

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

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
04.10.2028 № 1810

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**

**Склад:**

діюча речовина: брильянтовий зелений;  
100 мл розчину містять брильянтового 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 АТХ 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 лікаря.



*[Handwritten signature]*

**Особливості застосування.**

Не слід допускати потрапляння розчину на слизові оболонки, оскільки спирт, що міститься в препараті, може спричинити опіки, 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.

**Спосіб застосування та дози.**

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

*Діти.*

Застосовують.

**Передозування.**

Не спостерігалось.

**Побічні реакції.**

Алергічні реакції (свербіж, кропив'янка). При попаданні розчину на слизову оболонку ока виникає печіння, слезотеча, 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 °С, 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.**

*Текст узгоджено*  
*Тернофарм*

