

## **Склад**

*діючі речовини:* хлорамфенікол, метилурацил;

1 г мазі містить хлорамфеніколу у перерахуванні на 100 % суху речовину – 7,5 мг;  
метилурацилу у перерахуванні на 100 % суху речовину – 40 мг;

*допоміжні речовини:* поліетиленгліколь 1500, поліетиленгліколь 400.

## **Лікарська форма**

Мазь.

*Основні фізико-хімічні властивості:* суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби для лікування ран та виразкових уражень.

Код АТХ D03A X.

## **Фармакодинаміка**

Комбінований препарат для місцевого застосування з антимікробною, репаративною та протизапальною дією.

Хлорамфенікол (левоміцетин), що входить до складу препарату, чинить антимікробну дію, механізм якої пов'язаний з порушенням синтезу білків мікроорганізмів. Діє бактеріостатично, активний щодо грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів (стафілокок, стрептокок, синьогнійна і кишкова палички).

Метилурацил прискорює процеси клітинної регенерації, сприяє рубцюванню ран та чинить протизапальну дію.

Поліетиленоксидна основа адсорбує рановий ексудат, потенціює активність лікарських речовин.

## **Фармакокінетика**

Препарат легко проникає у тканини без пошкодження біологічних мембран, однак ступінь системного всмоктування після застосування препарату на шкіру,

рани та слизові оболонки невідомий.

## **Показання**

Лікування гнійних ран (у тому числі інфікованих змішаною мікрофлорою) у першій фазі ранового процесу, трофічних виразок, пролежнів, інфікованих опіків, фурункулів, карбункулів.

## **Протипоказання**

Алергія на компоненти лікарського засобу; псоріаз, екзема, грибкові ураження.

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

Небажано одночасно застосовувати з препаратами, які пригнічують кровотворення (сульфаніламидами, цитостатиками, похідними піразоліну), з дифенілом, барбітуратами, етанолом.

Одночасне застосування препарату з еритроміцином, олеандоміцином, ністатином та леворином підвищує антибактеріальну активність лініменту, а з солями бензилпеніциліну – знижує.

## **Особливості застосування**

Використання антибактеріальних засобів для місцевого застосування може призвести до сенсibiliзації шкіри, що супроводжується розвитком реакції підвищеної чутливості при подальшому використанні цього препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм системної дії.

При наявності гнійних або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається.

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

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу. Не допускати попадання мазі в очі.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Препарат не впливає на здатність керувати транспортними засобами та працювати з іншими механізмами.

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

Застосування лікарського засобу у період вагітності або годування груддю виправдане лише у тому випадку, коли передбачувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

## **Спосіб застосування та дози**

Мазь Левомеколь призначена для місцевого застосування дорослим та дітям віком від 3 років.

Маззю просочити стерильні марлеві серветки, які накладати на рану. Можливе введення мазі у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У цих випадках мазь Левомеколь попередньо підігріти до 35–36 °С. Перев'язки виконувати щодня до повного очищення ран від гнійно-некротичних мас і до початку їх грануляції. При великій площі ранових поверхонь добова доза мазі у перерахуванні на хлорамфенікол (левоміцетин) не повинна перевищувати 3 г.

Мазь застосовувати з першої доби ушкодження упродовж 4 днів. Гіперосмолярну мазь Левомеколь не рекомендується застосовувати тривалий час, тому що вона здатна спричинити осмотичний шок у неушкоджених клітинах. На 5–7 добу лікування рекомендується змінити мазь на препарати, що відновлюють цілісність пошкодженої тканини.

## **Діти**

Не застосовувати дітям до 3 років.

## **Передозування**

Випадки передозування невідомі. При застосуванні мазі Левомеколь згідно з наведеними рекомендаціями передозування неможливе. Однак тривале (понад 5–7 діб) місцеве застосування часто призводить до контактної сенсibiliзації, яка супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості при наступному застосуванні препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм для системного застосування. Терапія симптоматична.

## **Побічні реакції**

Можлива загальна слабкість та алергічні реакції, у тому числі шкірні висипи, свербіж, дерматити, місцевий набряк, кропив'янка, печія, гіперемія,

ангіоневротичний набряк та інші ознаки, які не спостерігалися до лікування. У таких випадках застосування мазі необхідно припинити.

### **Термін придатності**

3 роки.

Не використовувати препарат 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**

По 40 г у тубі. По 1 тубі у пачці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

АТ «Фармак».

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 74.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).