

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

SPIRITUS AETHYLICUS KUPRO 90 % v/v  
ЕТИЛОВ СПИРТ КУПРО 90 % об/об

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100ml разтвор за кожа съдържат 90ml етанол.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. № .....	20060393
Разрешение № .....	64446
BG/MAVMP .....	24-01-2024
Оформено на .....	

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Разтвор за кожа.

Безцветен бистър разтвор.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Лекарственият продукт е показан при:

- След подходящо разреждане за дезинфекция на кожата преди инжекции, хирургични интервенции, за дезинфекция на ръце, за загряващи компреси и фрикции.

#### 4.2. Дозировка и начин на употреба

##### Дозировка

За външно приложение - с помощта на подходящ тампон се нанася върху съответните кожни участъци. За получаване на Ethanol 70%, 77,7ml Ethanol 90% се разрежда с пречистена вода до 100ml. За загряващи компреси и фрикции – след подходящо разреждане на Ethanol 70% с вода (в съотношение 1:1).

#### 4.3. Противопоказания

Етилов спирт Купро 90% е противопоказан при:

- пациенти със свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в т.6.1.

#### 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Да не се приема вътрешно. Да не се нанася върху лигавици и при нарушена цялост на кожата. Да не се използва след датата на изтичане на срока на годност. Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Запалим продукт!

#### 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

#### 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Няма специални предупреждения.

#### 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

При приложение съгласно изискванията – не се наблюдават.

#### 4.8. Нежелани лекарствени реакции



Въз основа на тяхната честота нежеланите лекарствени реакции се със следната честота: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести (от  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечести (от  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); редки (от  $\geq 1/10\ 000$  до  $< 1/1\ 000$ ); много редки ( $< 1/10\ 000$ ); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Системо-органни класове	Честота	Нежелани лекарствени реакции
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Нечести:	Локално дразнещо действие, дерматити.
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Много редки:	Свръхчувствителност, алергични реакции.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите никакви 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 националната система за съобщаване, в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ №8, 1303 София, Тел.: +359 28903417, 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.

#### **4.9. Предозиране**

Поради бързото изпарение, предозирането не е от съществено значение.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: други антисептици и дезинфектанти

ATC код: D08A X 08

При локално приложение 70 на сто об/об етилов спирт има антимикробно действие поради разтваряне на липидите на клетъчната стена, преципитация на белтъците и дехидратация. Поголемите концентрации предизвикват бърза повърхностна преципитация на белтъците на клетъчната стена, което пречи на проникването му в клетката.

Приложен локално върху кожата има дразнещо действие, а в слаби концентрации има адстрингентно действие.

#### **5.2. Фармакокинетични свойства**

Не се абсорбира през кожата. Чрез изпарение бързо се елиминира.

#### **5.3. Предклинични данни за безопасност**

Няма известни данни.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

#### **6.1. Списък на помощните вещества**

Water purified (пречистена вода)

#### **6.2. Несъвместимости**

Неприложимо.



### **6.3. Срок на годност**

2 години.

Поради незначителния парен натиск не се предвижда специален срок на годност след първоначално отваряне.

### **6.4. Специални условия на съхранение**

Да се съхранява на сухо място, при температура под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

Безцветни бутилки от полиетилентерефталат от 100 ml и от 1000 ml, затворени с капачки на винт от полиетилентерефталат. Бутилките от 1000 ml са предназначени за болнична употреба.

### **6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

„КУПРО“ ЕООД, ул.: „Мано Тодоров“, № 28, Горна Оряховица, тел./факс: 0618/600 14

## **8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20060393

## **9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

14.08.2006г./02.08.2011г.

## **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Ноември 2020 г.

