

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ХЛОРОФІЛІПТ

Склад:

діюча речовина: 1 таблетка містить хлорофіліпту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93 %) 12,5 мг або 25 мг;

допоміжні речовини: цукор, кислота аскорбінова, кальцію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом.

Фармакотерапевтична група. Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Антисептики. Код АТХ R02A A20.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Хлорофіліпт є сумішшю хлорофілів з листя евкаліпта. Препарат чинить антибактеріальну (бактеріостатичну і бактерицидну) дію щодо стафілококів, а також антисептичну та протизапальну дію.

Фармакокінетика.

Не досліджена.

Клінічні характеристики.

Показання. Захворювання верхніх дихальних шляхів (тонзиліти, фарингіти, ларингіти), а також афтозні та виразкові стоматити.

Протипоказання. Підвищена чутливість до хлорофіліпту або до інших компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Посилює дію антисептичних препаратів.

Особливості застосування.

Перед початком застосування необхідно порадитися з лікарем.

Після першого застосування слід зробити паузу на 6-8 годин. Курсове лікування препаратом можливе після підтвердження відсутності алергічної реакції на екстракт хлорофіліпту густий (імовірність набряку губ, слизової оболонки носа, зіва та інших алергічних реакцій). Якщо з'явилися будь-які з наведених симптомів, прийом препарату необхідно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Якщо у пацієнта встановлена непереносимість деяких цукрів, слід проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Ефективність та безпеку застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчали, тому препарат не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

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

Спосіб застосування та дози. Дорослим призначати таблетки по 12,5 мг або 25 мг залежно від ступеня тяжкості патологічного процесу. Таблетки не ковтати і не розжовувати, а тримати в роті до повного розсмоктування. Добова доза для дорослих – 25 мг 5 разів на добу. Кратність прийому – 1 таблетка (12,5 мг або 25 мг) кожні 4-5 годин. Курс лікування – 7 днів.

Діти. Немає досвіду застосування препарату дітям.

Передозування. Можливе посилення побічних реакцій.

Побічні реакції.

Алергічні реакції, включаючи висипання, свербіж, ангіоневротичний набряк, гіперемію.

З боку травного тракту: подразнення слизової оболонки ротової порожнини, нудота, блювання.

З боку нервової системи: головний біль, запаморочення.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. При температурі не вище 25 °С в оригінальній упаковці.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Таблетки по 12,5 мг № 20, № 10x2 у блістерах у пачці; таблетки по 25 мг № 40 у контейнерах, № 20, № 10x2 у блістерах у пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС».

ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 61057, Харківська обл., місто Харків, вулиця Воробйова, будинок 8.

(Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС»)

Україна, 61013, Харківська обл., місто Харків, вулиця Шевченка, будинок 22.

(ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»)