

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА  
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ № 0022-1811**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Риванол унгвент  
Rivanol unguent  
Маз за кожа за коне и кучета.

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

В 100 g се съдържат:

**Активно вещество:**

Ethacridine lactate monohydrate 1.0 g

**Помощни вещества:**

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Zinc Oxide
Adeps Lanae
White Soft Paraffin
Purified water

**3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ**

**3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП**

Коня и кучета.

**3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът**

За лечение на рани, ожулвания, инфекции на кожата и лигавиците. Ветеринарният лекарствен продукт действа антисептично, притежава подсушаващ и адстрингентен ефект при локално приложение.

**3.3 Противопоказания**

Да не се използва върху фотосенсабилизирана кожа.

**3.4 Специални предупреждения**

Няма.

**3.5 Специални предпазни мерки при употреба**

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Необходимо е преди третирането с ветеринарният лекарствен продукт некротичните и гноините участъци на раната предварително да се почистят.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарният лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към ethacridine трябва да избягват контакт с ветеринарният лекарствен продукт.

Да се спазват условията за асептика и да се избягва пряк контакт с кожата. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от гумени ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

#### Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

### **3.6 Неблагоприятни реакции**

Не са наблюдавани.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също точка 16 от листовката.

### **3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

### **3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Да не се прилага едновременно с други мази за кожа.

### **3.9 Начин на приложение и дозировка**

За прилагане върху кожата.

Участъкът на раната предварително се почиства и застригва. Ветеринарният лекарствен продукт се втрива внимателно, двукратно - сутрин и вечер в продължение на 4-5 дни.

### **3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)**

При многократно предозиране не са наблюдавани признаци на непоносимост при видовете животни, за които е предназначен продукта.

### **3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност**

Не е приложимо.

### **3.12 Карентни срокове**

Не е приложимо.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора.

## **4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ**

### **4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QD08AA01**

Антисептични и дезинфектанти

## **4.2 Фармакодинамика**

Ветеринарният лекарствен продукт представлява маз с дисперсна фаза етакридинов лактат в дисперсна среда от цинков окис, безводен ланолин, бял вазелин и пречистена вода.

Етакридиновият лактат принадлежи към органичните багрила с антисептично действие. Бактериалното действие се определя от взаимодействието на антисептика с нуклеиновата киселина на бактериалната клетка, което нарушава жизнения ѝ цикъл. Риванолът не притежава дразнещо действие спрямо тъканите и не уврежда фагоцитите.

Ветеринарният лекарствен продукт действа антисептично, притежава подсушаващ и адстрингентен ефект при локално приложение.

## **5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **5.1 Основни несъвместимости**

Не са известни.

### **5.2 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 2 месеца.

### **5.3 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява в оригинална опаковка.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

### **5.4 Вид и състав на първичната опаковка**

Пластмасова ламинатна туба, мембрани с уплътняващ пръстен и пластмасова капачка от 50 g.

### **5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

## **6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

“Фарма Вет” ООД

## **7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

№ 0022-1811

## **8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 17/05/2007

**9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

02/2024

**10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ**  
*ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР*