

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ****ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА****Левометил**

Внимательно прочитайте 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:** диоксометилтетрагидропиримидин + хлорамфеникол

**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения

**Состав:**

*Действующие вещества:* диоксометилтетрагидропиримидин – 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, эпителизацию, 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. Препаратом 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 лекарственного 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

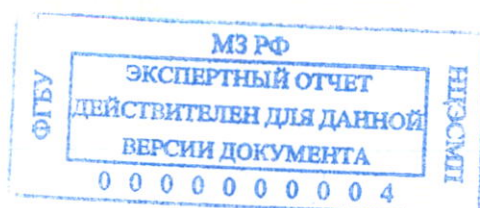
141800, Московская область, г. Дмитров, ул. Профессиональная, д. 151,

тел/факс: +7 (495) 993-99-95

Генеральный директор  
ЗАО «Зеленая дубрава»



О.Ю. Патеева



10 05 24