

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ДИМИКОЛЬ

Регистрационный номер:

Торговое наименование: ДИМИКОЛЬ

Международное непатентованное, группировочное или химическое наименование:

Диоксометилтетрагидропиримидин + хлорамфеникол

Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

Состав на 1 г:

Действующие вещества:

Диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) - 40 мг

Хлорамфеникол - 7,5 мг

Вспомогательные вещества:

Макрогол-1500 (полиэтиленоксид 1500), макрогол-400 (полиэтиленоксид 400).

Описание

Однородная мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Антибиотики и противомикробные средства, применяемые в дерматологии; антибиотики и противомикробные средства, комбинации.

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.

Показания к применению

Препарат ДИМИКОЛЬ показан к применению у взрослых и детей от 1 года до 18 лет по показаниям: гнойные раны (в т.ч. инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойнонекротической) фазе раневого процесса.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующим веществам или к любому из вспомогательных веществ, детский возраст до 1 года (у новорожденных биотрансформация хлорамфеникола происходит более медленно, чем у взрослых).

С осторожностью

Беременность, период лактации.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Вопрос о целесообразности применения препарата в период беременности должен решаться индивидуально после консультации врача, если потенциальная польза для матери превосходит возможный риск для ребенка.

Период грудного вскармливания

При необходимости следует решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Для наружного применения.

Препаратом пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло наполняют рану. Возможно введение препарата в гнойные полости через катетер (дренажную трубку)

с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно подогреть 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 способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

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

Побочное действие

При применении препарата возможны аллергические реакции (кожные высыпания).

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются или отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует немедленно сообщить об этом врачу.

Передозировка

При наружном применении препарата передозировка маловероятна.

Симптомы

При случайном приеме препарата внутрь возможно проявление следующих симптомов: головокружение, тошнота, рвота.

Лечение

При случайном приеме мази внутрь следует проводить симптоматическое лечение.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Особые указания

Необходимо избегать попадания мази на слизистую оболочку глаз. Не глотать.

Все инфицированные области следует лечить одновременно.

При появлении симптомов повышенной чувствительности или раздражения лечение прекращают.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность к выполнению потенциально опасных видов, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление автотранспортом, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Мазь для наружного применения 40 мг/г+7,5 мг/г.

По 25, 30, 40, 50 и 100 г в банки темного стекла, укупоренные крышками натягиваемыми.

По 25, 30, 40, 50 и 100 г в банки из полиэтилена высокого или низкого давления в комплекте с крышками или в банки из полиэтилентерефталата со средствами укупорочными.

По 25, 30, 40, 50 и 100 г в тубы алюминиевые, покрытые лаком БФ-2, в комплекте с колпачками из полиэтилена высокого или низкого давления или в тубы из комбинированного материала с бушонами.

Каждую банку или тубу вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона коробочного для потребительской тары или из картона хром-эрац для складных коробок или из картона хром-эрац макулатурного.

Допускается упаковка банок или туб без пачки от 9 до 300 штук вместе с равным количеством инструкций по применению в коробку картонную (для стационаров).

Условия хранения

При температуре не выше 20 °С.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок годности

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

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения/ производитель/ организация, принимающая претензии потребителей:

ОАО «Ивановская фармацевтическая фабрика», Россия

153007, г. Иваново, ул. Генерала Горбатова, д. 19-а

Тел.: (4932) 33-42-73, факс: (4932) 33-42-72

E-mail: ivff@yandex.ru

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 12.02.2025 № 3344 5
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)