

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ХЛОРОФІЛІПТ

Склад:

діюча речовина: 1 контейнер містить хлорофіліпту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93 %) 30 мг;

допоміжні речовини: метилпарагідроксибензоат (Е 218), пропілпарагідроксибензоат (Е 216), етанол (96 %), гліцерин, полісорбат (полісорбат-80), вода очищена.

Лікарська форма. Спрей.

Основні фізико-хімічні властивості: опалесцентна рідина від світло-зеленого до зеленого кольору зі специфічним запахом.

Фармакотерапевтична група. Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Код АТХ D08A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

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

Фармакокінетика.

Не досліджена.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування захворювань, спричинених антибіотикостійкими стафілококами: ерозії шийки матки, опіки, трофічні виразки, гострі респіраторні захворювання (ГРЗ), ангіни.

Протипоказання. Підвищена чутливість до 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, зів та інших алергічних реакцій). Якщо з'явилися будь-які з наведених симптомів, прийом препарату необхідно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Наявність у складі метилпарагідроксибензоату та пропілпарагідроксибензоату може спричинити алергічні реакції (можливо, уповільнені).

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 впливає.

Спосіб застосування та дози. Хлорофіліпт застосовувати місцево. При запаленнях органів верхніх дихальних шляхів (ангіни, ГРЗ) дорослим оприскувати зів 2 натисканнями на клапан контейнера 3-4 рази на добу протягом 3-4 днів. При лікуванні ерозій, трофічних виразок, опіків змочити марлеву серветку препаратом і залишити на поверхні шкіри або слизових оболонках на 15-20 хвилин. Процедуру проводити 2 рази на добу. Маніпуляції повторювати щоденно протягом 10 днів.

Діти. Досвід застосування препарату дітям відсутній.

Передозування. Можливе посилення побічних реакцій.

Побічні реакції. При застосуванні препарату можливі алергічні реакції (можливо, уповільнені), 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. Захищати від впливу прямих сонячних променів.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 15 мл у контейнері з розпилювачем у пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС».

Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «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 «Фармацевтична компанія «Здоров'я»)