

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
1.08.14 № 537
Реєстраційне посвідчення
№ СEA/1014/01/02

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
АНТИСЕПТОЛ

Склад:

діюча речовина: ethanol;

1 флакон містить не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу та воду.

Лікарська форма. Розчин спиртовий для зовнішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора, безбарвна, летка, легкозаймиста, гігроскопічна рідина.

Фармакотерапевтична група. Антисептичні і дезінфекційні засоби. Код ATX D08A X08.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. При зовнішньому застосуванні чинить антисептичну, дезінфікуючу, місцевоподразнюючу дію. Етанол коагулює білки, активний відносно грампозитивних і грамнегативних бактерій та вірусів.

Фармакокінетика. При місцевому застосуванні не всмоктується через шкіру.

Клінічні характеристики.

Показання.

Фурункули, панариції, інфільтрати, мастити на початкових стадіях. Для обтирання і компресів. Хірургічна обробка рук хірургів.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість. Не можна застосовувати при гострих запальних процесах шкіри.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При зовнішньому застосуванні етанолу результати взаємодії з іншими лікарськими засобами невідомі.

Особливості застосування.

У разі почервоніння і подразнення шкіри необхідно припинити застосування препарату і змити рідину водою. Не допускати потрапляння препарату в очі.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю застосування препарату можливе лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не впливає.

Спосіб застосування і дози.

Зовнішньо – для обтирання, компресів, дезінфекції шкіри, у т. ч. рук.

Для компресів, обтирань (з метою запобігання опіку) етанол слід розвести водою у співвідношенні 1:1.

Діти. Застосовувати за призначенням лікаря.

Передозування.

При зовнішньому застосуванні випадки передозування невідомі.

Побічні реакції.

При місцевому застосуванні можливе подразнення шкіри або слизових оболонок.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 50 мл або 100 мл у флаконі у коробці або без вкладання у коробку.

Категорія відпуску. За рецептром.

Виробник.

ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

Місцезнаходження.

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
01.08.2014 № 537
Реєстраційне посвідчення
№ UA/10171/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
27.04.2017 № 476

Заявник, країна: Товариство з обмеженою відповідальністю
“Фармацевтична компанія “Здоров’я”, Україна

Виробник, країна: Товариство з обмеженою відповідальністю
“Фармацевтична компанія “Здоров’я”, Україна

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ

СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70 %,
роздчин спиртовий для зовнішнього застосування 70 %
по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1 в коробці
по 50 мл або по 100 мл у флаконах

Попередня редакція	Нова редакція
Назва лікарського засобу.	Назва лікарського засобу.
АНТИСЕПТОЛ	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70 %

**Уповноважена особа,
що виступає від імені заявитника**



С. Ю. Вісич

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє