

1. Наименование лекарственного препарата

РИВАНОЛ

1.1. Дозировка

100 мг

1.2. Лекарственная форма

Порошок для приготовления раствора для наружного применения

2. Качественный и количественный состав

1 флакон содержит:

активное вещество – этакридина лактат 0,1 г;

вспомогательные вещества – не содержит вспомогательных веществ.

3. Описание лекарственной формы

Желтый кристаллический порошок без запаха.

4. Клинические данные

4.1. Показания к применению

Как профилактическое и лечебное антисептическое средство при свежих и инфицированных ранах, фурункулах, карбункулах, абсцессах.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Применяется местно.

Наносят наружно на область поражения 1-3 раза в сутки.

Для получения 0,2 % (1:500) раствора флакон с порошком наполнить теплой водой до метки 50 мл, взболтать до полного растворения порошка. Для получения 0,1 % (1:1000) раствора добавить воду до метки /100 мл/.

4.3. Противопоказания

- повышенная индивидуальная чувствительность к компоненту препарата,
- заболевания почек, сопровождающиеся альбинурией (наличием белка в моче).

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед применением препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Клинически значимое взаимодействие с какими-либо другими лекарствами не описано.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Безопасность применения во время беременности и в период лактации не изучена.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Не применимо.

4.8. Нежелательные реакции

Возможно местного характера аллергические реакции.

4.9. Передозировка

При соблюдении рекомендуемого способа применения случаи передозировки неизвестны.

5. Фармакологические свойства

Фармакотерапевтическая группа: Антисептическое средство

Код АТХ - D08AA01

5.1. Фармакодинамические свойства

Этакридина лактат относится к группе красителей акридинового ряда, обладает противомикробной активностью (главным образом в отношении кокков).

6. Фармацевтические свойства

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Не содержит вспомогательных веществ

6.2. Несовместимость

Нет данных

6.3. Срок годности

5 лет.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

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

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 0,1 г порошка в светонепроницаемых стеклянных флаконах.

6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата или работы с ним

Нет особых требований к утилизации.

7. Держатель Регистрационного Удостоверения

ООО “Эско-Фарм”

Республика Армения, Ереван 0079, ул. Микояна 13

Тел.: (+37410) 673903

E-mail: farm-esco@mail.ru

8. Номер регистрационного удостоверения
18808

9. Дата подтверждения регистрации
18.09.2018

10. Дата пересмотра текста
Декабрь, 2023г.