

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт

Kalii permanganas

КАЛИЕВ ПЕРМАНГАНАТ

2. Количествен и качествен състав

Състав на лекарствения продукт в една опаковка от 10 g:

Лекарствено вещество	Количес тво в една опаковка	Фармако пея
Potassium permanganate	10,0 g	Ph.Eur

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба № H-8686/18.03.07

№ 2/09.03.07

JKL

3. Лекарствена форма

Powder cut Прах за дермален разтвор

4. Клинични данни

4.1. Показания

За дезинфекция на рани.

4.2. Дозировка и начин на употреба

Външно: за дезинфекция на рани във вид на воден разтвор 0.01% до 0.1%. Нанася се върху раната с подходящ памучен тампон напоен с разтворот препарата. Разтворът трябва да е със светло розов цвят.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към калиевия перманганат

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Да не се прилага неразтворен

Да се съхранява на място недостъпно за деца

Да се избягва контакт с очите

Желателно е да се изпозва прясно приготвен разтвор

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни

4.6. Бременност и кърмене

Няма данни.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.



4.8. Нежелани лекарствени реакции
Възможна е проява на алергични реакции.

4.9. Предозиране

Директно приложен или като воден разтвор с висока концентрация предизвиква некроза на тъканите.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

АТС код D08AX6

При контакт на калиевият перманганат с органични материи се отделя кислород в атомно състояние, което определя антисептичното му действие и дезодориращо действие. Приложен локално продуктът оказва антисептичен, анестетичен и противовъзпалителен ефект. Способства за отделянето на некротичните материи, ускорява регенерацията на тъканите, гранулацията и епителизацията на раните.

5.2. Фармакокинетични свойства

Не се резорбира през кожата и лигавицата.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Не са известни.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

няма

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

5 /пет/ години.

6.4. Специални условия на съхранение

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

6.5. Данни за опаковката

Тъмни стъклени бутилки с пластмасова капачка на винт от полипропилен "Буплен".

Върху бутилките са залепени етикети в съответствие с Наредба № 7 на МЗ от 22.06 2000 г./ДВ, бр. 54.от 2000г



7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба
ГАЛЕН-ФАРМА ООД с. Калугерово 4462, обл. Пазарджик

8. Регистрационен номер

9. Дата на първо разрешаване на лекарствения продукт

10. Дата на актуализация на текста

февруари 2004

