

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
22.01.2009 р. № 31
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0867/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ЛЕВОМЕКОЛЬ
(LAEVOMECOLUM)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 1 г мазі містить левоміцетину (хлорамфеніколу) 7,5 мг; метилурацилу 40 мг;
допоміжні речовини: поліетиленоксид 400, поліетилоксид 1500.

Лікарська форма. Мазь для зовнішнього застосування.

Мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору.

Назва і місцезнаходження виробника.

ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола".
Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Кірова, 75.

Фармакотерапевтична група.

Препарати, які сприяють загоюванню (рубцюванню) ран. Код АТС D03A X50**.

Комбінований препарат для місцевого застосування. Має протизапальну та протимікробну дію, активний щодо грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (стафілококів, кишкової палички). Легко проникає в тканину без ушкодження біологічних мембран, стимулює процеси регенерації. При наявності гною та некротичних мас антибактеріальна дія зберігається.

Показання для застосування.

Лікування гнійних ран (в тому числі інфікованих змішаною мікрофлорою) в першій фазі (гнійно-некротичній) ранового процесу, фурункулів, трофічних виразок, що довго не загоюються, опіків I-III ступеня.

Протипоказання.

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Не допускається потрапляння мазі в очі, на слизові оболонки.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Обмежень при застосуванні у вагітних та у період лактації немає.

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

Не впливає.



Діти.

Мазь застосовують у дітей.

Спосіб застосування та дози.

Мазь призначена для зовнішнього застосування у дорослих і дітей. Препаратом насичують стерильні марлеві серветки, якими пухко заповнюють рану. Зверху накладають звичайну пов'язку, можна з пергаментним або компресним папером. Можливе введення препарату у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У цьому випадку мазь попередньо підігрівають до 35-37 °С. Перев'язки проводять кожного дня до повного очищення рани від гною та некротичних мас.

Передозування.

Явищ передозування при застосуванні мазі Левомеколь не виявлено. При застосуванні згідно з наведеними рекомендаціями передозування неможливе.

Побічні ефекти.

Можливі ангіоневротичний набряк, алергічні реакції у вигляді висипів на шкірі.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Даних про взаємодію препарату з іншими лікарськими засобами немає.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25°C.

Не допускати заморожування.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 г у контейнерах або по 40 г у тубах.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Дата останнього перегляду.

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Украины
22.01.2009 г. № 31
Регистрационное удостоверение
№ UA/0867/01/01

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата

ЛЕВОМЕКОЛЬ
(Laevomecolum)

Состав лекарственного средства:

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

вспомогательные вещества: полиэтиленоксид 400, полиэтиленоксид 1500.

Лекарственная форма. Мазь для наружного применения.

Мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

Название и местонахождение производителя.

ЧАО "Фармацевтическая фабрика "Виола".

Украина, 69063, г. Запорожье, ул. Кирова, 75.

Фармакотерапевтическая группа.

Препараты, способствующие заживлению (рубцеванию) ран. Код АТС D03A X50**.

Комбинированный препарат для местного применения. Обладает противовоспалительным и противомикробным действием, активный относительно грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков, кишечной палочки). Легко проникает в ткань без повреждения биологических мембран, стимулирует процессы регенерации. При наличии гноя и некротических масс антибактериальное действие сохраняется.

Показания к применению.

Лечение гнойных ран (в том числе инфицированных смешанной микрофлорой) в первой фазе (гнойно-некротического) раневого процесса, фурункулов, долго не заживающих трофических язв, ожогов II-III степени.

Противопоказания.

Индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Надлежащие меры предосторожности при применении.

Не допускать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки.

Специальные предостережения.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Ограничения при применении у беременных и в период лактации отсутствуют.

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

Не влияет.



Дети.

Мазь применяют у детей.

Способ применения и дозы.

Мазь предназначена для наружного применения у взрослых и детей. Препаратом насыщают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло заполняют рану. Сверху накладывают обычную повязку, можно с пергаментной или компрессной бумагой. Возможно введение препарата в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно подогревают до 35 - 37 °С. Перевязки проводят ежедневно, до полного очищения раны от гноя и некротических масс.

Передозировка.

Явлений передозировки при применении мази Левомеколь не выявлено. При применении согласно приведенным рекомендациям передозировка невозможна.

Побочные эффекты.

Возможны ангионевротический отек, аллергические реакции в виде сыпи на коже.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Данные о взаимодействии препарата с другими лекарственными средствами отсутствуют.

Срок годности.

2 года.

Условия хранения.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не допускать замораживания.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка.

По 25 г в контейнерах или по 40 г в тубах.

Категория отпуска.

Без рецепта.

Дата последнего пересмотра.

