

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**ХЛОРОФІЛІПТ**  
**(CHLOROPHYLLIPTUM)**

**Склад:**

*діюча речовина:* 1 мл розчину містить хлорофіліпту екстракт густий (10,76:1) (екстрагент етанол 93 %) - 2,5 мг;  
*допоміжна речовина:* етанол (96 %).

**Лікарська форма.** Концентрат для приготування розчину для ін'єкцій, спиртовий.

**Фармакотерапевтична група.** Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Код АТС D08A X.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Стафілококові септичні стани (післяпологові, післяопераційні, постінфекційні), гнійно-запальні і післяопераційні ускладнення стафілокової етіології: при опіковій хворобі, стафілококовому ендокардиті у хворих після операцій на серці, пневмонії, абсцеси легень; при плевриті, перитоніті, остеомієліті, пара- та метрендометриті, післяабортному сепсисі, а також при гострих і підгострих запальних захворюваннях внутрішніх статевих органів, не пов'язаних з пологами чи абортами, гнійно-деструктивних формах пієлонефриту і уросепсисі (у складі комплексної терапії). При захворюваннях, спричинених нестафілоковими антибіотикорезистентними збудниками (зокрема для лікування бешихового запалення, туберкульозу будь-якої локалізації, лістеріозної інфекції).

**Противпоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

**Спосіб застосування та дози.**

Внутрішньовенне (повільне) введення Хлорофіліпту призначають при септичних станах, опіковій хворобі, пневмонії. 2 мл 0,25 % спиртового розчину препарату розводять 38 мл стерильного 0,9 % розчину натрію хлориду (тобто у 20 разів). Препарат готують *ex tempore*. Розчин має бути прозорим, без пластивців. Приготовлений розчин вводять внутрішньовенно по 40 мл 4 рази на добу щодня протягом 4-5 днів.

При перитоніті та емпіємі плеври щодня протягом 5-8 днів Хлорофіліпт вводять у порожнину через дренажну трубку (0,25 % спиртовий розчин розводять у співвідношенні 1:20 0,25 % розчином новокаїну). Готують препарат *ex tempore*.

**Побічні реакції.**

При застосуванні препарату можливі реакції гіперчутливості, включаючи шкірні висипання, свербіж, ангіоневротичний набряк, гіперемію, зміни в місці введення.

**Передозування.**

Можливе посилення побічних реакцій.

Лікування симптоматичне.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Ефективність та безпека застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчалися, тому препарат не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

**Діти.**

Немає досвіду застосування препарату дітям.

**Особливості застосування.**

До лікування визначають чутливість хворого до Хлорофіліпту, для чого хворий випиває

25 крапель препарату, розчиненого в 1 столовій ложці води. При відсутності через 6-8 годин ознак алергічної реакції (набряклість губ, слизової оболонки носа, зівя) та інших алергічних проявів, препарат можна застосовувати.

Розчин Хлорофіліпту розводять новокаїном, тому *для попередження побічних реакцій спочатку проводять пробу на переносимість*, про яку свідчить набряк і почервоніння місця ін'єкції.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.**

Не впливає.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Посилює дію антисептичних препаратів.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Хлорофіліпт належить до фармакотерапевтичної групи антисептичних лікарських засобів. Хлорофіліпт має антибактеріальну (бактерицидну і бактериостатичну) та етіотропну дію відносно антибіотикостійких і антибіотикозалежних стафілококів. Хлорофіліпт має здатність еліминувати плазмиди стійкості різних збудників бактеріальної інфекції до антибіотиків, збільшує вміст кисню у тканинах, надає виражену детоксикуючу дію, тому препарат також застосовують при станах зниженого природного захисту організму як засіб боротьби з гіпоксією тканин і для підвищення ефективності антибактеріальних препаратів, що застосовуються. При експериментальному дослідженні Хлорофіліпту виявлений тропізм даного препарату до легеневої тканини та відсутність будь-якого канцерогенного, мутагенного, тератогенного та ембріотоксичного ефектів. Бактерицидна концентрація Хлорофіліпту у крові створюється при одномиттєвому введенні внутрішньовенно 8 мл 0,25 % розчину, бактериостатична – 4 мл 0,25 % розчину. Терапевтична концентрація утримується у середньому 6 годин, оптимальним є введення препарату 4 рази на добу.

**Фармакокінетика.** Не досліджена.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора рідина зеленого кольору.

**Несумісність.**

Не змішувати в одній ємності з іншими лікарськими засобами.

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °С в оригінальній упаковці.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 2 мл в ампулах; по 10 ампул у пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

ТОВ «Дослідний завод «ГНЦІС».

ТОВ «Фармацевтична фабрика «Здоров'я»

**Місцезнаходження.**

Україна, 61057, м. Харків, вул. Воробйова, 8.

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22.