



SKÓRA



RANY



Braunovidon[®]

MAŚĆ Z JODOPOWIDONEM DO LECZENIA
INFEKCJI SKÓRNYCH I RAN

Braunovidon®

MAŚĆ DO LECZENIA OPARZEŃ, ZAKAŻONYCH OWRZODZEŃ, ODLEŻYN, ZAKAŻONYCH UBYTKÓW, ROPNYCH ZMIAN SKÓRNYCH, CHORÓB SKÓRNYCH (BAKTERYJNYCH I GRZYBICZYCH) ORAZ ICH WTÓRNYCH ZAKAŻEŃ

OBSZAR ZASTOSOWANIA

Braunovidon (maść zawierająca powidon jodu) to preparat, charakteryzujący się szerokim spektrum skuteczności mikrobójczej.

Przeznaczony jest do profilaktyki i leczenia infekcji w warunkach szpitalnych, ambulatoryjnych i domowych.

PRZEZNACZENIE

Lek Braunovidon ma postać maści do stosowania na skórę w przypadku:

- termicznych oparzeń skóry
- zakażonych owrzodzeń goleni
- odleżyn
- zakażonych powierzchownie ubytków skóry (niewykazujących tendencji do gojenia się z odczynem zapalnym lub głębszym owrzodzeniem)
- ropnych zmian skórnych (pyodermia)
- chorób skóry pochodzenia bakteryjnego lub grzybiczego
- wtórnych zakażeń tym samym czynnikiem.

WŁAŚCIWOŚCI

- Dobre przyleganie do rany i skóry
- Syntetyczne, nietłuste podłoże umożliwia ewakuację wysięku z rany; bezproblemowe usuwanie dzięki upłynnieniu w temp. ciała
- Marker aktywności (odbarwienie maści na kolor słomkowożółty oznacza konieczność podania kolejnej dawki leku; brązowy kolor maści sygnalizuje skuteczność preparatu)
- Szerokie spektrum działania
- Brak ograniczeń czasowych w stosowaniu
- Brak danych dotyczących przedawkowania podczas stosowania leku zgodnie ze wskazaniami i sposobem stosowania
- Zgodny z większością opatrunków specjalistycznych (z wyjątkiem opatrunków srebrnych)
- Zaburzenia układu immunologicznego (uczulenia) – bardzo rzadkie (mniej niż 1/10.000)

SPOSÓB UŻYCIA

- Maść nakłada się kilka razy na dobę na wymagającą leczenia powierzchnię skóry.
- W początkowej fazie leczenia, dla utrzymania optymalnego działania, maść należy nakładać co 4-6 godzin na zakażoną lub sączącą się ranę.
- Czas stosowania maści Braunovidon uzależniony jest od stanu klinicznego pacjenta.
- Maść może pozostawać na skórze przez długi czas. Opatrunek należy zmienić w momencie odbarwienia brązowego koloru maści.

SKUTECZNOŚĆ MIKROBIOLOGICZNA

Braunovidon posiada szerokie spektrum działania:

- bakteriobójcze (Gram-dodatnie w tym MRSA i Gram-ujemne)
- prątkobójcze
- wirusobójcze
- grzybobójcze
- pierwotniakobójcze.

PRZECIWWSKAZANIA

Nadwrażliwość na jod lub którąkolwiek substancję pomocniczą. Przed lub po leczeniu radioaktywnym izotopem jodu (do czasu zakończenia terapii).

Zespół jelitowo-skróny: choroba Dühringa (zespół opryszczkowego zapalenia skóry).

U noworodków i niemowląt do 6 miesiąca życia.

Pozostałe informacje: patrz pkt 4.4-4.9 charakterystyka produktu leczniczego.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun Strasse 1, D-34212 Melsungen, Niemcy

Okres ważności: 3 lata

Produkt leczniczy - Pozwolenie nr 6644

Dostępne opakowania	Numer katalogowy
Braunovidon 20 g	18687
Braunovidon 100 g	18170

Braunovidon Maść – skład

100 g maści zawiera:
10 g powidonu jodu (10% dostępnego jodu), makrogl 400 makrogl 4000, woda oczyszczona, sodu wodorowęglan

