

УТВЕРЖДЕНА
Приказом председателя
Комитета Фармации
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от « ____ » _____ 201__ г
№ _____

Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства

Бриллиантовый зеленый

Торговое название

Бриллиантовый зеленый

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Раствор спиртовой 1 %

Состав

100 мл раствора содержит

активное вещество - бриллиантовый зеленый 1.0 г,

вспомогательное вещество - этиловый спирт 60%.

Описание

Прозрачная жидкость интенсивно зеленого цвета с запахом спирта.

Фармакотерапевтическая группа.

Антисептики и дезинфицирующие препараты прочие.

Код АТХ D08AX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Препарат не проникает через неповрежденную кожу. При нанесении на поврежденную кожу всасывается в микроколичествах.

Фармакодинамика

Антисептическое средство из группы красителей, активен в отношении грамположительных бактерий. Является высокоактивным и относительно быстро действующим антисептиком. В присутствии белков противомикробная активность снижается.

Показания к применению

- для обработки мелких повреждений кожи (ссадины, порезы)
- свежие послеоперационные и посттравматические рубцы
- пиодермия, фолликулит

Способ применения и дозы

Наружно. Раствор бриллиантового зеленого наносится на поврежденный участок кожи с захватом здоровых тканей.

Побочные действия

- возможно ощущение жжения в момент обработки раны
- аллергические реакции
- раздражение кожи
- при попадании на слизистую оболочку глаза – жжение, слезотечение

Противопоказания

Гиперчувствительность к препарату

Лекарственные взаимодействия

Несовместим с дезинфицирующими лекарственными средствами, содержащими активный йод, хлор, щелочи (в т.ч. раствор аммиака)

Особые указания

Активность препарата существенно уменьшается если рана или ссадина кровоточит.

Беременность и период лактации

Противопоказаний нет

Применение в педиатрии

Противопоказаний нет

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или другими потенциально опасными механизмами

Передозировка

Не выявлена

Форма выпуска и упаковка

По 10 мл, 20 мл, флаконы из стекломассы с винтовой горловиной, укупоренные полиэтиленовыми пробками и крышками, навинчивающимися пластмассовыми или в пластиковые флаконы, укупоренные пробками из полиэтилена с навинчивающимися крышками.

На флаконы наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или самоклеющиеся этикетки.

Флаконы с наклеенными этикетками помещают в коробки из картона коробочного с вложением соответствующего количества инструкций по медицинскому применению на государственном и русском языках.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C.
Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

Не использовать после истечения срока, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

ТОО «Султан», Казахстан, Алматинская область, Талгарский район, с.Еркин, ул. Б.Момышулы, 5

Наименование и страна владельца регистрационного удостоверения

ТОО «Султан», Казахстан

Адрес организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:

ТОО «Султан»

Казахстан, Алматинская область

Талгарский район, с.Еркин, ул.Б.Момышулы, 5

Тел./факс 7 (727) 3054865/80

Адрес электронной почты: toosultan@list.ru