

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
13.09.2019 № 1942  
Реєстраційне посвідчення  
№ УА/3274/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ

**Склад:**

діюча речовина: брильяントовий зелений;  
100 мл розчину містить брильяントового 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 включення у метаболічні процеси організму немає.

**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 для місцевого застосування слід повідомити лікаря.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

### **Особливості застосування.**

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

*Застосування у період вагітності або годування грудлю.*

Застосовують.

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

Не впливає.

### **Спосіб застосування та дози.**

Наносити на поверхню шкіри, при порушенні її цілісності охоплювати навколоїшні здорові тканини. При захворюваннях очей змащувати краї повік.

*Діти.*

Застосовують.

### **Передозування.**

Не спостерігалося.

### **Побічні реакції.**

Алергічні реакції (включаючи свербіж, крапив'янку). При попаданні розчину на слизову оболонку ока виникає печіння, слізотеча, 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.**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

По 20 мл у флаконах-крапельницях.

### **Категорія відпуску.**

Без рецепта.

### **Виробник.**

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

### **Дата останнього перегляду.**

*Максим Чугуленко*

