

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ЛЕВОСИН
(LEVOSIN)

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: мазь білого з жовтуватим відтінком кольору;

склад: 100 г мазі містить левоміцетину 1г, сульфадиметоксину 4 г, метилурацилу 4г, тримекаїну 3 г;

допоміжні речовини: поліетиленоксид 1500, поліетиленоксид 400.

Форма випуску. Мазь для зовнішнього застосування

Фармакотерапевтична група. Антибіотики у комбінації з хіміотерапевтичними засобами. Код АТС D06С.

Фармакологічні властивості. *Фармакодинаміка.* Комбінований препарат, виявляє антимікробну, протизапальну (дегідратуючу), некролітичну та болезаспокійливу дію. Активний щодо стафілококів, кишечних паличок, протею та синьогнійних паличок. Водорозчинна основа мазі – поліетиленгліколь - підсилює та пролонгує її антибактеріальну дію. Мазь легко проникає глибоко у тканини, не пошкоджуючи біологічних мембран, транспортує зв'язані з поліетиленгліколем левоміцетин та сульфадиметоксин. Мазь Левосин виявляє сильні дегідратуючі властивості, завдяки чому за короткий час забезпечує ліквідацію перифокального набряку й очищення рани від гнійно-некротичного вмісту. Препарат не має кумулятивної та місцевопоздражнявальної дії.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Показання для застосування. Гнійні рани (у тому числі інфіковані змішаною мікрофлорою) у першій (гнійно-некротичній) фазі ранового процесу.

Спосіб застосування та дози. Застосовують місцево. Маззю покривають стерильні серветки, якими пухко наповнюють рану після її стандартної обробки (механічне видалення некротичних тканин, промивання розчином перекису водню). Можливе введення препарату у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У цих випадках Левосин спочатку підігривають до 35 – 36 °С. Перев'язки роблять кожного дня до повного очищення рани.

Побічна дія. Можливе виникнення місцевих алергічних реакцій у вигляді висипів на шкірі.

Протипоказання. Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

Передозування. Зовнішнє застосування препарату у вказаних дозах не спричиняє передозування. При тривалому та частому застосуванні мазі можлива поява та посилення описаних побічних ефектів. При появі побічних ефектів слід припинити застосування мазі. Подальше лікування симптоматичне.

Особливості застосування. З обережністю застосовувати вагітним та жінкам, які годують груддю. Даних про безпеку застосування для дітей немає.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Не описана.

Умови та термін зберігання. Зберігати у захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 20 °С. Термін придатності - 2 роки. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. Туба алюмінієва по 40 г, банка з темного скла по 50 г. Коробка з картону.

Виробник. ВАТ “НИЖФАРМ”.

Адреса. Російська Федерація, 603950, Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.