



HÄNDE-/HAUT-
DESINFIZIERUNGSMITTEL

Amosept®

Gleichzeitige Desinfektion und Reinigung

Hände-Dekontamination

FACHINFORMATION



FACHINFORMATION

Amosept®

Gebrauchsfertig

Zusammensetzung:

100 g Lösung enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile:
1 g Didecyldimethylammoniumchloride
Sonstige Bestandteile: 1,3-Dimethylharnstoff, Propan-1-ol, Propylenglykol, Disodium Cocoamphodiacetate, Dibutyladipat, Geruchsstoffe, Citronensäure, Gereinigtes Wasser.

Darreichungsform:

Lösung zur Anwendung auf der Haut

Anwendungsgebiete:

Hygienische Händewaschung

Dosierung/Art der Anwendung:

Äußerlich unverdünnt anwenden!
5 ml des unverdünnten Produkts werden während 30 Sek. in die Hände eingerieben. Die Hände müssen während der gesamten Einwirkzeit feucht gehalten werden. Danach mit Wasser abspülen.

Begrenzt viruzid* konz. 1 Min.

* Ergebnisse aus *in-vitro* Versuchen gegen BVDV und Vakziniavirus. Die Ergebnisse lassen nach aktuellem Kenntnissstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu. Z.B. Hepatitis-B-Virus, HI-Virus.

Zur Anwendung von Amosept® bei Kindern liegen keine ausreichenden Untersuchungen vor. Vor der Anwendung einen Arzt oder Apotheker um Rat fragen.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Inhaltsstoffe.

Wechselwirkungen: Keine bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit:

Zur Anwendung von Amosept® während der Schwangerschaft und Stillzeit liegen keine ausreichenden Untersuchungen vor. Vor der Anwendung einen Arzt oder Apotheker fragen.

Nebenwirkungen:

Gelegentlich kann es zu kontaktirritativen oder allergischen Reaktionen kommen. Häufigkeit „gelegentlich“ (weniger als 1% aber mehr als 0,1%).

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen: Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzuzeigen.

Überdosierung / Anwendungsfehler:

Nicht in offenen Wunden und auf Schleimhäuten anwenden. Falls das Präparat in Kontakt mit Schleimhäuten (z.B. Augen, Rachen, Magen, etc.) oder offenen Wunden gekommen ist, sofort gründlich mit Wasser spülen und einen Arzt konsultieren.

Falls Amosept® eingenommen worden ist: zur Verdünnung des Präparates sofort reichlich Wasser trinken und einen Arzt aufsuchen!

Pharmakotherapeutische Gruppe:

ATC-Code: D08AJ06

Pharmazeutische Angaben

Haltbarkeit:

Haltbarkeit (auch nach Anbruch des Behältnisses): 36 Monate. Stets Kennzeichnung des Behältnisses beachten!

Warnhinweise/Vorsichtsmaßnahmen:

Arzneimittel nicht über 25 °C und für Kinder unzugänglich aufbewahren! Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden! Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu entsorgen!

Art und Inhalt des Behältnisses:

HDPE-Behältnisse

Packungsgrößen:

500 ml, 1000 ml, 5 Liter
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller/Inhaber der Zulassung

Firma Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH
Kaiser-Wilhelm-Str. 133
12247 Berlin Tel. 030-77 99 2-0, Telefax 030-77 99 269.

Zulassungsnummer:

Zul.-Nr.: 6339951.00.00 erteilt am 24.06.2005

Stand der Information: März 2017

Haben Sie spezielle Fragen, rufen Sie uns an.
Wir rufen sofort zurück.

Vous avez des questions? Contactez-nous au numéro suivant –
Nous vous rappellerons aussitôt!

D: 030 - 77 99 2-0
CH: 056 - 441 69 81



Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH
Kaiser-Wilhelm-Str. 133, D-12247 Berlin
Telefax +4930 - 77 99 2-269, Info.-Telefon 0700LYSOFORM
www.lysoform.de, e-mail: kontakt@lysoform.de



LYSOFORM
Schweizerische Gesellschaft für Antiseptie AG
Postfach 444, CH-5201 Brugg/Windisch
Telefon +41056 - 441 69 81, Telefax +41056 - 442 41 14