 °C):	1,001 g/cm ³
Viskosität (20 °C):	400 - 700 mPa·s (Haake Rotovisco RV 20, M5, MV II St, D = 7,7 % = 38,5 U/min)
pH-Wert:	7,8 - 8,2
Temperaturstabilität:	stabil zwischen - 5 °C und + 40 °C

Mikrobiologische Wirksamkeit

Primasept® Med ist ■ bakterizid (inkl. Mycobakterien)

- fungizid ■ viruzid: Papova-Viren, HBV, HIV

Zubehör/Dosierhilfen

	Art. Nr.
Präparatespender KH-SM (ca. 0,8 - 1,8 ml je Hub)	669400
Präparatespender SM 1 (1,0 - 3,0 ml je Hub)	668400
450-ml-Dosierpumpe (3 ml/Pumpenhub)	180302
1-l-Dosierpumpe (3 ml/Pumpenhub)	180113
Kanisterhahn	135501
Kanisterdosierer (20 ml/Pumpenhub)	117101
Kanisterschlüssel	135810
Umfülltrichter	117901

Detaillierte Informationen finden Sie in der S&M-Präparate-Information „Zubehör und Dosierhilfen“.

Dosierungsanleitung und Art der Anwendung

Primasept® Med wird unverdünnt angewendet.

Anwendungsgebiet	Anwendungsempfehlung
Hygienische Händedesinfektion:	Soweit nicht anders verordnet, bei Bedarf 3 ml Primasept® Med gleichmäßig während 1 Minute in die Hände einreiben, wenig Wasser dazugeben und eine weitere Minute waschen. Die Nägel dabei besonders berücksichtigen. Anschließend mit Wasser abspülen. Bei Kontamination mit Tuberkulose-Bakterien ist die Desinfektion der Hände 2mal durchzuführen.
Desinfizierende Hautreinigung:	Soweit nicht anders verordnet, bei Bedarf 3 ml Primasept® Med unverdünnt auf 900 cm ² Hautfläche (entspricht etwa der Fläche eines Unterarmes) verteilen, 1 Minute einwirken lassen, mit Wasser aufschwemmen und eine weitere Minute waschen. Anschließend mit Wasser abspülen.
DGHM-Liste/Zertifikat Hygienische Händedesinfektion:	konz. /1 Min.
Listung gemäß § 18 IfSG Hygienische Händedesinfektion: Wirkungsbereich A:	konz. /1 Min
<i>Listeria monocytogenes</i> :	konz. /30 Sek.
HBV*, HIV**	konz. 3 ml/2 Min.
Papova-Viren: ***	konz. 2 x 3 ml/2 Min.
ÖGHMP-Liste Hygienische Händedesinfektion: 1 Min. einreiben	konz. /1 Min.

*MAD-Test, Prof. Kuwert, Dr. Thraenhart, 13.3.1981

** Suspensionsversuch

*** (SV 40 Stamm 777 gem. DVV)

Kennzeichnung gemäß EG-Richtlinien

Für zulassungspflichtige Arzneimittel ist keine Kennzeichnung gemäß Gefahrstoffverordnung erforderlich.



Schülke & Mayr GmbH ist zertifiziert gemäß DIN EN ISO 9001 und DIN EN ISO 13485 (Reg.-Nr. 004567 MP21) und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem gemäß Öko-Audit-Verordnung (Reg.-Nr. DE-S-150 00003).

Schülke & Mayr GmbH
22840 Norderstedt
Telefon 040 / 521 00-0
Telefax 040 / 521 00-318
www.schuelke-mayr.com
mail@schuelke-mayr.com

Anwendungsmethoden/-hinweise

Da Primasept® Med natürliche Seifen enthält, empfiehlt sich bei Verwendung von hartem Wasser gründliches Nachspülen mit warmem Wasser, um Ausfällungen in Rohrleitungen zu vermeiden.

Längere Lagerung des Präparates bei Temperaturen unterhalb von + 10 °C kann zur Eintrübung führen, die nach Erwärmung auf Raumtemperatur wieder in Lösung geht. Die mikrobiologische Wirksamkeit wird dadurch nicht beeinträchtigt.

Untersuchungen zur Materialverträglichkeit von medizinischen Handschuhen bei der Desinfektion und Reinigung mit Primasept® Med haben ergeben, dass einzelne Fabrikate bereits nach einmaligem Waschen einen starken Klebeffekt aufwiesen, während bei anderen auch nach 5 Waschzyklen keinerlei Veränderungen auftraten. Aufgrund dieser Ergebnisse empfehlen wir, beim Handschuhhersteller nach der jeweils aktuellen Empfehlung zu fragen.

Für die Handschuhdesinfektion gibt es keine verbindliche Prüfvorschrift, z. B. gemäß DGHM, daher erfolgt die Anwendung in Eigenverantwortung.

Besondere Hinweise

Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren. Zur äußeren Anwendung. Nicht in die Augen bringen. Das Arzneimittel soll nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Umweltinformation



Primasept® Med ist in Flaschen und Kanistern lieferbar. Die Flaschen- und Kanisterbehältnisse bestehen aus Polyethylen (HDPE) und sind entsprechend gekennzeichnet.

Die Verschlüsse bestehen aus PP (Ausnahme bei Kanister: HPPE). Die Etiketten bestehen aus PE. Dadurch wird eine sortenreine Trennung für eine optimale Wiederverwertung ermöglicht.

Die Einweg-Gebinde von Primasept® Med tragen den Grünen Punkt und können nach vollständiger Entleerung dem Dualen System zugeführt werden.

Primasept® Med

■ **Zusammensetzung:** 100 g Lösung enthalten: 1-Propanol 10,0 g, 2-Propanol 8,0 g, 2-Biphenylol 2,0 g, Hyetellose, Natriumedetat, Hydroxyethylcellulose, (3-Cocofettsäureamidopropyl)-dimethylammonioacetat, hydrierte Kokosfettsäure (C10 - C18), Kaliumhydroxid, gereinigtes Wasser, Farbstoff E 104, Geruchsstoffe

■ **Anwendungsgebiete:** Hygienische Händedesinfektion und desinfizierende Hautreinigung.

■ **Gegenanzeigen:** Unverträglichkeit gegenüber einem oder mehreren Inhaltsstoffen des Arzneimittels.

■ **Nebenwirkungen:** In Einzelfällen kann es Überempfindlichkeiten gegenüber Inhaltsstoffen des Arzneimittel (Kontaktexzem) kommen.

■ **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** Nicht in die Augen bringen.

■ **Pharmazeutischer Unternehmer:**
Schülke & Mayr GmbH, 22840 Norderstedt

Zu Risiken und Nebenwirkungen lesen Sie die Packungsbeilage und fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Zul. Nr. 1523.00.00

Schülke & Mayr AG
Obere Zäune 12
CH-8001 Zürich
Telefon (01) 252 98 02
Telefax (01) 252 98 27
mail.ch@schuelke-mayr.com

Schülke & Mayr Ges.m.b.H
Zieglergasse 8
A-1070 Wien
Telefon (1) 523 25 01
Telefax (1) 523 90 35 79
office@schuelke-mayr.at