

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ЛЕВОМЕКОЛЬ**

**Склад:**

1 г мазі містить:

діючі речовини: хлорамфенікол (левоміцетин) – 7,5 мг; метилурацил – 40 мг;

допоміжні речовини: поліетиленоксид 1500, поліетиленоксид 400.

**Лікарська форма.** Мазь.

Основні фізико-хімічні властивості: однорідна маса білого або білого з жовтуватим відтінком кольору зі слабким специфічним запахом.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби для лікування ран та виразкових уражень. Код ATХ D03A X.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Комбінований препарат групи репаративних і антимікробних засобів. Мазь Левомеколь чинить репаративну, антимікробну та протизапальну дію; препарат є активним щодо грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів.

До складу препарату входять метилурацил та хлорамфенікол (левоміцетин). Хлорамфенікол (левоміцетин) має широкий спектр антимікробної дії по відношенню до 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 загоснню ран та чинить протизапальну дію, підвищуючи рівень місцевого імунітету, індукуючи інтерферонгенез, підсилює процеси клітинної регенерації, прискорює загосння ран. У гнійній рані поліетиленоксид 1500 активно з'являє запальний ексудат, віддаючи його у пов'язку, з якої рідина випаровується, а молекули поліетиленоксиду 1500, що звільнилися, знову приєднують до себе ексудат, що накопичується на дні рані.

Найдрібніші молекули поліетиленоксиду 400 здатні проникати всередину тканин. Утворюючи з антибіотиком комплекс, поліетиленоксид 400 проводить його у тканини рані, де локалізуються мікроби. Таким чином, на тлі застосування препарату відбувається ліквідація перифокального набряку та очищення рані від гнійно-некротичного вмісту.

**Фармакокінетика.**

Препарат має переважно місцеву дію, незначно мірою проникає крізь слизові оболонки та шкіру. Терапевтична активність зберігається протягом 20-24 годин.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

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

**Протипоказання.**

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

**Особливі заходи безпеки.**

Застосування препарату може привести до сенсибілізації шкіри, що супроводжується розвитком реакції підвищеної чутливості при подальшому застосуванні 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 допускати попадання мазі в очі.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.**

Небажане одночасне застосування з препаратами, які пригнічують кровотворення (сульфаніламідами, цитостатиками, похідними піразоліну).

**Особливості застосування.**

Застосування у період вагітності або годування грудю.

У період вагітності або годування грудю препарат можна застосовувати лише у випадку, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

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

Не впливає.

**Спосіб застосування та дози.**

Мазь Левомеколь призначена для зовнішнього застосування дорослим і дітям віком від 3 років.

Мазю просочити стерильні марлеві серветки, які накладають на рану. Можливе введення мазі у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У цих випадках мазь Левомеколь попередньо підігрівається до 35-36 °C.

Мазь застосовують з першої доби ушкодження упродовж 4 днів. Гіперомолярну мазь Левомеколь не рекомендується застосовувати довготривало, тому що вона здатна спричиняти осмотичний шок у непошкоджених клітинах. На 5-7-му добу лікування рекомендується змінити мазь на препарати, що відновлюють цілісність пошкодженої тканини.

**Діти.**

Не застосовувати препарат дітям віком до 3 років.

**Передозування.**

При передозуванні можуть поспілуватися побічні реакції препарату. Тривале (понад 5-7 діб) зовнішнє застосування часто призводить до контактної сенсибілізації.

Терапія – симптоматична.

**Побічні реакції.**

При застосуванні препарату можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі шкірні висипання, свербіж, відчуття печіння, місцевий набряк, гіперемія, ангіоневротичний набряк, крапив'янка, дерматит; можлива загальна слабкість.

У таких випадках застосування мазі необхідно припинити та звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 25 г у тубах № 1.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

ПАТ «Лубнифарм».

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

Вул. Петровського, 16, м. Лубни, Полтавська обл., Україна, 37500.