



weigoman®



Alkoholisches Händedesinfektionsmittel



Gebrauchsfertige Lösung

Anwendungsgebiete:

- Hygienische und chirurgische Händedesinfektion

Besondere Eigenschaften:

- Bakterizid und fungizid
- Tuberkulozid
- Begrenzt viruzid (gemäß RKI¹-Empfehlung Bundesgesundheitsblatt 01-2004)
- Wirksam gegen Rotaviren
- Wirksam gegen Noroviren
- Mit hochwirksamen und synergistisch wirkenden Rückfettern für eine verbesserte Hautverträglichkeit
- Für sensible Haut geeignet
- VAH²-gelistet, in der IHO³-Desinfektionsmittelliste eingetragen

Dosierung und Art der Anwendung:

Zur Anwendung auf der Haut.

Zur hygienischen Händedesinfektion weigoman unverdünnt in die Hände einreiben, diese während 30 Sek. feucht halten.

Zur chirurgischen Händedesinfektion weigoman unverdünnt wiederholt in die Hände und Unterarme einreiben, diese während 1,5 Min. feucht halten. Dabei darauf achten, dass auch Problembereiche (Fingerzwischenräume, Nagelfalz) kontinuierlich feucht gehalten werden.

Die desinfizierende Wirksamkeit wurde nach europäischen Normen, EN 14476, VAH² und DVV⁴/RKI¹-Methoden geprüft, nachgewiesen und gutachterlich bestätigt.

Hygienische Händedesinfektion (inkl. TBC)	30 s
Chirurgische Händedesinfektion	1,5 min
Begrenzte Viruzidie	30 s
Rotaviren	30 s
Noroviren (MNV ⁵)	30 s

Allgemeine Hinweise zur Anwendung:

- Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
- Nur für gewerbliche Anwendungen.
- weigoman kann während Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.
- Für die Dosierung von weigoman aus der 1000 ml Flasche empfehlen wir den triformin dispenser 1.0 bzw. aus der 500-ml-Flasche den triformin dispenser 0.5.
- Nicht mit anderen Produkten mischen.
- Zur Beachtung: Ein Umfüllen in einen anderen sterilen Behälter darf nur unter aseptischen Bedingungen (Sterilbank) erfolgen.

Technische Daten:

pH-Wert	5,7 (in vollentsalztem Wasser, 1 : 2 v/v)
Dichte	ca. 0,8 g/cm ³
Flammpunkt	21 °C DIN 51755

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

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.

Bei bestimmungswidrigem Verschlucken von Mengen ab ca. 0,5 ml/kg Körpergewicht ist mit Vergiftungserscheinungen durch die enthaltenen Alkohole zu rechnen. Wenden Sie sich umgehend an einen Arzt.

Alkohohlaltig und brennbar. Vor Anwendung elektrischer Geräte Haut gut trocknen lassen. weigoman enthält Wollwachs und einen Duftstoff mit Allergenen. Wollwachs kann örtlich begrenzte Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) auslösen. Die im Duftstoff enthaltenen Allergene können allergische Reaktionen hervorrufen.

Die Angaben dieses Merkblattes basieren auf unseren derzeitigen Kenntnissen und Erfahrungen. Sie befreien den Anwender nicht von eigenen Prüfungen und Versuchen. Eine rechtlich verbindliche Zusicherung bestimmter Eigenschaften kann hieraus nicht abgeleitet werden.



weigoman®

Angaben zur Aufbewahrung, Haltbarkeit und Entsorgung:

Die Flasche/den Kanister fest verschlossen halten.

Nicht über 25 °C lagern.

Dauer der Haltbarkeit: 3 Jahre.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Flasche/dem Kanister nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch: 6 Monate.

Bei extremer Erwärmung besteht Explosionsgefahr. Eindringen größerer Mengen in die Kanalisation verhindern. Mit flüssigkeitsbindendem Material aufnehmen. 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.

Inhalt der Behältnisse:

Packungsgrößen: 100 ml, 500 ml, 1000 ml, 5000 ml.

- 1 Robert Koch-Institut
- 2 Verbund für Angewandte Hygiene
- 3 Industrieverband für Hygiene und Oberflächenschutz
- 4 Deutsche Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten
- 5 murines Norovirus

MB 4090/3-5 Stand: 12/2020

Zusammensetzung: 100 g Lösung zur Anwendung auf der Haut enthält 63,14 g 2-Propanol und 14,3 g 1-Propanol. Sonstige Bestandteile: Gereinigtes Wasser, Glycerol, Parfümöl Fresh, Butan-1,3-diol, Lanolin-poly(oxyethylen)-75.

Anwendungsgebiete: Hygienische und chirurgische Händedesinfektion. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe, ein unter „Nebenwirkungen“ genanntes Allergen oder einen der sonstigen Bestandteile. Nicht im Augenbereich, auf Schleimhäuten oder offenen Wunden anwenden. **Nebenwirkungen:** Austrocknungserscheinungen der Haut (Schuppung, Rötung, Spannung, Juckreiz) bei mehrfacher Anwendung. Kontaktallergische Reaktionen bzw. Überempfindlichkeitsreaktionen sind möglich. 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on, 2-Benzylidenheptanal, 2-Benzylidenheptan-1-ol, Benzylalkohol, Benzylbenzoat, Benzyl(2-hydroxybenzoat), 3-Phenylprop-2-en-1-ol, Citral, Citronellol, Cumarin, Eugenol, Farnesol, Geraniol, 2-Benzylidenoctanal, 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal, Isoeugenol, D-Limonen und Linalool sind im Duftstoff enthalten und können allergische Reaktionen hervorrufen.

Warnhinweise: Enthält Wollwachs und einen Duftstoff mit Allergenen. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Chemische Fabrik Dr. Weigert GmbH & Co. KG, Mühlenhagen 85, 20539 Hamburg. **Hersteller:** A.F.P. Antiseptica Forschungs- und Produktionsgesellschaft mbH, Otto-Brenner-Str. 16, 21337 Lüneburg. **Stand der Information:** September 2020.

