МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

**Левомисепт**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Левомисепт

**Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование:** диоксометилтетрагидропиримидин + хлорамфеникол.

**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения

**Состав**

|  |  |
| --- | --- |
| В 100 г мази содержится:  *Действующие вещество* |  |
| Диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) | 4,0 г |
| Хлорамфеникол (левомицетин) | 0,75 г |
| *Вспомогательные вещества* |  |
| Макрагол 400 (Полиэтиленоксид 400) | 76,2 г |
| Макрагол 1500 (Полиэтиленоксид 1500) | 19,05 г |

**Описание**

Однородная мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

**Фармакотерапевическая группа:** Комбинированное противомикробное средство.

**Код АТХ:** D06С

**Фармакологические свойства**

Комбинированнный препарат для наружного 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**

Гнойные раны (в том числе инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойной-некротической) фазе раневого процесса.

**Противопоказания**

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

**С осторожностью**

Период беременности и грудного вскармливания.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

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

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

Перед применением препарата, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы могли 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 0 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 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**

Не изучалось.

**Особые указания**

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

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.**

Не оказывает.

**Форма выпуска**

Мазь для наружного применения

По 15 г, 20 г, 25 г или 30 г в банки темного стекла типа БТС укупоренные крышками полиэтиленовыми натягиваемыми с уплотняющим элементом типа 1.2. На банки наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей или самоклеящиеся.

По 25 г, 30 г, 40 г, 50 г, 70 г, 80 г и 100 г в тубы алюминиевые укупоренные бушоном. Каждую банку или алюминиевую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

При температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

4 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Производитель/организация, принимающая претензии:**

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 м от Прибайкальской автодороги.

тел./факс:+7 (39543) 58910, +7(39543) 58908

Генеральный директор

АО “Усолье-Сибирский химфармзавод” Тюстин С.В.