

## **КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

### **1. ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ**

RIVANOL OINTMENT 1%  
РИВАНОЛ МАЗ 1%

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВОЗДАНИЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № Н-8034   29.09.03	
N-6/30-06-02	<i>Петров</i>

### **2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Съдържание, в g/15 g маз:

Активно вещество:

Риванол /Ethacridinlactat, DAB/ 0,150

Помощи вещества:

Вазелин /White petrolatum, USP 24/ 14,850

### **3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Маз.

### **4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

#### **4.1. Показания**

Риванол се прилага за лечение и профилактика на рани, язви, пиодермии, вторични инфицирани дерматози и изгаряния.

#### **4.2. Дозировка и начин на приложение**

Мазта се използва за пригответяне на влажни компреси. Прилага на тънък слой върху засегнатото място. Образува се филм, който играе ролята на защитна превръзка. Превръзката се сменя на 24-36 часа след предварително почистване.

#### **4.3. Противопоказания**

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

Контактна алергия към акридинови багрила.

#### **4.4. Специални предупреждения за употреба**

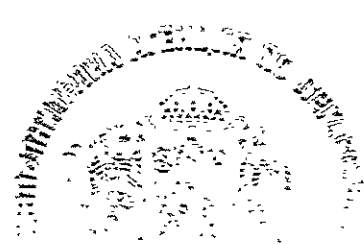
Да не се приема вътрешно!

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

#### **4.5. Лекарствени и други взаимодействия**

Не са известни.

#### **4.6. Бременност и кърмене**



Не са известни специални указания свързани с прилагането на Rivanol при бременни и кърмачки.

#### 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

#### 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Контактни алергични дерматити. Фотосенсибилизация и по-рядко – уртикария, отоци, главоболие.

#### 4.9. Предозиране

Макар и рядко, по-продължителното приложение може да причини иритативни и корозивни увреждания на кожата.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

#### 5.1. Фармакодинамични свойства

Rivanol има антимикробно действие при инфекции предизвикани от коки и особено стрептококки. Приложен дори в ниски концентрации той запазва ефективността на действието си, но без да потиска фагоцитозата и без да дразни тъканите.

#### 5.2. Фармакокинетични свойства

Не се абсорбира през кожата.

#### 5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма данни. При спазване на указанията за употреба препаратът е безопасен.

### 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

#### 6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

White Petrolatum 14.850 g

#### 6.2. Физико – химични несъвместимости

Не са известни.

#### 6.3. Срок на годност

18 (осемнадесет) месеца от датата на производство.



**6.4. Специални условия за съхранение**

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

**6.5. Данни за опаковката**

Мазта се опакова в пластмасови банки. Избраната опаковка осигурява изолиране на лекарственото средство от неблагоприятното влияние на околната среда.

**6.6. Препоръки за употреба**

Няма специални препоръки.

**7. ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

“ТАЛЕН – ФАРМА” ООД  
4462 с.Калугерово, обл. Пазарджик

**8. РЕГИСТРАЦИОНЕН № В РЕГИСТЪРА ПО ЧЛ. 28 ОТ ЗЛХМ**

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА НА  
ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ (ПОДНОВЯВАНЕ НА  
РАЗРЕШЕНИЕТО)**

**10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА**

април 2003 год.

