

# 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.*

### ***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 в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 10 мл або 20 мл у флаконах; по 20 мл у флаконах-крапельницях.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПРАТ «ФІТОФАРМ»

(відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії).

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

Україна, 08303, Київська обл., м. Бориспіль, вул. Чумацька, 17.

**Заявник.**

ПРАТ «ФІТОФАРМ».

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їх законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua> .

У разі виникнення побічних реакцій або запитань щодо безпеки, якості та ефективності застосування лікарського засобу, просимо звертатися до відділу фармаконагляду ПРАТ «ФІТОФАРМ за телефоном 38 (044) 390 52 96.

#### **Місцезнаходження заявника.**

Україна, 02100, місто Київ, б. Верховної Ради, будинок 7, поверх 3, приміщення 18.

## **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.*

#### ***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, слъзотеча, 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 в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 10 мл або 20 мл у флаконах; по 20 мл у флаконах-крапельницях.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

ПРАТ «ФІТОФАРМ».

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

Україна, 84500, Донецька обл., м. Бахмут, вул. Сибірцева, 2.

**Заявник.**

ПРАТ «ФІТОФАРМ».

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їх законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням:

<https://aisf.dec.gov.ua> .

У разі виникнення побічних реакцій або запитань щодо безпеки, якості та ефективності застосування лікарського засобу, просимо звертатися до відділу фармаконагляду ПРАТ «ФІТОФАРМ за телефоном 38 (044) 390 52 96.

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 02100, місто Київ, б. Верховної Ради, будинок 7, поверх 3, приміщення 18.