

НД ВР

6891 - 20
ХЛОРОФИЛЛИПТ

Спрей

СОГЛАСОВАНО
МІНІСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛіКІ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от «30» 06. 2021 № 782

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА.

Прочтайте внимательно этот листок-вкладыш, прежде чем начать применение препарата!

Храните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его снова.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Этот препарат предназначен лично Вам и не следует передавать его другим лицам. Это может нанести ущерб их здоровью, даже если симптомы их заболевания подобны к тем, которые наблюдаются у Вас.

Состав лекарственного средства:

международное непатентованное название: отсутствует;

состав лекарственного средства:

1 контейнер содержит хлорофиллина экстракт густой (10,76:1) (экстрагент этанол 93 %) – 30 мг;

спомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат (E 218), пропилпарагидроксибензоат (E 216), этанол (96 %), глицерин, полисорбат (полисорбат-80), вода очищенная.

Лекарственное средство содержит от 3,23 % (об.) до 4,37 % (об.) этанола.

Форма выпуска. Спрей.

Опалесцирующая жидкость от светло-зеленого до зеленого цвета со специфическим запахом.

Код классификации лекарственного средства. Лекарственные средства, применяемые для лечения заболеваний глотки. Антисептики. Код ATX R02AA.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Хлорофиллин является смесью хлорофиллов из листьев эвкалипта шаровидного (*Eucalyptus globulus Labill*) или эвкалипта прутовидного (*Eucalyptus viminalis Labill*), или эвкалипта пепельного (*Eucalyptus cinerea F.v.Mull.*). Лекарственное средство обладает противомикробным действием по отношению к стафилококкам, оказывает противовоспалительное действие.

Фармакокинетика. Не изучена.

Показания для применения. Местное симптоматическое лечение в составе комплексной терапии инфекционно-воспалительных заболеваний глотки (тонзиллит, фарингит). Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Меры предосторожности. Перед началом применения необходима консультация врача.

Перед применением лекарственного средства в виде спрея необходимо сделать пробное впрыскивание в полость рта (1 нажатие на клапан контейнера). После первого применения следует сделать перерыв в применении лекарственного средства на 6-8 часов. Курсовое лечение лекарственным средством возможно после подтверждения через 6-8 часов отсутствия аллергической реакции на экстракт хлорофиллина густой (вероятность отека губ, слизистой оболочки ротовой полости, зева, носа и других аллергических реакций).

В связи с наличием в составе метилпарагидроксибензоата (E 218) и пропилпарагидроксибензоата (E 216) может вызвать аллергические реакции (в том числе, отсроченные).

Если во время лечения симптомы заболевания сохраняются или происходят ухудшение состояния (развиваются нарушения дыхания, поднимается температура, появляется кашель с гнойной мокротой) необходимо обратиться к врачу.

6891 - 2018

Применение в период беременности или кормления грудью. В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не следует применять во время беременности и кормления грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. При применении в рекомендуемых дозах лекарственное средство не влияет на способность управлять транспортными средствами и механизмами. Лекарственное средство содержит этиловый спирт, водителям следует учитывать возможное влияние применения лекарственного средства на результаты тестов на алкоголь.

Дети. В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не следует применять у детей до 18 лет. При нанесении препаратов листьев эвкалипта на лицо существует риск развития ларингоспазма, особенно у детей младшего возраста. Хранить в недоступном для детей месте.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Исследования взаимодействия с другими лекарственными средствами не проводились. Не рекомендовано одновременное применение с другими лекарственными средствами для местного применения.

Способ применения и дозы. Хлорофиллит применяется местно. При инфекционно-воспалительных заболеваниях глотки взрослым опрыскивать зев 2 нажатиями на клапан контейнера 3-4 раза в сутки в течение 3-4 дней. В момент впрыскивания необходимо задержать дыхание.

Передозировка. Возможно усиление побочных реакций. Лечение симптоматическое. В случае появления симптомов передозировки необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Побочное действие. При применении лекарственного средства возможны следующие нежелательные реакции:

- аллергические реакции (в том числе, отсроченные), включая отечность слизистых оболочек, гиперемию, сыпь, зуд, ангионевротический отек.
- со стороны пищеварительного тракта: раздражение слизистой оболочки ротовой полости, тошнота, рвота.
- со стороны нервной системы: головная боль, головокружение.

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

Срок годности. 3 года.

Условия и срок хранения. Хранить при температуре не выше 25 °C в оригинальной упаковке. Хранить в недоступном для детей месте. Защищать от воздействия прямых солнечных лучей.

Упаковка. Спрей по 15 мл во флаконах из оранжевого стекла или во флаконах из темно-коричневого полимера, укупоренные насосами механическими. По 1 флакону вместе с распылителем и инструкцией по медицинскому применению в пачке.

Условия отпуска. Без рецепта.

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
Республики Беларусь
Уриказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

Информация о производителе.

ООО «Фармацевтическая компания «Здоровье».
Украина, 61013, г. Харьков, ул. Шевченко, 22.

6891 - 2018

Информация о заявителе.

ООО «Опытный завод «ГНЦЛС».
Украина, 61057, г. Харьков, ул. Воробьева, 8.

