



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

Erfüllt den Wirkungsbereich "begrenzt viruzid PLUS"

desderman® pure

Unser Plus

- aufgrund des Ethanolgehalts mit ausgeprägter mikrobizider und viruzider Wirksamkeit
- begrenzt viruzid PLUS innerhalb der hygienischen Händedesinfektion nach EN
- inaktiviert Noroviren in 15 Sek. (Prüfvirus: Murines Norovirus)
- der Plus-Effekt für Hautschutz und -pflege durch bewährtes Rückfettungssystem
- farbstoff- und parfümfrei, daher besonders hautfreundlich

Anwendungsgebiete

- hygienische Händedesinfektion: 3 ml 30 Sek. in die trockenen Hände einreiben.
- chirurgische Händedesinfektion: Eine ausreichende Menge desderman® pure 90 Sek. in die Hände und Unterarme einreiben.

Anwendungshinweise

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.

Mikrobiologische Wirksamkeit

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
levurozid EN13624	gebrauchsfertig	15 Sek.
fungizid EN13624	gebrauchsfertig	30 Sek.
begrenzt viruzid	gebrauchsfertig	30 Sek.
Influenzavirus EN14476	gebrauchsfertig	30 Sek.

Wirksamkeit	Konzentration	Einwirkzeit
begrenzt viruzid PLUS EN14476	gebrauchsfertig	15 Sek.
viruzid EN14476	gebrauchsfertig	60 Sek.
Adenovirus EN14476	gebrauchsfertig	15 Sek.
Poliovirus EN14476	gebrauchsfertig	60 Sek.
Rotavirus	gebrauchsfertig	30 Sek.
Norovirus (MNV) EN14476	gebrauchsfertig	15 Sek.

Anwendungsgebiet	Konzentration	Einwirkzeit
Chirurgische Händedesinfektion EN12791	gebrauchsfertig	90 Sek.
Hygienische Händedesinfektion EN1500	gebrauchsfertig	30 Sek.
RKI-Listung gemäß § 18 IfSG Wirkungsbereich A	gebrauchsfertig	30 Sek.
RKI-Listung gemäß § 18 IfSG Wirkungsbereich begrenzt viruzid	gebrauchsfertig	30 Sek.



Produktdaten

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) (2-ethylhexanoat), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph. Eur.), gereinigtes Wasser.

Chemisch-physikalische Daten

Dichte	ca. 0,83 g/cm ³ / 20 °C
Farbe	farblos
Flammpunkt	16 °C / Methode : DIN 51755 Part 1
Form	flüssig
pH	Nicht anwendbar

Besondere Hinweise

Nur äußerlich anwenden. Nicht in die Augen bringen. Bei versehentlichem Augenkontakt sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Minuten mit viel Wasser spülen.

Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren. Leichtentzündlich! 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. Bei Nutzung der Präparate in Spendersystemen beachten Sie bitte die Haltbarkeitshinweise des Spenderherstellers.

Bestellinformation

Artikel	Lieferform	Art.-Nr.
desderman pure 100 ml FL	30/Karton	116823
desderman pure 500 ml FL	20/Karton	116802
desderman pure hyclick 500 ml FL	20/Karton	70000754
desderman pure 1 l FL	10/Karton	116803
desderman pure Euroflasche 1 l EF	10/Karton	116804
desderman pure hyclick 1 l FL	10/Karton	70000755

Anwendungshilfen

Anwendungshilfen	Art.-Nr.
500ml / 1l Dosierpumpen (3ml / Pumpenhub)	180303
hyclick Präparate-Spender 1000 ml	60000036
hyclick Präparate-Spender Vario	60000045
Präparatespender KHK 1000 (ca. 0,8-1,8ml je Hub)	669700
Präparatespender KHK 500 (ca. 0,8-1,8ml je Hub)	669600
Präparatespender KHL 1000	669710
Präparatespender KHL 500	669610
Pumpe-DOS Euro-FL 1l	180803
sm 2 Universal (ca. 1.0 - 3.0 ml je Hub)	668500

Verwandte Produkte

- sensiva[®] dry skin balm
- sensiva[®] protective cream
- sensiva[®] protective emulsion
- sensiva[®] regeneration cream
- sensiva[®] wash lotion

Umweltinformation

schülke stellt seine Produkte nach fortschrittlichen, sicheren und umweltschonenden Verfahren wirtschaftlich und unter Einhaltung hoher Qualitätsstandards her.

Gutachten und Information

Einen Überblick zum Produkt finden Sie im Internet unter www.schuelke.com.

Für individuelle Fragen:

Customer Sales Service

Telefon: +49 40 52100-666

E-Mail: info@schuelke.com

Pflichttexte zu zugelassenen Arzneimitteln gem. § 4 HWG desderman[®] pure
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) (2-ethylhexanoat), Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph. Eur.), gereinigtes Wasser. - Anwendungsgebiete: Hygienische und chirurgische Händedesinfektion. Ethanol und Biphenyl-2-ol 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: Überempfindlichkeit gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile. Nicht auf Schleimhäuten anwenden. - Nebenwirkungen: Gelegentlich kann es zu für alkoholische Händedesinfektionsmittel typischen Nebenwirkungen wie Hautirritationen (z.B. Rötung, Trockenheit) kommen. Meist klingen diese Missempfindungen trotz weiterer Anwendung bereits nach 8-10 Tagen wieder ab. Auch Kontaktallergien können 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. Bei versehentlichem Augenkontakt mit desderman[®] pure sofort bei geöffnetem Lidspalt mehrere Min. mit viel Wasser spülen. Flammpunkt nach DIN 51755 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. *Geprüft gegen Testviren BVDV (Surrogatviren für Hepatitis-C-Virus) und Vakzinavirus. Die Ergebnisse lassen nach aktuellem Kenntnisstand den Rückschluss auf die Wirksamkeit gegen andere behüllte Viren zu, z.B. Hepatitis B-Virus, HI-Virus. Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: Schülke & Mayr GmbH, D-22840 Norderstedt, Tel. +49 40 52100-0, info@schuelke.com



Die Schülke & Mayr GmbH ist im Besitz einer Herstellungserlaubnis nach §13 AMG Abs.1 und von GMP-Zertifikaten für Arzneimittel.

schülke Hauptsitz
 Schülke & Mayr GmbH
 Robert-Koch-Str. 2
 22851 Norderstedt
 Deutschland
 Tel. +49 40 - 52100 - 0
 Fax +49 40 - 52100 - 318
www.schuelke.com
info@schuelke.com