

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ЛЕВОСИН
(LEVOSIN)

Загальна характеристика:

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

склад: 1 г мазі містить: хлорамфеніколу (левоміцетину) 10 мг, сульфадиметоксину 40 мг, метилурацилу 40 мг, тримекаїну 30 мг;

допоміжні речовини: поліетиленоксид 1500, поліетиленоксид 400.

Форма випуску. Мазь.

Фармакотерапевтична група. Антибіотики в комбінації з хіміотерапевтичними засобами.

Код АТС D06C.

Фармакологічні властивості. Препарат чинить протизапальну, антимікробну, місцевоанестезуючу дію.

Фармакодинаміка. Застосування мазі сприяє очищенню ранової ділянки від некротичних тканин та стимулює процеси регенерації. Хлорамфенікол зв'язується з рибосомами мікроорганізмів, пригнічує синтез їхніх білків; сульфадиметоксин перешкоджає синтезу пуринових і піримідинових основ, тим самим порушуючи ріст і розмноження мікроорганізмів. Поєднання хлорамфеніколу із сульфадиметоксином суттєво розширює протимікробний спектр препарату, подовжує ефект дії мазі. Метилурацил поліпшує обмінні процеси у вогнищі запалення і сприяє загоєнню ран. Тримекаїн знижує проникність мембран для іонів Na^+ і K^+ , змінює поверхневий натяг мембран, що сприяє зменшенню болючої імпульсації. Поліетиленоксидна основа адсорбує рановий ексудат, сприяє якнайшвидшому вивільненню лікарських речовин із мазі.

Фармакокінетика. Не вивчалася.

Показання для застосування. Інфіковані рани в гнійно-некротичній фазі ранового процесу, профілактика нагноєння поверхневих і глибоких ран.

Спосіб застосування та дози. Просочені маззю стерильні марлеві серветки накладають на ранову поверхню або вводять мазь через катетер за допомогою шприца в порожнини гнійних ран. Перев'язки здійснюють щодня, до повного очищення рани від гнійно-некротичних мас.

Побічна дія. Можливі алергійні реакції (шкірні висипання), пов'язані з індивідуальною непереносимістю компонентів препарату. У цьому разі застосування мазі слід припинити.

Протипоказання. Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату. Вагітність і період годування груддю. Дитячий вік до 1 року.

Передозування. Не досліджено.

Особливості застосування. Перед застосуванням мазі рани слід обробити (видалити некротизовані тканини і промити). Перед введенням у гнійні порожнини мазь необхідно підігріти до 35-36 °С.

Вплив на здатність керувати транспортними засобами або працювати зі складними механізмами. Не впливає.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Не відома.

Умови і термін зберігання. Зберігати в сухому, захищеному від світла місці при температурі от 8 до 15 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін зберігання - 2 роки.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. По 40 г мазі у тубі в пачці з картону.

Виробник. ВАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».

Адреса. Україна, 61010, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1.