

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Левометил**

Внимательно прочтайте эту инструкцию перед тем, как начать применение этого препарата, так как она содержит важную для Вас информацию.

Сохраняйте инструкцию, она может понадобиться вновь.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

Лекарственное средство, которым Вы лечитесь, предназначено лично Вам, и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Левометил

Международное непатентованное наименование или группировочное

наименование: диоксометилтетрагидропириимидин + хлорамфеникол

Лекарственная форма: мазь для наружного применения

Состав:

Действующие вещества: диоксометилтетрагидропириимидин – 4,0 г,
хлорамфеникол – 0,75 г; *вспомогательные вещества:* макрогол 400 – 76,2 г,
макрогол 1500 – 19,05 г.

Описание:

Однородная мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

Фармакотерапевтическая группа: Противомикробное средство, комбинированное.

Код АТХ: D06C.

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат для наружного применения, оказывает противовоспалительное (дегидратирующее) и противомикробное действие. Хлорамфеникол нарушает процесс синтеза белка в микробной клетке и относится к антибиотикам бактериостатического действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков, синегнойной и кишечной палочек и др.). Легко

проникает в глубь тканей без повреждения биологических мембран. В присутствии гноя и некротических масс антибактериальное действие сохраняется. Диоксометилтетрагидропиримидин, нормализуя нуклеиновый обмен, стимулирует процессы регенерации в ранах, рост и грануляционное созревание ткани, эпителилизацию, оказывает противовоспалительное (дегидратирующее) действие.

Фармакокинетика

Препарат всасывается незначительно и системного действия не оказывает.

Показания к применению

Гнойные раны (в т.ч. инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойно-некротической) фазе раневого процесса.

В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

Противопоказания для применения

Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 1 года (у новорожденных биотрансформация хлорамфеникола происходит более медленно, чем у взрослых).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Возможно применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания, если потенциальная польза для матери превышает риск для плода и ребенка.

Перед применением препарата, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, в период грудного вскармливания необходимо проконсультироваться с врачом.

Способ применения и дозы

Наружно. Препаратором пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло заполняют рану. Возможно введение препарата в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно прогревают до 35-36 °С. Перевязки производят ежедневно, один раз в день, до полного очищения раны от гнойно-некротических масс. При больших раневых поверхностях суточная доза мази в пересчете на хлорамфеникол не должна превышать 3 г. Длительность лечения зависит от тяжести и течения заболевания. Если после лечения улучшения не наступает или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тому согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением

лекарственного препарата.

Побочное действие

Аллергические реакции (кожные высыпания). В этом случае применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу. Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Маловероятна в связи низкой абсорбцией. При нанесении мази на обширные поверхности и длительном лечении возможно появление симптомов со стороны кроветворной системы – анемия, лейкопения, тромбоцитопения, ретикулоцитопения, которые обычно проходят после отмены препарата и назначения симптоматической терапии.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

При одновременном применении с наружными лекарственными формами эритромицина, клиндамицина, линкомицина и гентамицина взаимное ослабление действия.

Особые указания

При нанесении на обширные участки кожи и длительных курсах лечения, необходимо проводить клинический анализ крови.

Препарат не влияет на способность заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и др. транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, работать с механизмами.

Форма выпуска

Мазь для наружного применения.

По 30,0 г или 40,0 г препарата в алюминиевые тубы с внутренним лаковым покрытием с бушонами. Каждую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата помещают в пачку картонную.

По 0,1 кг; 1,0 кг; 2,0 кг или 5,0 кг препарата в банки из полипропилена или полиэтилена высокой плотности в комплекте с крышками помещают в ящики из гофрированного картона «Для стационаров». На банки из полипропилена или полиэтилена высокой плотности наклеивают самоклеящуюся этикетку с маркировкой и инструкцией по

медицинскому лекарственному препарата применению из бумаги этикеточной или писчей. Допускается упаковка банок по 1, 2, 4, 36 штук с равным количеством инструкций по медицинскому применению лекарственного препарата в ящики из гофрированного картона «Для стационаров».

Условия хранения

При температуре не выше 25 ° С (для лекарственного препарата, упакованного в тубы алюминиевые). В защищенном от света месте при температуре от 12 до 15 ° С (для лекарственного препарата, упакованного в банки из полипропилена или полиэтилена высокой плотности). Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года 6 месяцев. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта. Отпуск для стационаров.

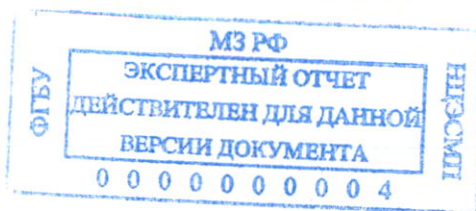
Предприятие – производитель / организация, принимающая претензии потребителей

ЗАО «Зеленая дубрава», Россия

141800, Московская область, г. Дмитров, ул. Профессиональная, д. 151,
тел/факс: +7 (495) 993-99-95

Генеральный директор
ЗАО «Зеленая дубрава»

О.Ю. Патеева



100524