

## **Состав**

*действующие вещества:* хлорамфеникол (левомицетин), метилурацил;

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

*другие составляющие:* полиэтиленгликоль 400, полиэтиленгликоль 1500.

## **Форма выпуска**

Мазь.

## **Описание**

*Основные физико-химические свойства:* мазь белого или белого с желтым цветом.

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

## **Свойства**

Комбинированный препарат для местного применения с антимикробным, репаративным и противовоспалительным действием. Входящий в состав лекарственного средства хлорамфеникол (левомицетин) 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.

Полиэтиленоксидное основание 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 неизвестна.

## **Рекомендации по применению**

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 взаимодействия**

Нежелательно одновременно применять с препаратами, подавляющими 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 – снижает.

## **Особенности по применению**

Использование антибактериальных средств для наружного применения может приводить к сенсibilизации кожи, что сопровождается развитием реакций повышенной чувствительности 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 глаз.

При продолжительном (дольше 1 месяца) применении препарата необходимо осуществлять контроль состояния периферической картины крови.

Не следует нарушать правила применения лекарственного средства.

*Применение в период беременности или кормления грудью.*

Применение лекарственного средства в период беременности или кормления грудью оправдано только в том случае, когда предполагаемая польза матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

*Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*

Не влияет.

## **Способ применения**

Левомеколь предназначен для наружного применения взрослым и детям от 3 лет. Мазю пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми следует восполнить рану. Возможно введение мази в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В таких случаях Левомеколь предварительно подогревается до 35—36 °С. Перевязки следует проводить ежедневно до полного очищения ран от гнойно-некротических масс и до начала их грануляции. При большой площади раневых поверхностей суточная дозировка 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 сменить мазь на препараты, восстанавливающие целостность поврежденной ткани.

*Дети.*

Препарат применять детям от 3 лет.

## **Передозировка**

Длительное (более 5-7 суток) наружное применение часто приводит к контактной сенсибилизации, сопровождающейся развитием реакций повышенной чувствительности при последующем применении препарата наружно или в виде лекарственных форм для системного применения. Терапия симптоматическая.

## **Побочные эффекты**

Возможны аллергические реакции, в т. ч. кожная сыпь, дерматиты, чувство жжения, зуд, местный отек, гиперемия, ангионевротический отек, крапивница; возможна общая слабость. В таких случаях применение мази следует 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 25 г в контейнерах, по 20 г или по 30 г или по 40 г в тубах. По 1 тубе в пачке или без пачки.

### **Категория отпуска**

Без рецепта.

### **Производитель**

**Производитель.** ЧАО Фармацевтическая фабрика «Виола».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.** Украина, 69063, г. Запорожье, ул. Академика Амосова, 75.

**Заявитель.** ЧАО Фармацевтическая фабрика «Виола».

**Местонахождение заявителя.** Украина, 69063, г. Запорожье, ул. Академика Амосова, 75.