

Arzneimittelhinweise

Für alle Arzneimittel gilt eine besondere, gesetzlich vorgeschriebene Anwender/Benutzer-informationspflicht des Herstellers, so auch für QUICKPAD als Arzneimittel. Die entsprechenden Informationen sind in den folgenden QUICKPAD Arzneimittelhinweis bereitgestellt.

QUICKPAD ®-Arzneimittelhinweis

Wirkstoff:

2-Propanol (Ph.Eur.) 70 % (V/V)

Getränkte Tupfer Zur Anwendung auf der Haut

Zusammensetzung: 1 Kunststoffbehältnis mit 150 getränkten Tupfern enthält pro Tupfer:

arzneilich wirksamer Bestandteil: 2-Propanol (Ph.Eur.) 70 % (V/V) 0,41 g

sonstige Bestandteile: Vliestupfer aus Polypropylen 0,12 g

Packungsgrößen:

Packung mit 150 getränkten Tupfern Packung mit (10 x 150) getränkten Tupfern

Stoff oder Indikationsgruppe: Desinfektionsmittel / Antiseptikum

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH

In den Faltern 13 · D-65232 Taunusstein

Fon: +49(0) 61 28/ 917 177 · Fax:+49 (0) 61 28/ 917 177

Anwendungsgebiete: Desinfektion der Haut vor Injektionen.

Gegenanzeigen: 2-Propanol (Ph.Eur.) 70 % (V/V) nicht anwenden:

- bei Überempfindlichkeit gegen 2-Propanol (Isopropylalkohol)
- zur Hautdesinfektion vor Eingriffen, die eine größere Eröffnung erfordern als eine Injektion
- zur Antiseptik offener Wunden
- Quickpad ist für die Anwendung an Schleimhäuten und zur Anwendung in unmittelbarer Umgebung der Augen nicht geeignet.
- zur Hautdesinfektion bei Frühgeborenen

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Bei sachgemäßem Gebrauch kann Quickpad während der Schwangerschaft und verwendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Keine bekannt.

Dosierungsanleitung und Art der Anwendung:

Zur Desinfektion die betroffene Hautfläche mit Quickpad abreiben und trocknen lassen. Als Mindesteinwirkzeit sind 15 s einzuhalten.

Dauer der Anwendung:

Quickpad kann ohne zeitliche Begrenzung angewendet werden.

Nebenwirkungen:

Bei Hauteinreibungen mit 2-Propanol (Ph.Eur.) 70 % (V/V) können in sehr seltenen Fällen (dies entspricht weniger als 1 von 10.000 Behandelten) Hautrötungen und leichtes Brennen auftreten. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht auf dieser Packung aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben Haltbarkeit nach Anbruch: 6 Monate.

zur Haltbarkeit des Arzneimittels: Nicht über 25° C lagern. Vor Feuerschützen! Gut verschlossen aufbewahren. Das Verfallsdatum des Arzneimittels ist auf dem Kunststoffbehältnis aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Zulassungs-Nummer: 51196.00.00