

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Украины
13.09.2019 № 1942
Регистрационное удостоверение
№ DA/3274/01/01

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
БРИЛЛИАНТОВЫЙ ЗЕЛЕНЫЙ

Состав:

действующее вещество: бриллиантовый зеленый;
100 мл раствора содержит бриллиантового зеленого – 1 г;
вспомогательное вещество: этанол 60 %.

Лекарственная форма. Раствор для наружного применения, спиртовой 1 %.

Основные физико-химические свойства: жидкость интенсивно зеленого цвета с запахом спирта.

Фармакотерапевтическая группа.

Антисептические и дезинфицирующие средства. Код АТХ D08A X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

Антисептическое средство для наружного и местного применения. Оказывает антимикробное действие. Препарат активен в отношении грамположительных бактерий.

Фармакокинетика.

Препарат местного действия. Данных о всасывании в кровь и включении в метаболические процессы организма нет.

Клинические характеристики.

Показания.

Гнойно-воспалительные процессы кожи (пиодермия, фурункулез, карбункулез, блефарит) легкой формы, а также обработка операционного поля, кожных покровов после операций и травм.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые меры безопасности.

Не допускать попадания препарата в глаза.

Не следует нарушать правила применения лекарственного средства – это может навредить здоровью.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

При одновременном применении с препаратами для наружного применения, содержащими органические соединения, может денатурировать белки, образуя новые соединения.

Не совместим с дезинфицирующими препаратами, которые содержат активный йод, хлор, щелочь (в том числе раствор аммиака).

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє
Ollal

При одновременном применении любых других лекарственных средств для местного применения следует сообщить врачу.

Особенности применения.

Не следует допускать попадания раствора на слизистые оболочки, поскольку спирт, содержащийся в препарате, может вызвать ожоги, сильное раздражение. Активность препарата существенно уменьшается в присутствии сыворотки крови.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Применяют.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

Не влияет.

Способ применения и дозы.

Наносить на поверхность кожи, при нарушении ее целостности охватывать окружающие здоровые ткани. При заболеваниях глаз смазывать края век.

Дети.

Применяют.

Передозировка.

Не наблюдалась.

Побочные реакции.

Аллергические реакции (включая зуд, крапивницу). При попадании раствора на слизистую оболочку глаза возникает жжение, слезотечение, могут возникать ожоги.

В случае появления любых нежелательных явлений необходимо обратиться к врачу!

Срок годности.

2 года.

Препарат нельзя применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения.

В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка.

По 20 мл во флаконах-капельницах.

Категория отпуска.

Без рецепта.

Производитель.

Публичное акционерное общество «Научно-производственный центр «Борщаговский химико-фармацевтический завод».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.

Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.

Дата последнего пересмотра.

Тетяна Черненко

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

[Signature]

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

[Signature]