

Состав

действующее вещество: 1 мл раствора содержит хлорофиллипта экстракта густого (10,76: 1) (экстрагент этанол 93%) 2,5 мг;

вспомогательные вещества: этанол (96%).

Лекарственная форма

Концентрат для приготовления раствора для инъекций, спиртовой.

Основные физико-химические свойства: прозрачная жидкость зеленого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Противомикробные средства для системного применения. Код АТХ J01X X.

Фармакодинамика

Хлорофиллипт имеет антибактериальное (бактерицидное и бактериостатическое) и этиотропное действие в отношении антибиотикостойчивых и антибиотикозависимых стафилококков. Хлорофиллипт обладает способностью элиминировать плазмиды устойчивости различных возбудителей бактериальной инфекции к антибиотикам, увеличивает содержание кислорода в тканях, оказывает выраженное детоксицирующее действие, поэтому препарат также следует применять при состояниях пониженной естественной защиты организма как средство борьбы с гипоксией тканей и для повышения эффективности антибактериальных препаратов, применяемых. При экспериментальном исследовании Хлорофиллипта обнаружен тропизм данного препарата к легочной ткани и отсутствие какого-либо канцерогенного, мутагенного, тератогенного и эмбриотоксического эффектов. Бактерицидная концентрация Хлорофиллипта в крови создается при одномоментном введении внутривенно 8 мл 0,25% раствора, бактериостатическое - 4 мл 0,25% раствора. Терапевтическая концентрация удерживается в среднем 6 часов, оптимальным является введение препарата 4 раза в сутки.

Фармакокинетика

Не исследована.

Показания

Стафилококковые септические состояния (послеродовые, послеоперационные, постинфекционные), гнойно-воспалительные и послеоперационные осложнения стафилококковой этиологии: при ожоговой болезни, стафилококковом эндокардите у больных после операций на сердце, пневмонии, абсцессы легких, при плеврите, перитоните, остеомиелите, пара- и метроэндометрит, послеабортном сепсисе, а также при острых и подострых воспалительных заболеваниях внутренних половых органов, не связанных с родами или абортами, гнойно-деструктивных формах пиелонефрита и уросепсисе (в составе комплексной терапии). При заболеваниях, вызванных нестафилококковыми антибиотикорезистентными возбудителями (в частности для лечения рожистого воспаления, туберкулеза любой локализации, листериозной инфекции).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Усиливает действие антисептических препаратов.

Особенности применения

Это лекарственное средство содержит 1484 мг/доза этанола (алкоголя). Вреден для пациентов, больных алкоголизмом. Следует соблюдать осторожность при применении у пациентов с заболеваниями печени и больным эпилепсией.

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

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

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

Способ применения и дозы

Внутривенное (медленное) введение Хлорофиллипта назначать при септических состояниях, ожоговой болезни, пневмонии. 2 мл 0,25% спиртового раствора

препарата разводить 38 мл стерильного 0,9% раствора натрия хлорида (то есть в 20 раз). Препарат готовить *ex tempore*. Раствор должен быть прозрачным, без хлопьев. Приготовленный раствор вводить по 40 мл 4 раза в сутки ежедневно в течение 4-5 дней.

При перитоните и эмпиеме плевры ежедневно в течение 5-8 дней Хлорофиллипт вводить в полость через дренажную трубку (0,25% спиртовой раствор разводить в соотношении 1:20 0,25% раствором новокаина). Готовить препарат *ex tempore*.

Дети

Нет опыта применения препарата у детей.

Передозировка

Возможно усиление побочных реакций.

Лечение симптоматическое.

Побочные реакции

При применении препарата возможны реакции гиперчувствительности, включая сыпь, зуд, ангионевротический отек, гиперемия, изменения в месте введения.

Срок годности

5 лет.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 2 мл в ампулах; по 10 ампул в картонной упаковке.

Категория отпуска

По рецепту.

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «Опытный завод» ГНЦЛС ».

Общество с ограниченной ответственностью «Фармацевтическая компания» Здоровье ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, Харьковская обл., г. Харьков, улица Воробьева, дом 8.

(Общество с ограниченной ответственностью «Опытный завод» ГНЦЛС »)

Украина, 61013, Харьковская обл., г. Харьков, улица Шевченко, дом 22.

(Общество с ограниченной ответственностью «Фармацевтическая компания» Здоровье »)

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).