

Листовка: информация за потребителя

**РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА 0.1% разтвор за кожа**  
**RIVANOL CHEMAX PHARMA 0.1 % cutaneous solution**

ethacridine lactate (етакридинов лактат)

|                                 |                    |
|---------------------------------|--------------------|
| ИЗДАВАЩА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА |                    |
| Сериен №                        | 20660003           |
| Срещание №                      | 36711 / 23-02-2017 |
| Срещание №                      |                    |

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3-5 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

**Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА
3. Как да използвате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА и за какво се използва**

Активното вещество етакридинов лактат (ethacridine lactate) принадлежи към групата на акридиновите багрила.

**РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА** се прилага като антисептично средство за външно третиране на повърхностни порезни и оперативни рани, язви на кожата, пиодермии, вторично инфектирани дерматози, изгаряния.

**2. Какво трябва да знаете, преди да използвате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

**Не използвайте РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

- ако сте свръхчувствителни (алергични) към акридинови багрила и по-специално към активното вещество етакридинов лактат или към съдържащото се в състава помощно вещество метил парахидроксибензоат (вижте т. 6).

**Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, или медицинска сестра преди да използвате **РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**.

Да не се приема вътрешно.

Да се пазят очите.

Не използвайте **РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**, ако забележите промяна във външния вид на разтвора.

**Други лекарства и РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

Взаимодействия с други лекарства не са известни.



### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате това лекарство.

Употребата на лекарствения продукт по време на бременност и кърмене не се препоръчва поради възможни алергични реакции.

### **Шофиране и работа с машини**

РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА не оказва влияние върху шофирането и работата с машини.

**РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА съдържа метил парахидроксибензоат, който може да причини алергични реакции (възможно е да са от забавен тип).**

## **3. Как да използвате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Лекарственият продукт се прилага външно чрез нанасяне с помощта на подходящ тампон.

### **Ако сте използвали повече от необходимата доза РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

Поради ниската концентрация и начина на използване, предозирането не е от практическо значение.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

## **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Възможно е да се наблюдават контактни дерматити, фотосенсибилизация, рядко - оток на лицето, уртикария, главоболие.

### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## **5. Как да съхранявате РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета или картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.



Срокът на годност след първоначално отваряне на опаковката е 1 (един) месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

#### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

##### **Какво съдържа РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА**

Активното вещество е етакридинов лактат 1.00 mg в 1 ml разтвор.

Другите съставки са: пречистена вода и метил парахидроксибензоат (E218).

##### **Как изглежда РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА и какво съдържа опаковката**

РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА разтвор представлява бистра течност с жълт до жълто-оранжев цвят, без мирис.

РИВАНОЛ ХИМАКС ФАРМА разтвор се предлага в пластмасови или стъклени бутилки.

Една опаковка съдържа 100 ml Риванол 0.1% разтвор за кожа.

##### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

**ХИМАКС ФАРМА ЕООД**

ул. Горица 8А

1618 София, България

Тел. +359 2 955 62 98

E-mail: [info@chemaxpharma.com](mailto:info@chemaxpharma.com)

**Дата на последно преразглеждане на листовката: януари 2017 г.**

