

ЛИСТОК ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

**ХЛОРОФИЛЛИПТ
(CHLOROPHYLLIPT)****Общая характеристика:**

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

состав:

действующее вещество: 1 мл лекарственного препарата содержит хлорофиллипта экстракт густой (extractum chlorophyllipti spissum) (1:15,3) (экстрагент – этанол 96 % об/об) – 20 мг;

вспомогательное вещество: масло подсолнечное.

Форма выпуска. Раствор масляный.

Фармакотерапевтическая группа. Прочие антисептические и дезинфицирующие средства.

Код АТХ D08A X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Хлорофиллипт является смесью хлорофиллов из листьев эвкалипта прутовидного (*Eucalyptus viminalis* Labill). Препарат обладает антибактериальной активностью по отношению к стафилококкам, оказывает противовоспалительное действие.

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. Перед применением препарат необходимо взболтать.

Препарат наносят на поврежденные участки кожи с помощью тампона. Частота аппликаций и длительность курса лечения определяет врач индивидуально.

Применение у лиц с нарушенной функцией почек и печени. Коррекция дозы не требуется.

Применение в гериатрической практике. Коррекция дозы не требуется.

Не использовать по истечении срока годности!

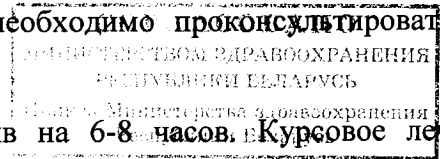
Побочное действие. Возможно развитие аллергических реакций (отечность слизистых оболочек, гиперемия, сыпь, зуд, раздражение кожи, крапивница, контактный дерматит, отек Квинке).

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

Противопоказания. Индивидуальная повышенная чувствительность к каким-либо компонентам препарата.

Передозировка. Возможно усиление проявлений побочных реакций. *Лечение:* отменить препарат. Симптоматическая терапия, которую определяет врач.

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.

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. Эффективность и безопасность применения препарата в период беременности или кормления грудью не изучались, поэтому препарат не следует применять этой категории пациентов.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами. Не влияет.

Дети. В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано применять детям до 18 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

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

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

Срок годности. 3 года. Не использовать по истечении срока годности.

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

Условия отпуска. Без рецепта.

Упаковка. По 25 мл флаконе стеклянном коричневом, по 1 флакону в картонной пачке.

Производитель. ПАО «Галичфарм».

5847 - 2017

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

Министерство здравоохранения
Республики Беларусь
Центр Министерства здравоохранения
Республики Беларусь