

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**

**ЛЕВОМЕКОЛЬ**  
**(LAEVOMECOL)**

**Склад лікарського засобу:**

*діючі речовини:* 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100 % суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100 % суху речовину) 40 мг;  
*допоміжні речовини:* поліетиленгліколь 400, поліетиленгліколь 1500.

**Лікарська форма.** Мазь.

Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції.

**Назва і місцезнаходження виробника.**

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

**Фармакотерапевтична група.** Препарати, що сприяють загоюванню (рубцюванню) ран.  
Код АТС D03A X.

Комбінований препарат для місцевого застосування з антимікробною, репаративною та протизапальною дією. Хлорамфенікол, 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. Препарат легко проникає у тканини без пошкодження біологічних мембрани, однак ступінь системного всмоктування після застосування препарату на шкіру, рани та слизові оболонки невідомий.

**Показання для застосування.**

Лікування гнійних ран (інфікованих змішаною мікробною флорою) у першій фазі ранового процесу, трофічні виразки, пролежні, інфіковані опіки, фурункули, карбункули.

**Протипоказання.**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату; псоріаз, екзема, грибкові ураження шкіри.
- 

**Належні заходи безпеки при застосуванні.**

Використання антибактеріальних засобів для зовнішнього застосування може призводити до сенсибілізації шкіри, що супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості при подальшому застосуванні цього препарату зовнішньо або у вигляді лікарської форми системної дії. При наявності гною або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається. Не допускати попадання мазі на слизову оболонку очей.

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

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу.

### **Особливі застереження.**

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

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

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

Не впливає.

#### ***Діти.***

Препарат застосовувати дітям віком від 3 років.

### **Способ застосування та дози.**

Левомеколь призначений для зовнішнього застосування дорослим та дітям віком від 3 років. Маззю просочувати стерильні марлеві серветки, якими слід заповнити рану. Можливе введення мазі у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У таких випадках Левомеколь попередньо підігрівати до 35-36 °C. 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 не повинна перевищувати 3 г.

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

### **Передозування.**

Про передозування препарату повідомлень не було. Проте тривале (понад 5-7 діб) зовнішнє застосування часто призводить до контактної сенсибілізації, яка супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості при наступному застосуванні препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм для системного застосування. При застосуванні Левомеколю згідно наведеним рекомендаціям передозування неможливе. Терапія симптоматична.

### **Побічні ефекти.**

Можливі алергічні реакції (шкірні висипи), дерматити, відчуття печіння, свербіж, місцевий набряк, гіперемія, ангіоневротичний набряк, крапив'янка. У таких випадках застосування мазі необхідно припинити.

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

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

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі від 8 °C до 15 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 30 г або по 40 г у тубі, 1 туба в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецептa.