

Кратка характеристика на продукта -

Риванолов разтвор - 0.1 %

Solutio Rivanoli 0.1 %

- 1.Търговско име на лекарствения продукт
- риванолов разтвор - Solutio Rivanoli 0.1 %
- 2.Количествен и качествен състав в гр/100 гр:
лекарствено вещество
-Ethacridine lactate – 0.1

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-8528/04.02.04г.	
№11/15.12.2003г	JKL

- 3.Лекарствена форма – дермален разтвор – cutaneous solution.
- 4.Клинични данни.

4.1.Показания – за дезинфекция на рани, язви, пиодермии, вторични инфектирани дерматози, изгаряния, антисептично средство в хирургията, гинекологията, урологията, дерматологията.

4.2.Дозировка и начин на употреба - външно, с подходящ тампон за промивка на рани и компреси – един-два пъти дневно.

4.3.Противопоказания – свръхчувствителност към лекарственото вещество – Ethacridine lactate.

4.4.Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба – да не се използва при болни с нарушена функция на бъбреците с протеинурия. Да се пазят очите.

4.5.Лекарствени и други взаимодействия – не са известни.

4.6.Бременност и кърмене – не се препоръчва приложението на продукта при бременност и кърмене поради възможната проява на свръхчувствителност.

4.7.Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини - не са известни.

4.8.Нежелани лекарствени реакции – възможни са реакции на свръхчувствителност на: фотосенсибилизация, рядко оток на лицето, уртикария, главоболие.

4.9.Предозиране – поради начина на приложение и ниската концентрация, предозирането не е от практическо значение.

5.Фармакологични данни.



5.1. Фармакодинамични свойства - използва се външно като антисептично средство. АТС кода – D08AA01.

5.2. Фармакокинетични свойства - използва се външно.

5.3. Предклинични данни за безопасност – не съдържа токсични и вредни за здравето вещества.

6. Фармацевтични данни.

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества в гр/100 мл:

- пречистена вода Water, purified – 99,9

6.2. Физико-химични несъвместимости – не са известни.

6.3. Срок на годност - 3 месеца от датата на производство.

6.4. Специални условия за съхранение - съхранява се в оригинални опаковки при температура под 25°C в проветриви складови помещения, защитени от пряка слънчева светлина.

6.5. Данни за опаковката – бутилки от PP от 100 ml и тъмни стъклени бутилки от 1000 ml.

6.6. Препоръки при употреба - няма специални препоръки.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба: “Тикофарма” ООД гр. Пещера, ул. “Дойранска епопея” № 5, Управител – Н. Тиков.

8. Регистрационен № в регистъра по чл. 28 ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението)

10. Дата на (частична) актуализация на текста – януари 2003 год..

