

ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА
Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Риванол унгвент
Rivanol unguent
Маз за кожа за коне и кучета

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Ethacridine lactate monohydrate 1.0 g/100 g

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

50 g

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Коня и кучета.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

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

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

За прилагане върху кожата.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Не е приложимо.

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

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 2 месеца.

9. 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.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

“Фарма Вет” ООД

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

№ 0022-1811

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА**

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

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Риванол унгвент
Rivanol unguent
Маз за кожа за коне и кучета

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Ethacridine lactate monohydrate 1.0 g/100 g

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Коня и кучета.

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

За прилагане върху кожата.
Преди употреба прочетете листовката

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

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

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}
След отваряне използвай в рамките на 2 месеца.

7. 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.

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

“Фарма Вет” ООД

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Риванол унгвент
Rivanol unguent
Маз за кожа за коне и кучета

2. Състав

В 100 g се съдържат:

Активно вещество:

Ethacridine lactate monohydrate 1.0 g

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Коне и кучета.

4. Показания за употреба

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

5. Противопоказания

Да не се използва върху фотосенсабилизирана кожа.

6. Специални предупреждения

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

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

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към ethacridine трябва да избягват контакт с ветеринарния 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.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се прилага едновременно с други мази за кожа.

Предозиране:

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

7. Неблагоприятни реакции

Не са наблюдавани.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: <https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

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.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Моля, вижте т.8.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

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

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

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.

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

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

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 приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда. Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-1811

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

15. Дата на последната редакция на текста

02/2024

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

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

“Фарма Вет” ООД
гр. Шумен, ул. ”Отец Паисий” № 40
Република България
тел./факс: 054/801-215
E-mail: farma_vet@abv.bg

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР