

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %, разтвор за кожа
SOLUTIO RIVANOLI KUPRO 0.1 % cutaneous solution
Етакридинов лактат/Ethacridine lactate

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, 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 фармацевт.
 - Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
 - Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % и за какво се използва
2. Преди да използвате РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %
3. Как да прилагате РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %
4. Възможни нежелани лекарствени реакции
5. Как да се съхранява РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

| | |
|-------------------------------------|--|
| ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА | |
| Листовка Приложение 2 | |
| Листовка № 20040055 | |
| Регистрационен № | |
| 6434724-01-2024 | |
| БГ/МА/МР | |

1. Какво представлява РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % и за какво се използва

РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % е антисептично средство за външно приложение, за дезинфекция на рани, язви на кожата, пиодермии, вторични инфектирани дерматози и изгаряния.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %

Не използвайте РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % при:

- свръхчувствителност към активното вещество (етакридинов лактат) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в т.6);
- не трябва да се използва при контактни алергии към акридинови багрила и по-специално към етакридинов лактат;
- при налично нарушение на функциите на бъбреците с албуминурия.

При приложението на този лекарствен продукт имайте предвид следното:

Възможна е реакция на свръхчувствителност, проявяваща се с контактен дерматит, фотосенсибилизация, рядко оток на лицето, уртикария, главоболие.

Моля, уведомете Вашия лекар, ако сте имали някое от тези състояния. Ако имате въпроси, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.



Предупреждения и предпазни мерки РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %

**Говорете с Вашия лекар преди да използвате
Други лекарства и РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %**

Продуктът няма известни взаимодействия с други лекарствени продукти.

РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % с храни, напитки и алкохол

Не са известни.

Бременност, кърмене и фертилитет

Преди употреба на каквите и да е лекарствени продукти се консултирайте с лекуващия Ви лекар или с фармацевт!

Прилагането на лекарственият продукт по време на бременност и кърмене не се препоръчва.

Шофиране и работа с машини

Продуктът не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

3. Как да прилагате РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %

Прилагайте РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % точно, както е посочено в тази листовка! РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % е за прилагане върху кожата! Да не се приема вътрешно! В зависимост от оплакванията лекарят ще определи необходимата за лечение на Вашето заболяване доза.

РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % се нанася 1-2 пъти дневно директно върху кожата, с помощта на подходящ памучен тампон върху съответните кожни участъци.

При липса на ефект се консултирайте с лекар!

Приемане на по-голяма доза

Поради начина на приложение и ниската концентрация предозирането не е от практическо значение. При по – продължително прилагане може да причини иритативни и корозивни увреждания на кожата.

При прием на по-висока доза от предписаната веднага се обрнете за помощ към лекар!

4. Възможни нежелани лекарствени реакции

Както при всички лекарства и при РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % се наблюдават нежелани лекарствени реакции.

Възможна е реакция на свръхчувствителност, проявяващата се с контактен дерматит, 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 националната система за съобщаване, в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ №98, 1311 София. Тел.: +359 28903417, уебсайт: 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 се съхранява РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да се съхранява, на сухо и защитено от светлина място, при температура под 25 °C.

Срок на годност - 12 (дванадесет) месеца от датата на производство.

Срок на годност след първоначално отваряне на опаковката – 1(един) месец.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелянан върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка допълнителна информация относно този лекарствен продукт се обръщайте към притежателя на разрешението за употреба.

Какво съдържа РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 %:

Активно вещество в 100ml: Етакридинов лактат (Ethacridine lactate) – 0,1g.

Помощни вещества: пречистена вода.

Как изглежда РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % и какво съдържа опаковката

РИВАНОЛОВ РАЗТВОР КУПРО 0.1 % представлява бистра, жълта течност опакована в полетилентерефталатови опаковки по 100 и 1000 ml.

Притежател на разрешението за употреба

КУПРО ЕООД

ул. „Мано Тодоров“ № 28,

Горна Оряховица 5100

България

Производител

КУПРО ЕООД

ул. " Иван Момчилов" № 2,

Горна Оряховица 5100

България

Дата на последно преразглеждане на листовката

Декември 2023г.

