

## 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, № 10х2 у блістерах у пачці; таблетки по 25 мг № 40 у контейнерах, № 20, № 10х2 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»)*