



alkoholische Lösung für die hygienische und chirurgische Händedesinfektion in Bereichen mit erhöhtem Risiko der Kontamination mit Viren

Anwendungsbereiche:

Manorapid® Synergy ist eine alkoholische Lösung für die hygienische und chirurgische Händedesinfektion und ist sowohl **VAH-** als auch **RKI-gelistet**. Es zeichnet sich nicht nur durch eine ausgeprägte Wirksamkeit gegenüber behüllten Viren sondern zusätzlich gegenüber unbehüllten Viren aus.

Manorapid® Synergy beruht auf einem gänzlich neuen Wirkmechanismus, der mit einem niedrigen, die Haut wenig belastenden Alkoholgehalt eine hervorragende viruzide Wirkung und einen schnellen Wirkungseintritt erzielt. Die Ausstattung mit hochwertigen Rückfetttern unterstützt zusätzlich die gute Hautverträglichkeit. Manorapid® Synergy bietet umfassende Unterstützung in der Infektionsprophylaxe, **insbesondere in Bereichen mit hohem Risiko einer Virusinfektion.**

Besondere Eigenschaften:

- sehr breites, viruzides Wirkspektrum
- angenehm im Geruch
- rückfettend – gut hautverträglich

Wirkungsspektrum:

- bakterizid / levurozid
- tuberkulozid
- **viruzid***

Listung:

- VAH / ÖGHMP-Liste
- RKI-Liste Wirkungsbereich A, begrenzt viruzid* und B

Zusammensetzung (Wirkstoffe):

100 g enthalten:
57,6 g Ethanol (96%)
10,0 g 1-Propanol

Anwendungsempfehlung:

Prüfung	Konzentration	Einwirkzeit
VAH – Händedesinfektion DGHM / EN-Standardmethoden		
VAH – hygienische Händedesinfektion DGHM / EN 1500	unverdünnt	30 s
VAH – chirurgische Händedesinfektion DGHM / EN 12791	unverdünnt	1,5 min
tuberkulozid	unverdünnt	30 s
DVV / RKI-Leitlinie – viruzide Wirkung		
begrenzt viruzid* (inkl. HIV / HBV / HCV)	unverdünnt	15 s
Vacciniavirus	unverdünnt	15 s
BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus)	unverdünnt	15 s
viruzid*	unverdünnt	60 s
Adenovirus	unverdünnt	30 s
Poliovirus	unverdünnt	60 s
SV40 (Simian-Virus 40)	unverdünnt	30 s
Rotavirus	unverdünnt	15 s
Coronavirus (SARS)	unverdünnt	30 s
EN 14476 – viruzide Wirkung		
viruzid	unverdünnt	30 s
Poliovirus	unverdünnt	30 s
Adenovirus	unverdünnt	30 s
Norovirus (MNV) ^a	unverdünnt	30 s
Influenza A und B	unverdünnt	15 s
EN 14348 – tuberkulozide Wirkung		
tuberkulozid	unverdünnt	30 s
RKI-Listung		
Wirkungsbereich A	unverdünnt	30 s
begrenzt viruzid*	unverdünnt	30 s
Wirkungsbereich B	unverdünnt	90 s

* gemäß RKI-Empfehlung, Bundesgesundheitsblatt 01/2004

^a murines Norovirus = Surrogatvirus für humanes Norovirus

ANTISEPTICA



ANTISEPTICA Dr. Hans-Joachim Molitor GmbH
Rechtsnachfolger von ANTISEPTICA chem.-pharm. Produkte GmbH
D-50259 Pulheim, Carl-Friedrich-Gauß-Straße 7
Tel.: +49-2234-984 66-0, Fax: +49-2234-984 66-11
E-Mail: info@antiseptica.com, www.antiseptica.com

Das Unternehmen ist zertifiziert nach **EN ISO 13485** und erfüllt die Anforderungen der **Richtlinie 93/42/EWG** des Rates über Medizinprodukte.

ANTISEPTICA chem.-pharm. Produkte GmbH
A-1020 Wien, Handelskai 265
Tel.: +43-1-374 66 00, Fax: +43-1-374 66 00-66
E-Mail: office@antiseptica.at, www.antiseptica.at

Antisepsis by Antiseptica – Antisepsis mit Vernunft

Bezeichnung:

Manorapid® Synergy

Zusammensetzung:

100 g Lösung zur Anwendung auf der Haut enthalten:

Wirkstoffe: 57,6 g Ethanol 96%,

10 g 1-Propanol

Sonstige Bestandteile: Gereinigtes Wasser, Propylenglycol, Butan-1,3-diol, Glycerol, 2-Butanon, Phosphorsäure 85%, Lanolin-poly-(oxyethylen)-75, Parfum Fresh

Pharmazeutischer Unternehmer:

ANTISEPTICA Dr. H.-J. Molitor GmbH
Carl-Friedrich-Gauß-Str. 7
50259 Pulheim

Anwendungsgebiete:

Zur hygienischen und chirurgischen Händedesinfektion.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Zur hygienischen Händedesinfektion

unverdünnt in die Hände einreiben, diese während 30 Sekunden feucht halten.

