Braunovidon®

B. Braun Medical AG

OEMéd



Qu'est-ce que Braunovidon et quand est-il utilisé?

Braunovidon pommade est une préparation de povidone-iodée qui est placée sur une base de polyéthylène glycol pour l'application topique, exempte de corps gras et soluble dans l'eau.

Braunovidon gaze avec pommade est une compresse de gaze en coton, à tissage large, recouverte d'une couche régulière de pommade et chaque pièce est emballée séparément.

Braunovidon pommade/gaze avec pommade est utilisé pour la désinfection de petites brûlures, d'éraflures et de plaies déchirées.

Braunovidon pommade/gaze avec pommade ne peut être employé pour la désinfection d'autres infections cutanées que sur prescription médicale.

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Des plaies de grande surface, très sales et profondes, de même qu'en cas de morsures ou piqûres, il faut un traitement médical (risque de tétanos). Si la blessure ne guérit pas dans les 10–14 jours ou si la taille de la blessure ne diminue pas, il faut également consulter le médecin, de même que si les bords de la plaie sont rouges, si la plaie enfle subitement, devient douloureuse ou si la blessure est accompagnée de fièvre (risque d'un empoisonnement sanguin).

Quand Braunovidon ne doit-il pas être utilisé?

- chez des patients souffrant d'hyperthyroïdie
- lors d'hypersensibilité à une substance contenue dans Braunovidon
- lors d'hypersensibilité à l'iode
- lorsqu'un traitement à l'iode radioactif est prévu
- chez des nouveau-nés, en particulier chez des prématurés et des nourrissons jusqu'à 6 mois
- chez des patients souffrant d'une affection cutanée «Dermatitis herpetiformis Duhring»

Quelles sont les mesures de précautions à observer lors de l'utilisation de Braunovidon?

Braunovidon ne devrait pas être employé dans les cas suivants (cela est surtout valable en cas d'application répétée respectivement sur une grande surface):

- chez des patients souffrant ou ayant souffert de troubles aigus de la thyroïde
- chez des patients souffrant de goitre, de tumeurs de la thyroïde (adénome autonome), d'affections rénales
- chez les nourrissons de 6 mois à 2 ans Braunovidon ne devrait être employé qu'après définition stricte de l'indication et sur ordonnance médicale.

Braunovidon ne doit pas être appliqué en même temps que des produits contenant les principes actifs suivants: sulfodiazine d'argent, alcalis.

Veuillez informer votre médecin, pharmacien ou droguiste si vous souffrez d'une autre maladie, si vous êtes allergiques ou si vous prenez d'autres médicaments (même en automédication) par voie orale ou topique.

Braunovidon peut-il être utilisé pendant la grossesse ou la période de lactation?

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, vous ne devez employer Braunovidon pommade/gaze que si votre médecin vous le prescrit expressément.

Comment utiliser Braunovidon?

Adultes et enfants de 2 ans

Pommade Braunovidon: Sauf prescription différente, Braunovidon pommade sera appliqué une ou plusieurs fois par jour sur les régions atteintes. Enduire complètement les endroits lésés. La pommade devrait être renouvelée au plus tard après décoloration.

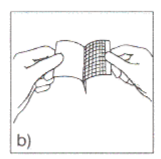
Gaze avec pommade: Sauf prescription différente, recouvrir la surface de la plaie avec la pommade gaze et la changer une à plusieurs fois par jour.

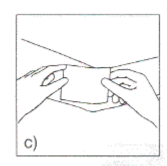
Au début du traitement, si la plaie est fortement enflammée ou suintante, le pansement pommade gaze devrait être renouvelé toutes les 4 à 6 heures, ceci afin d'obtenir un effet microbicide optimal.

Le pansement pommade gaze devrait être renouvelé au plus tard après décoloration de l'pommade.

Mode d'emploi







- a) Saisir le sachet pelable par les deux languettes et l'ouvrir en les écartant. Retirer sous conditions stériles la pommade gaze et ses feuilles de protection. Si nécessaire couper à la grandeur désirée.
- b) Retirer la feuille de protection blanche.
- c) Poser la face enduite sur la plaie. La feuille de protection transparente doit être laissée sur la gaze, en couverture.

Veuillez vous conformer au dosage indiqué dans cette notice ou prescrit par votre médecin. Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste si vous pensez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Quels effets indésirables Braunovidon peut-il avoir?

Des douleurs, brûlures, sensations de chaleur peuvent survenir lors de l'application sur des plaies. Dans de rares cas, des irritations cutanées et des réactions allergiques peuvent survenir.

Après emploi sur des surfaces étendues de povidone-iodée (p.ex. lors de brûlures), une insuffisance rénale peut survenir (cas isolés).

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste.

A quoi faut-il encore faire attention?

Vu la solubilité de la povidone-iodée dans l'eau, il est facile d'enlever des taches sur des tissus à l'eau savonneuse, ou dans le cas de taches tenaces, à l'aide d'une solution ammoniacale diluée ou d'une solution de thiosulfate de sodium.

Conserver hors de la portée des enfants.

Stocker à température ambiante (15-25 °C).

Braunovidon ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur l'emballage avec la mention «EXP».

Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste, qui disposent d'une information détaillée destinée aux représentants des professions médicales.

Que contient Braunovidon?

Pommade Braunovidon: 1 g de pommade contient: Principe actif: iode 10 mg sous forme de povidone-iodée 100 mg.

Excipients: Macrogolum 400 et d'autres excipients.

Gaze avec pommade: Gazes imprégnées de pommade 14 g/dm².

1 pièce de gaze à 7,5 x 10 cm contient 10,5 g de pommade.

1 pièce de gaze à 20 x 10 cm contient 28 g de pommade.

Numéro d'autorisation

43557, 45827 (Swissmedic).



Où obtenez-vous Braunovidon? Quels sont les emballages à disposition sur le marché?

En pharmacie et droguerie sans ordonnance médicale.

Pommade Braunovidon: Tubes à 20 g, 100 g.

Gaze avec pommade: 1 pièce de gaze à 7,5 x 10 cm; 1 pièce de gaze à 20 x 10 cm.

Titulaire de l'autorisation

B. Braun Medical SA, CH-6204 Sempach.

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en paar août 2012 par l'autorité de contrôle des médicaments (Swissmedic).