

## **Состав**

*действующие вещества:* chloramphenicol, methyluracil;

1 г мази содержит: хлорамфеникол 7,5 мг, метилурацил 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**

Средство для лечения ран и язвенных поражений.

Код АТХ D03A X.

## **Фармакодинамика**

Комбинированный препарат для местного применения. Оказывает противовоспалительное и противомикробное действие, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков, кишечной палочки).

В состав лекарственного средства входят метилурацил и хлорамфеникол.

Хлорамфеникол имеет широкий спектр антимикробного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая стафилококки, синегнойную и кишечную палочки, обеспечивает антибактериальный эффект за счет нарушения синтеза белка микроорганизмов.

Метилурацил ускоряет процессы клеточной регенерации, способствует заживлению ран и оказывает противовоспалительное действие.

Препарат легко проникает в ткань без повреждения биологических мембран. При наличии гноя и некротических масс антибактериальное действие сохраняется.

## **Фармакокинетика**

Не изучалась.

## **Показания**

Гнойные раны (в том числе инфицированные смешанной микрофлорой) в первой фазе (гнойно-некротической) раневого процесса, трофические язвы, пролежни, инфицированные ожоги, фурункулы, карбункулы.

## **Противопоказания**

Индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата.  
Псориаз, экзема, грибковые поражения кожи.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

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

Одновременное применение с эритромицином, олеандомицином, нистатином и леворином повышает антибактериальную активность мази Левомеколь, а с солями бензилпенициллина — снижает.

## **Особенности применения**

Применение мази Левомеколь может привести к сенсibilизации кожи, что сопровождается развитием реакции повышенной чувствительности при дальнейшем применении наружно или в виде лекарственных форм системного действия.

При наличии гноя или некротических масс антибактериальное действие препарата сохраняется.

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

Не допускать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки.

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 или кормления грудью возможно, если, по мнению врача, ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода/ребенка.

## **Способ применения и дозы**

Мазь предназначена для наружного применения взрослым и детям с 3 лет. Мазью пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми заполняют рану. Возможно введение препарата в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно подогревают до 35–36 °С. Перевязки следует проводить ежедневно до полного очищения раны от гноя и некротических масс. При большой площади раневых поверхностей суточная доза мази в пересчете на хлорамфеникол не должна превышать 3 г.

Мазь 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-е сутки лечения рекомендуется заменить мазь на препараты, восстанавливающие целостность поврежденной ткани.

## **Дети**

Применять детям с 3 лет.

## **Передозировка**

При передозировке могут усиливаться побочные эффекты препарата. Длительное (свыше 5–7 суток) наружное применение часто приводит к контактной сенсибилизации, которая сопровождается развитием реакции повышенной чувствительности при последующем применении препарата наружно или в виде лекарственных форм системного применения.

Терапия симптоматическая.

## **Побочные реакции**

При применении препарата возможно развитие аллергических реакций, в том числе кожные высыпания, зуд, ощущение жжения, местный отек, гиперемия, ангионевротический отек, крапивница, дерматит; возможна общая слабость. В

таких случаях применение мази необходимо прекратить и обратиться к врачу.

### **Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 оС.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 40 г в тубе.

По 1 тубе в пачке из картона.

### **Категория отпуска**

Без рецепта.

### **Производитель**

ПАО «Химфармзавод «Красная звезда».

### **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

61010, Украина, г. Харьков, ул. Гордиенковская, 1.

### **Источник инструкции**

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