

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Левомисепт**Регистрационный номер:****Торговое наименование:** Левомисепт**Международное непатентованное или группировочное наименование:**

Диоксометилтетрагидропиримидин + Хлорамфеникол

Лекарственная форма: мазь для наружного применения**Состав**

100 г препарата содержат:

Действующие вещества: диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) – 4,0 г; хлорамфеникол (левомецетин) – 0,75 г.*Вспомогательные вещества:* макрогол 400 (полиэтиленоксид 400) – 76,2 г; макрогол 1500 (полиэтиленоксид 1500) – 19,05 г.**Описание:** однородная мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.**Фармакотерапевтическая группа:** антибиотики и противомикробные средства, применяемые в дерматологии; антибиотики для наружного применения; другие антибиотики для наружного применения.**Код АТХ:** D06AX**Фармакологические свойства**

Комбинированный препарат для местного применения, оказывает противовоспалительное (дегидратирующее) и противомикробное действие, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков, синегнойных и кишечных палочек). Легко проникает в глубь тканей без повреждения биологических мембран, стимулирует процессы регенерации. В присутствии гноя и некротических масс антибактериальное действие сохраняется.

При наружном применении обладает фотопротекторными свойствами.

Показания к применению

Препарат Левомисепт показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 1 до 18 лет по показаниям: гнойные раны (в том числе инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойно-некротической) фазе раневого процесса.

Противопоказания

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Применение при беременности возможно только в случае, если польза для матери превышает риск для плода.

Грудное вскармливание

В период лактации следует либо прекратить применение препарата, либо кормление грудью.

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

Способ применения и дозы

Наружно. Препаратом пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло заполняют рану. Возможно введение в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно подогревают до 35-36 °С.

Взрослые

Переязки 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.

Дети

Дети в возрасте до 1 года

Применение препарата Левомисепт противопоказано у детей в возрасте до 1 года.

Дети в возрасте от 1 до 18 лет

Режим дозирования для детей в возрасте от 1 до 18 лет не отличается от режима дозирования для взрослых.

Если после лечения улучшение не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие

Аллергические реакции (кожные высыпания).

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Случаи передозировки при местном и наружном применении не описаны.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Исследования взаимодействия не проводились.

Особые указания

При нанесении на обширные участки кожи или длительном курсе лечения необходимо проводить клинический анализ крови.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Форма выпуска

Мазь для наружного применения.

По 15, 20, 25 или 30 г в банки темного стекла типа БТС, укупоренные крышками из полиэтилена высокого давления, натягиваемыми с уплотняющим элементом. На банки наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или самоклеящиеся.

По 25, 30, 40, 50, 70, 80 или 100 г в тубы алюминиевые, покрытые лаком, укупоренные бушоном из полиэтилена низкого давления.

Каждую банку или алюминиевую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года 6 месяцев.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения / Организация, принимающая претензии потребителей

Российская Федерация.

Акционерное общество «Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод» (АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»).

665452, Иркутская обл., г.о. город Усолье-Сибирское, тер. Промышленный массив, ул. Индустриальная, зд. 62.

Тел.: +7 (395) 435-89-08.

Электронная почта: usolpharm@usolpharm.ru

Производитель

Российская Федерация.

Акционерное общество «Усолъе-Сибирский химико-фармацевтический завод» (АО «Усолъе-Сибирский химфармзавод»).

Иркутская обл., г. Усолъе-Сибирское, тер. Промышленный массив, ул. Индустриальная, зд. 62.