

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Cutasept F

Gebrauchsfertig

Farblose Lösung zur Anwendung auf der Haut

Wirkstoff: 2-Propanol

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Apotheker.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Cutasept F und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Cutasept F beachten?
3. Wie ist Cutasept F anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Cutasept F aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Cutasept F und wofür wird es angewendet?

Cutasept F ist ein farbloses alkoholisches Desinfektionsmittel, welches zur Hautdesinfektion von intakter Haut vor Punktionen, Injektionen und operativen Eingriffen verwendet wird.

Wirkspektrum: Bakterizid, mykobakterizid, tuberkulozid, levurozid, begrenzt viruzid

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Cutasept F beachten?

Cutasept F darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen 2-Propanol (Isopropylalkohol) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Cutasept F ist augen- und schleimhautreizend. Es sollte nicht in der Nähe der Augen, auf verletzter Haut oder auf Schleimhäuten angewendet werden. Bei unbeabsichtigtem Kontakt mit Augen oder Schleimhäuten wird empfohlen, sofort mit viel Wasser zu spülen (im Falle der Augen auch unter Augenlidern). Bei anhaltender Reizung muss ein Arzt aufgesucht werden.
- Cutasept F enthält 0,025 g Benzalkoniumchlorid pro 100 g Lösung. Benzalkoniumchlorid kann Hautreizungen hervorrufen.

- Cutasept F ist nur äußerlich anzuwenden. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ärztlicher Rat einzuholen.
- Wenn Sie stillen, dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht auf die Brust auftragen, da ihr Baby es mit der Milch aufnehmen könnte.
- Es sollte vermieden werden, den Sprühnebel zu inhalieren, da es zu Reizungen der Nasen- und Rachenschleimhaut kommen kann.
- Dämpfe können Schläfrigkeit und Benommenheit verursachen.
- Vor Anwendung elektrischer Geräte muss die Patientenhaut trocken sein.
- Cutasept F sollte nicht unter luft- und wasserundurchlässigen Verbänden und unter Blutleere-Manschetten verwendet werden. Ansammlungen auf Patientenliegefläche vermeiden.
- Vorsicht ist geboten bei der Anwendung von Cutasept F bei alkoholempfindlichen Oberflächen.

Für den Fall, dass bei häufiger Anwendung von Cutasept F kleinere Hautirritationen auftreten, sollte die Hautpflege intensiviert werden.

Schutz vor Brand- und Explosionsgefahr

Cutasept F ist leicht entzündlich. Flammpunkt nach DIN 1516: 21°C.

Produkt von offenem Feuer fernhalten. Vorsicht ist geboten, wenn größere Mengen Cutasept F verschüttet werden. In diesem Fall sind folgende Maßnahmen zu treffen: Sofortiges Aufnehmen der Flüssigkeit, Verdünnen mit viel Wasser, Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen.

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Cutasept F bei Kindern und Jugendlichen ist nicht erwiesen. Es liegen keine Daten vor.

Anwendung von Cutasept F zusammen mit anderen Arzneimitteln

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Es liegen keine klinischen Daten zur Anwendung vor.

Bei sachgemäßem Gebrauch kann Cutasept F während der Schwangerschaft und Stillzeit verwendet werden.

Wenn Sie stillen, dürfen Sie Cutasept F nicht auf die Brust auftragen, da Ihr Baby es mit der Milch aufnehmen könnte.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Cutasept F hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist Cutasept F anzuwenden?

Cutasept F ist äußerlich auf intakter Haut und unverdünnt folgendermaßen anzuwenden:

Erwachsene:

Die Haut muss während der gesamten Einwirkzeit feucht gehalten werden. Die Haut anschließend an der Luft trocknen lassen.

Wirksamkeit	Einwirkzeit (mind.)
Hautdesinfektion (an talgdrüsenarmer Haut)	15 s
Vor Punktionen und Injektionen	15 s

Vor Punktionen von Gelenken, Körperhöhlen, Hohlorganen und operativen Eingriffen	1 min
Hautdesinfektion (an talgdrüsenreicher Haut) vor allen Eingriffen	2 min

2-Propanol ist gegen Gram-positive und Gram-negative Bakterien wirksam. Zudem besitzt die Lösung levurozide (*C. albicans*) und begrenzt viruzide (Herpes simplex Virus Typ 1, HIV, HBV) Eigenschaften. Generell ist Cutasept F unwirksam gegen bakterielle Sporen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen:

Für die Anwendung bei Säuglingen, Kindern und Jugendlichen aufgrund des Fehlens von Daten zur Sicherheit nicht empfohlen. Nur unter ärztlicher Kontrolle anwenden.

Wenn Sie eine größere Menge Cutasept F eingenommen/angewendet haben, als Sie sollten:

Cutasept F ist nur äußerlich anzuwenden. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ärztlicher Rat einzuholen.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Nebenwirkungen:

Häufigkeit nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Reizung der Haut (Brennen, Rötung, Juckreiz)
- Allergische Entzündungsreaktion der Haut (Kontaktallergie)

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, 53174 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Cutasept F aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Nach Öffnen des Behältnisses ist die Lösung 1 Jahr haltbar.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

Packungsgrößen ab 1000 ml: ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Cutasept F enthält

100 g Lösung enthalten:

Der Wirkstoff ist: 2-Propanol 63 g;

Die sonstigen Bestandteile sind: Benzalkoniumchlorid, gereinigtes Wasser.

Enthält Benzalkoniumchlorid. Warnhinweise beachten.

Wie Cutasept F aussieht und Inhalt der Packung:

Cutasept F ist eine farblose Lösung zur Anwendung auf der Haut mit alkoholischem Geruch. Es gibt Flaschen aus weißem HDPE mit Zerstäubersprühpumpe zu 50 ml und 250 ml, Flaschen aus blauem HDPE mit PP-Klappdeckel zu 1000 ml und Kanister aus blauem HDPE mit HDPE-Schraubdeckel zu 5000 ml. Klinikpackungen: 5 l (20 x 250 ml), 10 l 10 x 1000 ml).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

BODE Chemie GmbH
Melanchthonstraße 27
22525 Hamburg,

Zul.-Nr.: 6281157.00.00

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2024.

Arzneimittel - für Kinder unzugänglich aufbewahren.