



Wirksam gegen ESBL, VRE und MRSA innerhalb der hygienischen Händedesinfektion.

desderman® pure

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

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
- Chirurgische Händedesinfektion

Mikrobiologische Wirksamkeit

desderman® pure ist:

- bakterizid (inkl. Tb) • fungizid • viruzid bei lipophilen und hydrophilen Viren: Polio-, Rota-, Adeno-, Vaccinia-, Herpes-simplex-Viren, HBV, HCV, HIV, Noro-Viren

Dosieranleitung und Art der Anwendung

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.

Anwendungsgebiete	Anwendungsempfehlung / Einwirkzeit (stets die Hände über gesamte Einwirkzeit feucht halten)
VAH-/DGHM-Liste/Zertifikat	
Hygienische Händedesinfektion (EN 1500)	30 Sek.
Chirurgische Händedesinfektion (EN 12791)	1,5 Min.
MRSA	30 Sek.
VRE	30 Sek.
ESBL	15 Sek.
Listeria monocytogenes	30 Sek.
EHEC	30 Sek.
Helicobacter pylori	30 Sek.
Listung gemäß § 18 IfSG	
Hygienische Händedesinfektion	
Wirkungsbereich A	30 Sek.
bei Tb	zweimalige Anwendung
„begrenzt viruzid“ (inkl. HIV, HBV, HCV) gemäß RKI-Empfehlung Bundesgesundheitsblatt 01/2004	30 Sek.
Vaccinia-Virus	30 Sek.
Polio-Virus	1 Min.
Adeno-Virus	1 Min.
Rota-Virus	30 Sek.
Herpes-simplex-Virus	30 Sek.
Noro-Virus*	15 Sek.
H1N1 (EN 14476)	30 Sek.

* Prüfvirus: Murines Noro-Virus

Produktdaten

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) [(RS)-2-ethylhexanoat] – Isopropyltetradecanoat (7:2:1), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser

Chemisch-physikalische Daten

Aussehen:	farblose, klare Lösung
Dichte:	ca. 0,83 g/cm ³
Temperaturstabilität:	2 bis 40 °C
Flammpunkt (nach DIN 51 755):	16 °C

Kennzeichnung gemäß EG-Richtlinien

Für zulassungspflichtige Arzneimittel ist keine Kennzeichnung gemäß Gefahrstoffverordnung erforderlich.

Bei der Anwendung von desderman[®] pure gelten folgende Sicherheits- und Gefahrenhinweise (R- und S-Sätze):

- R11:** Leichtentzündlich.
S16: Vor Zündquellen fernhalten – nicht rauchen.

Besondere Hinweise

Nur äußerlich anwenden. Nicht in die Augen bringen. Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nicht in Kontakt mit offenen Flammen oder eingeschalteten Heizquellen bringen.

Nach Anbruch das Behältnis nicht länger als 12 Monate, jedoch nicht über das Verfallsdatum hinaus anwenden.

Lieferformen / Verpackungseinheiten

Gebindegrößen	Verpackungseinheiten	Art. Nr.
100 ml-Flasche	30 x 100 ml	116 823
500 ml-Flasche	20 x 500 ml	116 802
1 l-Spenderflasche	10 x 1 l	116 803
1 l-Euroflasche	10 x 1 l	116 804
5 l-Kanister	1 x 5 l	116 805

Zubehör / Dosierhilfen

	Art. Nr.
Präparatespender KH-SM (ca. 0,8 – 1,8 ml je Hub)	669 400
Präparatespender sm 2 Universal (1,0 – 3,0 ml je Hub)	668 500
Präparatespender sm 2 500 (1,0 – 3,0 ml je Hub)	668 600
Dosierpumpe für 500 ml/1 l	180 303
Kanisterhahn	135 501
Kanisterschlüssel	135 810
Umfülltrichter	117 901

Detaillierte Informationen finden Sie in der schülke-Präparate-Information „Zubehör und Dosierhilfen“.

Umweltinformation

desderman[®] pure ist in Flaschen und Kanistern lieferbar. Die Flaschen und Kanister bestehen aus Polyethylen (HDPE) und sind entsprechend gekennzeichnet.

Die Verschlüsse bestehen aus PP (Ausnahme beim Kanister und 1 l-Euroflasche: HDPE). Die Etiketten bestehen aus PE. Dadurch wird eine sortenreine Trennung für eine optimale Wiederverwertung ermöglicht.

Die Einweg-Gebinde von desderman[®] pure tragen den Grünen Punkt und können nach vollständiger Entleerung dem Dualen System zugeführt werden.

Gutachten und Informationen

Einen Überblick aller zum Präparat desderman[®] pure vorliegenden Gutachten/Literatur finden Sie im Internet unter www.schuelke.com

Für Ihre individuellen Fragen:
Customer Care

Telefon: +49 (0)40 521 00-666
E-Mail: info@schuelke.com

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: 78,2 g Ethanol 96 %, 0,1 g 2-Biphenylol. Sonstige Bestandteile: Povidon 30, Isopropylmyristat (Ph.Eur.), (Hexadecyl,octadecyl) [(RS)-2-ethylhexanoat] – Isopropyltetradecanoat (7:2:1), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser. • **Anwendungsgebiete:** desderman[®] pure wird zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion angewendet. Die arzneilich wirksamen Bestandteile Ethanol und 2-Biphenylol 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:** desderman[®] pure darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einen der sonstigen Bestandteile von desderman[®] pure sind. desderman[®] pure nicht auf Schleimhäuten anwenden. • **Nebenwirkungen:** Gelegentlich kann es zu für alkoholische Händedesinfektionsmittel typischen Nebenwirkungen wie Hautirritationen (z. B. Rötung, Trockenheit) kommen. Trotz weiterer Anwendung klingen diese Missemphindungen bereits nach 8 – 10 Tagen meist wieder ab. Auch können Kontaktallergien 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. Flammpunkt nach DIN 51 755 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. • **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:** Schülke & Mayr GmbH, 22840 Norderstedt, Tel. 040/52100-0

* Geprüft gegen Testviren BVDV (Surrogatviren für Hepatitis-C-Virus) und Vakzinaviar. Die Ergebnisse lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z. B. Hepatitis B-Virus, HI-Virus.

-V04-



Schülke & Mayr GmbH ist zertifiziert gemäß DIN EN ISO 9001, DIN EN ISO 14001 und DIN EN ISO 13485 (Reg.-Nr. 004567-MP23) und verfügt über ein validiertes Umweltmanagementsystem gem. Öko-Audit-Verordnung (Reg.-Nr. D-150-00003).

Schülke & Mayr GmbH
22840 Norderstedt, Germany
Telefon +49 (0) 40 - 521 00 - 0
Telefax +49 (0) 40 - 521 00 - 318
www.schuelke.com
mail@schuelke.com

Schülke & Mayr AG
Sihlfeldstrasse 58
8003 Zürich, Schweiz
Telefon +41 (0) 44 - 466 55 44
Telefax +41 (0) 44 - 466 55 33
mail.ch@schuelke.com

Schülke & Mayr Ges.m.b.H
Seidengasse 9
1070 Wien, Österreich
Telefon +43 (0) 1 - 523 25 01 - 0
Telefax +43 (0) 1 - 523 25 01 - 60
office.austria@schuelke.com