

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
26.02.2018 № 343
Реєстраційне посвідчення
№ UA/8461/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04.10.2018 № 1810

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

БРИЛЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ

Склад:

діюча речовина: брильяновий зелений;
100 мл розчину містять брильянового зеленого 1 г;
допоміжна речовина: етанол 60 %.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту.

Фармакотерапевтична група. Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Код ATX D08A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Антисептичний засіб для зовнішнього та місцевого застосування. Чинить антимікробну дію. Препарат активний відносно грампозитивних бактерій.

Фармакокінетика.

Препарат місцевої дії. Даних про всмоктування у кров та участь у метаболічних процесах організму не виявлено.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гнійно-запальні процеси шкіри (піодермія, фурункульоз, карбункульоз, блефарит) легкої форми, а також обробка операційного поля, шкірних покривів після операцій та травм.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Особливі заходи безпеки.

Не допускати потрапляння препарату в очі.

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу, це може зашкодити здоров'ю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При одночасному застосуванні з препаратами для зовнішнього застосування, які містять органічні сполуки, може денатурувати білки, утворювати нові сполуки.

Не сумісний з дезінфікуючими препаратами, які містять активний йод, хлор, луги (в тому числі розчин аміаку).

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікарю.



Григорій

Особливості застосування.

Не слід допускати потрапляння розчину на слизові оболонки, оскільки спирт, що міститься в препараті, може спричинити опіку, сильне подразнення. Активність препарату суттєво зменшується у присутності сироватки крові.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосовують.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не впливає.

Способ застосування та дози.

Наносять на поверхню шкіри, при порушенні її цілісності охоплюють навколоїшні здорові тканини. При захворюваннях очей змазують краї повік.

Діти.

Застосовують.

Передозування.

Не спостерігалося.

Побічні реакції.

Алергічні реакції (свербіж, крапив'янка). При попаданні розчину на слизову оболонку ока виникає печіння, слізозотеча, можуть з'явитися опіки.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності. 2 роки.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C, подалі від вогню.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 10 мл у флаконах, у пачці або без пачки; по 20 мл у флаконах-крапельницях, у пачці або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецепта.***Виробник/заявник.***

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

ТОВ «Тернофарм»

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4

Тел./факс: (0352) 521-444, <http://www.ternopharm.com.ua>.

Дата останнього перегляду.

