

Состав

действующие вещества: хлорамфеникол (левомицетин), метилурацил;

1 г мази содержит хлорамфеникола (левомицетина) 7,5 мг, метилурацила 40 мг

вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль 400, полиэтиленгликоль 1500.

Лекарственная форма

Мазь.

Основные физико-химические свойства: мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Препараты, способствующие заживлению (рубцеванию) ран. Код АТХ D03A X.

Фармакодинамика

Комбинированный препарат для местного применения с антимикробным, репаративным и противовоспалительным действием. Хлорамфеникол (левомицетин), входящий в состав лекарственного средства, оказывает антимикробное действие, механизм которого связан с нарушением синтеза белков микроорганизмов. Действует бактериостатически, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококк, стрептококк, синегнойная и кишечная палочки). Метилурацил ускоряет процессы клеточной регенерации, способствует рубцеванию ран и оказывает противовоспалительное действие.

Фармакокинетика

Полиэтиленоксидная основа адсорбирует раневой экссудат, потенцирует активность лекарственных веществ. Препарат легко проникает в ткани без повреждения биологических мембран, однако степень системного всасывания после применения препарата на кожу, раны и слизистые оболочки неизвестен.

Показания

Лечение гнойных ран (инфицированных смешанной микробной флорой) в первой фазе раневого процесса, трофические язвы, пролежни, инфицированные ожоги,

фурункулы, карбункулы.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата псориаз, экзема, грибковые поражения кожи.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Нежелательно применять одновременно с препаратами, угнетающими кроветворение: сульфаниламидами, цитостатиками, производными пиразолина; с дифенилом, барбитуратами, этанолом.

Одновременное применение препарата с эритромицином, олеандомицином, нистатином и леворином повышает антибактериальную активность мази, а с солями бензилпенициллина - понижает.

Особенности применения

Использование антибактериальных средств для наружного применения может приводить к сенсibilизации кожи, сопровождающееся развитием реакций гиперчувствительности при дальнейшем применении этого препарата наружно или в виде лекарственной формы системного действия.

При наличии гноя или некротических масс антибактериальное действие препарата сохраняется. Не допускать попадания мази на слизистую оболочку глаз.

При длительном (более 1 месяца) применении препарата необходимо осуществлять контроль состояния периферической картины крови.

Не следует нарушать правила применения лекарственного средства.

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

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

Применение лекарственного средства в период беременности и кормления грудью оправдано только в том случае, когда предполагаемая польза для матери

превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Способ применения и дозы

Левомеколь предназначен для наружного применения взрослым и детям старше 3 лет. Мазью пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми следует заполнить рану. Возможно введение мази в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В таких случаях Левомеколь предварительно подогревают до 35-36 ° С. Перевязки нужно проводить ежедневно до полного очищения ран от гнойно-некротических масс и до начала их грануляции. При большой площади раневых поверхностей суточная доза мази в пересчете на хлорамфеникол (левомицетин) не должна превышать 3 г.

Мазь следует применять с первых суток повреждения в течение 4 дней.

Гиперосмолярную мазь Левомеколь не рекомендуется применять длительное время, так как она способна вызвать осмотический шок в неповрежденных клетках. На 5-7 сутки лечения рекомендуется изменить мазь на препараты, восстанавливающие целостность поврежденной ткани.

Дети

Препарат применять детям в возрасте от 3 лет.

Передозировка

Длительное (более 5-7 суток) наружное применение часто приводит к контактной сенсибилизации, которая сопровождается развитием реакций гиперчувствительности при следующем применении наружно или в виде лекарственных форм для системного применения. Терапия симптоматическая.

Побочные реакции

Возможны аллергические реакции, в т.ч. сыпь, дерматиты, жжение, зуд, местный отек, гиперемия, ангионевротический отек, крапивница возможна общая слабость. В таких случаях применение мази необходимо прекратить и обратиться к врачу.

Срок годности

2 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С, не допускать замораживания. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 40 г в тубах.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ЗАО Фармацевтическая фабрика «Виола».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 69063, г. Запорожье, ул. Академика Амосова, 75.

Источник инструкции

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