

ЛИСТОК ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

**ХЛОРОФИЛЛИПТ
(CHLOROPHYLLIPT)**

Общая характеристика:

основные физико-химические свойства: жидкость темно-зеленого цвета. В процессе хранения допускается образование осадка;

состав:

действующее вещество: 1 мл лекарственного средства содержит хлорофиллипта экстракт густой (extractum chlorophyllipti spissum) (экстрагент – этанол 96 %), в пересчете на 100 % содержание сухого вещества (1:15,3) – 10 мг;

вспомогательное вещество: этанол 96 %.

Лекарственное средство содержит не менее 93 % спирта этилового.

Форма выпуска. Раствор спиртовой, 10 мг/мл.

Фармакотерапевтическая группа. Прочие антисептические и дезинфицирующие средства.

Код АТХ D08A X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Хлорофиллипт - это вытяжка из (Eucalyptus viminalis Labill), которая обладает антибактериальной активностью по отношению к стафилококкам.

Фармакокинетика. Не изучалась.

Показания к применению. Применяется в комплексной терапии небольших поверхностных ран. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Способ применения и дозировка.

Препарат наносят на поврежденные участки кожи с помощью тампона. Предварительно лекарственное средство разводят в пропорции 1:5 водой для инъекций.

Длительность применения лекарственного средства определяется индивидуально для каждого пациента с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и переносимости препарата.

Побочное действие. Возможно развитие аллергических реакций (отечность слизистых оболочек, гиперемия, сыпь, зуд, раздражение кожи, крапивница, контактный дерматит, отек Квинке).

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 15.05 2014 г. № 581
КЛС № 6 от 03.05 2014 г.

Противопоказания. Индивидуальная непереносимость препарата, детский возраст до 12-ти лет.

Передозировка. Возможно усиление проявлений побочных реакций.

Лечение – симптоматическое.

Меры предосторожности. Перед началом применения необходимо проконсультироваться с врачом.

После первого применения необходимо сделать, перерыв на 6-8 часов. Курсовое лечение препаратом возможно после подтверждения отсутствия аллергической реакции на экстракт хлорофиллипта густой (вероятность отека губ, слизистой оболочки носа, зева и других аллергических реакций). Если появились какие - либо из указанных симптомов, применение препарата необходимо прекратить и обратиться за консультацией к врачу.

Лекарственное средство содержит не менее 93 % спирта этилового.

При нанесении препаратов листьев эвкалипта на лицо существует риск развития ларингоспазма, особенно у детей младшего возраста. Хранить в недоступном для детей месте.

Если при применении лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

В случае ухудшения состояния или появления признаков инфицирования раны, необходимо обратиться к врачу.

Применение в период беременности или кормления грудью.

В связи с отсутствием достаточных данных и содержанием этилового спирта лекарственное средство не следует применять во время беременности и кормления грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Лекарственное средство содержит этиловый спирт. Необходимо соблюдать осторожность при применении раствора, препарат не предназначен для приема внутрь.

Дети. В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет. Применение у детей старше 12 лет возможно только после консультации врача.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Нужно учитывать, что при наличии в ране остатков перекиси водорода, Хлорофиллипт выпадает в осадок, поэтому после промывания раны перекисью водорода его остатки следует изъять стерильным 0,9 % раствором натрия хлорида.

В случае одновременного применения других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия хранения и срок годности. Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С в недоступном для детей месте.

НД РБ

Срок годности. 2 года. Не использовать по истечении срока годности.

58 46 - 20 17

Условия отпуска. По рецепту врача.

Упаковка. По 100 мл в банки или флаконы стеклянные, укупоренные колпачками алюминиевыми или навинчиваемыми пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия. На банки или флаконы наклеивают этикетку. Каждую банку или флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Производитель. ПАО «Галичфарм».

Местонахождения производителя и его адрес места осуществления деятельности. Украина, 79024, г. Львов, ул. Опрышковская, 6/8.