

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

AHD 2000 79,9 g/100 g Lösung zur Anwendung auf der Haut

Ethanol 96 %

1. Was ist AHD 2000 und wofür wird es angewendet?

AHD 2000 ist ein alkoholisches Desinfektionsmittel für die chirurgische und hygienische Händedesinfektion, sowie für die Hautdesinfektion von unverletzter Haut.

Wirkspektrum: Bakterizid (inkl. TbB), fungizid, begrenzt viruzid (inkl. HBV/HCV/HIV), begrenzt viruzid PLUS (zusätzlich Rota-, Adeno- und Norovirus)

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von AHD 2000 beachten?

AHD 2000 darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Ethanol 96 % oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- AHD 2000 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.
- AHD 2000 ist nur äußerlich anzuwenden. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ärztlicher Rat einzuholen.
- Für den Fall, dass bei häufiger Anwendung von AHD 2000 kleinere Hautirritationen (z. B. trockene Hände) auftreten, sollte die Hautpflege intensiviert werden.
- Vor Anwendung elektrischer Geräte müssen Hände und Patientenhaut trocken sein. Vorsicht ist geboten bei der Anwendung von AHD 2000 bei alkoholempfindlichen Oberflächen.

Schutz vor Brand- und Explosionsgefahr

AHD 2000 ist leicht entzündlich. Flammpunkt nach DIN 51755: 19 °C. Produkt von offenem Feuer fernhalten. Vorsicht ist geboten, wenn größere Mengen AHD 2000 verschüttet werden. In diesem Fall sind sofort folgende Vorsichtsmaßnahmen zu treffen: Aufnehmen der Flüssigkeit, Verdünnen mit viel Wasser, Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen.

Anwendung von AHD 2000 zusammen mit anderen Arzneimitteln

Es sind bisher keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Bei sachgemäßem Gebrauch kann AHD 2000 während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

3. Wie ist AHD 2000 anzuwenden?

AHD 2000 ist auf intakter Haut und unverdünnt folgendermaßen anzuwenden:

Erwachsene

Die Hände/die Haut müssen während der gesamten Anwendungszeit feucht gehalten werden. Die Hände anschließend an der Luft mind. 10 Sekunden trocknen lassen.

Wirksamkeit	Einwirkzeit (mind.)
Hygienische Händedesinfektion (EN 1500)	30 s
Chirurgische Händedesinfektion (EN 12791)	1,5 min
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	1 min
Bakterizid (EN 13727) inkl. Tab (EN 14348)	30 s
Fungizid (EN 13624)	15 s
Begrenzt viruzid (inkl. HIV, HBV, HCV) (gem. RKI-Empfehlung BG-Blatt 01/2004) (EN 14476)	30 s
Begrenzt viruzid PLUS (zusätzlich Rota-, Adeno-, Norovirus) (EN 14476)	30 s

Ethanol ist wirksam gegen gram-negative und gram-positive Bakterien, einschließlich Mykobakterien, Hefen und Viren. Ethanol ist auch wirksam gegen antibiotikaresistente Bakterienstämme (z. B. MRSA).

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen wird aufgrund des Fehlens von Daten zur Sicherheit nicht empfohlen. Nur unter ärztlicher Kontrolle anwenden.

Wenn Sie eine größere Menge AHD 2000 eingenommen/angewendet haben, als Sie sollten

AHD 2000 ist nur äußerlich anzuwenden. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ärztlicher Rat einzuholen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen): Hautirritationen (Rötung, Brennen, Austrocknen der Haut).

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen): Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker oder an das medizinische 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.

5. Wie ist AHD 2000 aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25 °C lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Bei Einsatz des Präparates in Wandspendersystemen: 8 Monate verwendbar, jedoch nicht über das Verfalldatum hinaus.

Ein etwaiges Umfüllen darf nur unter aseptischen Bedingungen („Sterilbank“) erfolgen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Füllgutreste gemäß Sicherheitsdatenblatt und Packung nur völlig restentleert entsorgen.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was AHD 2000 enthält

- Der Wirkstoff ist: Ethanol 96 %. 100 g Lösung enthalten 79,9 g Ethanol 96 % v/v.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Butan-2-on, Macrogolglycerolcocoate (Ph.Eur.), Parfümöl Pinoflor, Milchsäure, gereinigtes Wasser.

Wie AHD 2000 aussieht und Inhalt der Packung

AHD 2000 ist eine klare, farblose Lösung. Packungsgrößen: 125 ml, 250 ml, 500 ml, 700 ml, 1000 ml und 5 Liter (HDPE-Behältnisse). Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH
Kaiser-Wilhelm-Straße 133
12247 Berlin
Tel.: 030 77992-0
Fax: 030 77992-219

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2025.

Ch.-B.:/verwendbar bis:

Zul.-Nr.: 6339804.00.00

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Gebrauchsfertig

INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

Nicht zutreffend.

INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

Nicht zutreffend.