

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Descoderm®  
63,1 g 2-Propanol pro 100 g, Lösung zur Anwendung auf der Haut.  
Alkoholische Haut-/Händedesinfektion

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung**

100 g Lösung enthalten: Wirksamer Bestandteil: 63,1 g 2-Propanol.  
Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

**3. Darreichungsform**

Lösung zur Anwendung auf der Haut.  
Klare und farblose Flüssigkeit

**4. Klinische Angaben**

**4.1 Anwendungsgebiete**

Hygienische und chirurgische Händedesinfektion. Hautdesinfektion vor einfachen Injektionen und Punktionen peripherer Gefäße, Hautdesinfektion vor Operationen und vor Punktionen von Gelenken, Desinfektion talgdrüsenreicher Haut; Kühllumschläge.

**4.2 Dosierung und Art der Anwendung**

Dosierung:  
Zur hygienischen Händedesinfektion werden die Hände mit der Lösung eingerieben und 30 Sekunden lang feucht gehalten.  
Zur chirurgischen Händedesinfektion werden Hände und Unterarme mit der Lösung eingerieben und 5 Minuten lang feucht gehalten.  
Zur Desinfektion vor einfachen Injektionen und Punktionen peripherer Gefäße wird die Haut mit der Lösung sorgfältig abgerieben und 15 Sekunden lang feucht gehalten.  
Zur Desinfektion vor Operationen und vor Punktionen von Gelenken wird die Haut mit der Lösung sorgfältig abgerieben und 1 Minute lang feucht gehalten.  
Zur Desinfektion von talgdrüsenreicher Haut wird die Haut mit der Lösung sorgfältig abgerieben und 10 Minuten lang feucht gehalten.  
Für Kühllumschläge ist die Lösung mit gleichen Teilen Wasser verdünnt anzuwenden.

Hinweise:  
Die Zeitangaben sind Mindestzeiten. Je nach zusätzlichen Erschwernissen (z. B. feuchte Haut, Verschmutzungen der Haut, Risiko des Eingriffs) sind die Einwirkzeiten zu verlängern. Descoderm wirkt nicht sporenabtötend und ist daher für die Aufbewahrung steriler Instrumente und Spritzen nicht geeignet.

Art der Anwendung

Zum Auftragen auf die Haut und zur Bereitung von Umschlägen.

**4.3 Gegenanzeigen**

Descoderm ist nicht zur Desinfektion offener Wunden geeignet.

**4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Leicht entzündlich! Von Zündquellen fern halten!  
Bei Verschütten der Lösung sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand und Explosion zu treffen. Geeignete Maßnahmen sind z. B. das Aufnehmen der verschütteten Flüssigkeit und das Verdünnen mit Wasser, das Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen.  
Descoderm ist alkoholhaltig und brennbar. Ansammlung auf Patientenliegefläche vermeiden. Vor Anwendung elektrischer Geräte die mit Descoderm eingeriebene Haut gut trocknen lassen.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Keine bekannt.

**4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit**

Descoderm kann bei sachgemäßem Gebrauch während Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Descoderm hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

**4.8 Nebenwirkungen**

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig (≥ 1/10)  
Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10)  
Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100)  
Selten (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000)  
Sehr selten (< 1/10.000)  
Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

System organklasse	Häufigkeit	Nebenwirkungen
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)	Hautirritationen (Rötung, leichtes Brennen)

*Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen*

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn. Website: www.bfarm.de anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung**

Es wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet.  
Nicht verschlucken oder in den Blutkreislauf gelangen lassen.  
Symptome bei Verschlucken größerer Mengen: Euphorie, Enthemmung, Koordinationsstörungen, gerötetes Gesicht, typischer Geruch der Atemluft; in schweren Fällen Koma.  
Maßnahmen: Magenspülung, notfalls künstliche Beatmung; ansonsten symptomatische Behandlung.

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

**5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Pharmakotherapeutische Gruppe:  
Antiseptika und Desinfektionsmittel, andere Antiseptika und Desinfektionsmittel  
ATC-Code: D08AX05

**5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften**

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung keine systemischen Wirkungen.

**5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit**

Basierend auf den konventionellen Studien zur Sicherheitspharmakologie, Toxizität bei wiederholter Gabe, Reproduktions- und Entwicklungstoxizität, Genotoxizität und zum kanzerogenen Potential lassen die präklinischen Daten keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen.

**6. Pharmazeutische Angaben**

**6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**

gereinigtes Wasser.

**6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

3 Jahre

**6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**

Dicht verschlossen aufbewahren.  
Alkoholhaltig, entzündlich. Flammpunkt: 23 °C.  
Von Zündquellen fern halten! Bei Verschütten des Desinfektionsmittels sind unverzüglich Maßnahmen gegen Brand und Explosion zu treffen. Geeignete Maßnahmen sind z. B. das Aufnehmen der verschütteten Flüssigkeit und Verdünnen mit Wasser, das Lüften des Raumes sowie das Beseitigen von Zündquellen.

Für Packungen ab 1 L: Ein Umfüllen von Descoderm darf nur unter sterilen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Descoderm ist in folgenden Behältnissen erhältlich:  
Polyethylen (PE) Flaschen mit Verschlüssen aus Polypropylen (PP)

Flaschen mit:

150 ml, 500 ml und 1 L Inhalt

Kanister mit:

5 L und 10 L Inhalt

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

**7. Inhaber der Zulassung**

Dr. Schumacher GmbH  
Am Roggenfeld 3  
34323 Malsfeld  
Tel: +49-(0) 5664-9496-0  
post@schumacher-online.com

**8. Zulassungsnummer**

1599.98.99

**9. Datum der Erteilung der Zulassung/  
Verlängerung der Zulassung**

Datum der Zulassung: 15.6.2010

Datum der Verlängerung: entfällt,  
da Standardzulassung.

**10. Stand der Information**

02/2022

**11. Verkaufsabgrenzung**

Freiverkäuflich