Zur chirurgischen Händedesinfektion

unverdünnt in die Hände und auf die Unterarme einreiben, diese während 1,5 Minuten feucht halten.

Zur Virusinaktivierung

in Fällen der Virusinfektionsprophylaxe Manorapid Synergy® gemäß Anwendungsempfehlung einwirken lassen.

Gegenanzeigen:

Dieses Arzneimittel darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile sind. Nicht im Augenbereich, auf der Schleimhaut oder offenen Wunden anwenden.

Nebenwirkungen:

Bei mehrfacher Anwendung: Austrocknungerscheinungen der Haut (Schuppung, Rötung, Spannung, Juckreiz).

Bei hochfrequenter Anwendung auch: weitergehende Hautreizungen mit oberflächlichen Defekten. Beim ersten Auftreten von Hautirritationen sind die Hautpflegemaßnahmen zu intensivieren.

Meldung von Nebenwirkungen:

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

Vorsichtsmaßnahmen für die

Anwendung und Warnhinweise:

Nicht verschlucken oder in den Blutkreislauf gelangen lassen. Kontakt mit den Augen sollte vermieden werden. Bei versehentlichen Spritzern ins Auge sofort gründlich mit viel Wasser ausspülen und einen Arzt konsultieren. Alkoholhaltig, brennbar. Vor Anwendung elektrischer Geräte Hände gut trocknen lassen. Manorapid® Synergy enthält Duftstoffe, Propylenglycol und Wollwachs. Diese Inhaltsstoffe können örtlich begrenzte Hautreizungen (z.B. Kontaktdermatitis) auslösen.

Schwangerschaft und Stillzeit: Bei sachgemäßem Gebrauch kann Manorapid® Synergy während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen

Arzneimitteln: Keine bekannt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und Aufbewahrung:

Bei höheren Temperaturen Explosionsgefahr. Eindringen größerer Mengen der Flüssigkeit in Kanalisation verhindern. Verschüttete Lösung mit flüssigkeitsbindendem Material aufnehmen. Kleine Mengen können mit dem Abwasser entsorgt werden. Nicht mit dem Hausmüll entsorgen.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Zu Risiken und Nebenwirkungen lesen Sie die Packungsbeilage oder fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Physikalische und chemische Eigenschaften:

Aussehen: klare, farblose Flüssigkeit

Geruch: alkoholisch, parfümiert

pH-Wert: ca. 3,0 bei 20 °C

Dichte: ca. 0,89 g/cm³ bei 20 °C

Flammpunkt: 22°C gem. DIN 51755

Lieferformen:

- Karton mit 30 x 150 ml Flaschen
- Karton mit 20 x 500 ml Flaschen
- Karton mit 10 x 1 L Flaschen

zusätzlich lieferbar:

- Wandspender für 500 ml Flaschen
- Wandspender für 1 L Flaschen
- Dosierpumpe für 500 ml Flaschen
- Dosierpumpe für 1 L Flaschen

Pharmazentralnummern:

- 150 ml: PZN 06611578
- 500 ml: PZN 06611584
- 1 L: PZN 06611590

Das Präparat wird hergestellt in Übereinstimmung mit dem internationalen Qualitätsmanagementsystem EN ISO 13485.

Beim Umgang mit dem Produkt sind die Hinweise gemäß Gefahrstoffverordnung im EG-Sicherheitsdatenblatt zu beachten.

Weitere Informationen erhalten Sie auf Anfrage bei Ihrem Fachberater oder auf unserer Homepage.

Desinfektionsmittel vorsichtig verwenden. Vor Gebrauch stets Etikett und Produktinformation lesen.

zugelassenes Arzneimittel gem. AMG
Zulassungsnummer: 57801.00.00

Biozid gem. Biozid-Verordnung
BAuA Reg.-Nr.: N-45599

ANTISEPTICA



ANTISEPTICA Dr. Hans-Joachim Molitor GmbH
Rechtsnachfolger von ANTISEPTICA chem.-pharm. Produkte GmbH
D-50259 Pulheim, Carl-Friedrich-Gauß-Straße 7
Tel.: +49-2234-984 66-0, Fax: +49-2234-984 66-11
E-Mail: info@antiseptica.com, www.antiseptica.com

Das Unternehmen ist zertifiziert nach **EN ISO 13485** und erfüllt die Anforderungen der **Richtlinie 93/42/EWG** des Rates über Medizinprodukte.

ANTISEPTICA chem.-pharm. Produkte GmbH
A-1020 Wien, Handelskai 265
Tel.: +43-1-374 66 00, Fax: +43-1-374 66 00-66
E-Mail: office@antiseptica.at, www.antiseptica.at