

# 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 «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»)*