

Gebrauchsinformation

Quickpad®

Wirkstoff: 2-Propanol (Ph. Eur.) 70% (V/V), Getränkte Tupfer
zur Anwendung auf der Haut
für Säuglinge, Kinder und Erwachsene

Stoff- oder Indikationsgruppe

Desinfektionsmittel / Antiseptikum

Anwendungsgebiete

Zur Desinfektion der Haut vor Injektionen

Gegenanzeigen

Nicht anwenden:

- bei Überempfindlichkeit gegen 2-Propanol (Isopropylalkohol)
- zur Hautdesinfektion vor Eingriffen die eine größere Eröffnung erfordern als eine Injektion
- zur Antiseptik offener Wunden,
- zur Schleimhautantiseptik, insbesondere am Auge
- zur Hautdesinfektion bei Frühgeborenen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

keine Anwendung auf Schleimhäuten, insbesondere dem Auge

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten? Bei sachgemäßem Gebrauch kann *QUICKPAD®* während der Schwangerschaft und Stillzeit verwendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Keine bekannt.

Dosierungsanleitung und Art der Anwendung

Zur Desinfektion/Antiseptik 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. Bei Fragen zur Anwendung von *QUICKPAD®* wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

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.

Meldung von Nebenwirkungen: Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker oder medizinisches Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 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.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf dem Kunststoffbehältnis angegeben.
Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!
Haltbarkeit nach Anbruch: 6 Monate.

Lagerungshinweise:

Vor Feuer schützen! Gut verschlossen aufbewahren.
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
Letzten Tupfer nicht aufbewahren, mögliches Eintrocknen.

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

Pharmazeutischer Unternehmer

HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH und Hersteller
In den Faltern 13
D-65232 Taunusstein
Telefon: (06128) 917177
Telefax: (06128) 44742

Stand der Information

Januar 2024

Zul.-Nr: 51196.00.00