

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Новомиколь®**Регистрационный номер:****Торговое наименование:** Новомиколь®**Международное непатентованное или группировочное наименование:**
диоксометилтетрагидропиримидин + хлорамфеникол**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения**Состав на 100 г:***Действующие вещества:* диоксометилтетрагидропиримидин – 4,00 г, хлорамфеникол – 0,75 г.*Вспомогательные вещества:* макрогол 1500 – 19,05 г, макрогол 400 – 76,2 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:** 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 других). 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 Новомиколь® показан к применению у взрослых и детей старше 1 года по показаниям: гнойные раны (в том числе инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойно-некротической) фазе раневого процесса.

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

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, 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

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

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

Способ применения и дозы

Наружно.

Взрослые

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 подогревают до 35–36 °С.

Переувязки 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 заболевания.

Дети

Дети в возрасте от 1 до 18 лет: режим дозирования соответствует режиму дозирования у взрослых.

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, 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

Передозировка маловероятна в связи с низкой абсорбцией.

Лечение: отмена препарата, симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Особые указания

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

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не влияет на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

Форма выпуска

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

По 30 г, 40 г, 50 г в тубы алюминиевые с полимерными колпачками (бушонами).

По 25 г в банки темного стекла с треугольным венчиком, укупоренные крышками полимерными натягиваемыми.

По 1 тубе или по 1 банке вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей

ОАО «Авексима»

125284, Россия, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 31А, стр. 1.

Тел.: +7 (495) 258-45-28

Производитель

ЗАО «Московская фармацевтическая фабрика», Россия

Юридический адрес: 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 20.02.2025 № 4145
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

Адрес места производства: 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

Тел./факс: (495) 956-05-71/(495) 459-41-12