

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

VISHIVEN

CUTANEOUS SOLUTION

BOTTLE 100 g

ВИШИВЕН

РАЗТВОР ЗА КОЖА

Бутилка x 100 g

По рецепта на Вишневски

1. Име на лекарствения продукт

VISHIVEN
ВИШИВЕН
100 g

2. Качествен и количествен и състав

Активно вещество	за 100 g
Бисмутов трибромфенол (Bismuth tribromophenate)	3,0 g

Помощните вещества са посочени в т.6.1.

3. Лекарствена форма

Cutaneous solution

Разтвор за кожа

4. Клинични данни**4.1. Терапевтични показания**

При дермални гнойни възпалителни процеси, варикозни язви, декубитални и диабетични рани, диабетично стъпало, флебити и тромбофлебита, усложнения при болест на Бюргер.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Да се спазват указанията за начина на приложение.

Само за приложение върху кожата, при варикозни язви, диабетични рани, флебити и тромбофлебита марлена превръзка, напоена с продукта се поставя върху засегнатото място на кожата и върху нея се поставя полиетиленово фолио. Превръзката се сменя 1-2 пъти седмично. При гнойни възпалителни процеси превръзката се сменя в зависимост от гнойната секреция.

4.3. Противопоказания

Да не се прилага при повишена чувствителност към бисмутов трибромфенол (ксероформ), пикс ликвида (течен катран, боров катран) и рициново масло.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При продължителна употреба е възможна локална реакция със зачервяване на кожата, при което лечението трябва да се преустанови.

Да не се приема вътрешно!

Да се пазят очите!

Да се разклаща преди употреба.

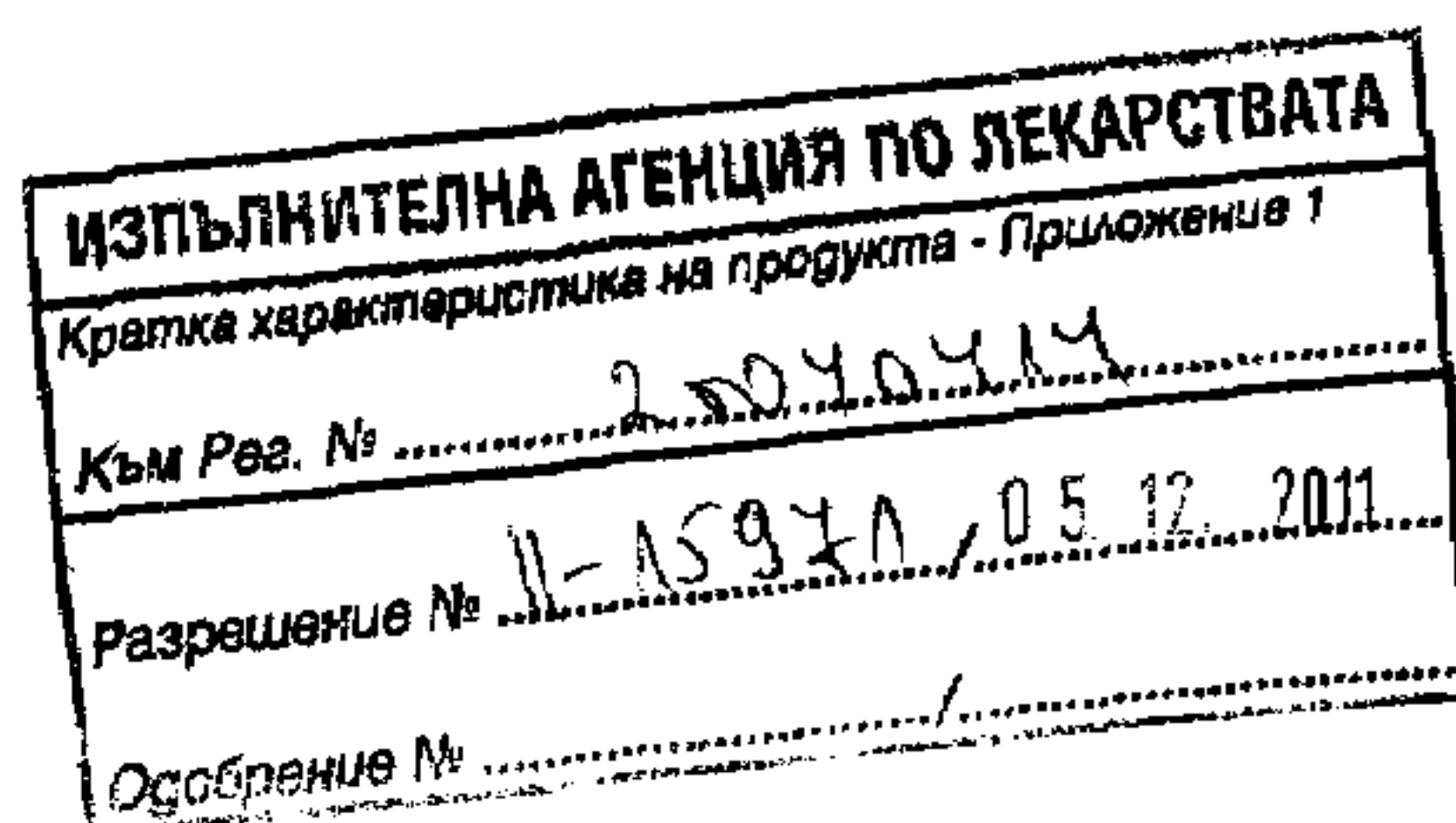
Да не се прилага върху лигавици.

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

Не са известни.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Продуктът може да се прилага при бременност и кърмене.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Възможно е поява на реакции на свръхчувствителност към някои от съставките.

4.9. Предозиране

При продължителна употреба е възможна локална реакция със зачервяване на кожата, при което лечението трябва да се преустанови.

5. Фармакологични свойства

5.1. АТС код D11AX 00 (Други дерматологични продукти)

Приложен локално продуктът оказва антисептичен, анестетичен и противовъзпалителен ефект. Способства за отделянето на некротичните материали, ускорява регенерацията на тъканите, гранулацията и епителизацията на раните.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбира се през кожата. Елиминира се чрез сублимация, фотолиза и чрез измиване.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма данни.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Състав на лекарствения продукт за 100 g:

пикс ликвида (течен катран, боров катран) - 3.0 g

рициново масло - 94.0 g

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

18 (осемнадесет) месеца.

Да не се използва след датата на изтичане на срока на годност.

Срок на годност след първоначално отваряне на опаковката – 2 (два) месеца.

6.4. Специални условия на съхранение

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

Да се съхранява на места недостъпни за деца!

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Бели непрозрачни бутилки от полиетилен висока плътност и капачка от полипропилен

Върху бутилките са залепени етикети с необходимите означения съгласно Наредба № 38 на МЗ (ДВ, бр. 77 от 13.09.2007 г.).

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне

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

7. Притежател на разрешението за употреба



ГАЛЕН-ФАРМА ООД,
с. Калугерово 4462, обл. Пазарджик
Тел.: 034/44 45 31; 03515/20 25, 20 26, 23 00

8. Номер(а) на разрешението за употреба
№ II – 9627/24.08.2004

9. Дата на първо разрешаване/подновяване на разрешението за употреба
Дата на първо разрешаване: 24.08.2004
Дата на последно подновяване: 10.2011

10. Дата на актуализиране на текста
Октомври 2011

