

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ЛЕВОМЕКОЛЬ
(LAEVOMECOLUM)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 1 г мазі містить хлорамфенікол 7,5 мг, метилурацил 40 мг;

допоміжні речовини: поліетиленгліколь 400, поліетиленгліколь 1500.

Лікарська форма. Мазь.

Мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору.

Назва і місцезнаходження виробника.

ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».

61010, Україна, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1.

Фармакотерапевтична група. Засіб для лікування ран та виразкових уражень.

Код АТС D03A X.

Комбінований препарат для місцевого застосування. Має протизапальну та протимікробну дію, активний щодо грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (стафілококів, кишкової палички).

До складу препарату входять метилурацил та хлорамфенікол.

Хлорамфенікол має широкий спектр антимікробної дії щодо грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів, включаючи стафілококи, синьогнійну і кишкову палички, забезпечує антибактеріальний ефект за рахунок порушення синтезу білка мікроорганізмів.

Метилурацил прискорює процеси клітинної регенерації, сприяє загоєнню ран та чинить протизапальну дію, посилює процеси клітинної регенерації, прискорює загоєння ран.

Препарат легко проникає у тканину без ушкодження біологічних мембран. При наявності гною та некротичних мас антибактеріальна дія зберігається. Препарат нетоксичний.

Показання для застосування. Гнійні рани (у тому числі інфіковані змішаною мікрофлорою) у першій фазі (гнійно-некротичній) ранового процесу, трофічні виразки, пролежні, інфіковані опіки, фурункули, карбункули.

Протипоказання. Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату. Псоріаз, екзема, грибкові ураження шкіри.

Належні заходи безпеки при застосуванні. Застосування препарату може призвести до сенсibiliзації шкіри, що супроводжується розвитком реакції підвищеної чутливості при подальшому застосуванні цього препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм системної дії.

При наявності гною або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається.

При тривалому (довше 1 місяця) застосуванні препарату необхідно здійснювати контроль стану периферичної картини крові.

Не допускати попадання мазі в очі, на слизові оболонки.

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе, якщо, на думку лікаря, очікуваний позитивний ефект для матері перевищує потенційний ризик для плода/дитини.

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

Діти. Застосовувати дітям від 3 років.

Спосіб застосування та дози. Мазь призначена для зовнішнього застосування дорослим та дітям від 3 років. Препаратом насичувати стерильні марлеві серветки, якими заповнюють рану. Можливе введення препарату у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У цьому випадку мазь попередньо підігрівати до 35-36 °С. Перев'язки проводити кожного дня до повного очищення рани від гною та некротичних мас. При великій площі ранових поверхонь добова доза мазі у перерахуванні на хлорамфенікол не має перевищувати 3 г. Мазь застосовувати з першої доби ушкодження впродовж 4 днів. Гіперосмолярну мазь Левомеколь не рекомендується застосовувати тривалий час, тому що вона здатна спричинити осмотичний шок у непошкоджених клітинах. На 5-7-му добу лікування рекомендується замінити мазь на препарат, що відновлюють цілісність пошкодженої тканини.

Передозування. При передозуванні можуть посилюватися побічні ефекти препарату. Тривале (понад 5-7 діб) зовнішнє застосування часто призводить до контактної сенсibiliзації, яка супроводжується розвитком реакції підвищеної чутливості при наступному застосуванні препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм системного застосування. Терапія симптоматична.

Побічні ефекти. При застосуванні препарату можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі шкірні висипи, свербіж, відчуття печіння, місцевий набряк, гіперемія, ангіоневротичний набряк, кропив'янка, дерматит; можлива загальна слабкість. У таких випадках застосування мазі необхідно припинити та звернутися до лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Небажане одночасне застосування з препаратами, що пригнічують кровотворення (сульфаніламидами, цитостатиками, похідними піразоліну).

Термін придатності. 2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Мазь по 40 г у тубах № 1.

Категорія відпуску. Без рецепта.