

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**ЛЕВОСИН®**

**Торговое название препарата:** Левосин®

**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения

**Состав:**

1 г мази содержит:

*действующие вещества:* хлорамфеникол - 10 мг, сульфадиметоксин - 40 мг, диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) - 40 мг, тримекаина гидрохлорид - 30 мг;

*вспомогательные вещества:* макрогол-1500 – 176 мг, макрогол-400 – 704 мг.

**Код АТХ:** D06C

**Фармакотерапевтическая группа**

Антибиотики в комбинации с прочими противомикробными химиотерапевтическими средствами.

**Описание**

Мазь от белого с желтоватым до белого с зеленоватым или слабо коричневым оттенком цвета.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Левосин® – комбинированное лекарственное средство, оказывает противомикробное, противовоспалительное и местноанестезирующее действие, способствует очищению поверхности раны от некротических масс и стимулирует процессы регенерации. Препарат активен по отношению к грамположительным и грамотрицательным микроорганизмам. Комбинация хлорамфеникола и сульфадиметоксина расширяет спектр антимикробной активности препарата и пролонгирует время его действия. Метилурацил способствует более быстрому заживлению раны. Тримекаин оказывает обезболивающий эффект. Полиэтиленоксид адсорбирует раневой экссудат, способствует быстрому

КОПИЯ ВЕРНА

ИЮЛЕНКО Е.В.

Ж

проникновению компонентов мази в ткани. Вследствие высокой дегидратирующей активности Левосин® в течение 2-3 дней уменьшает перифокальный отек и очищает рану от гнойно-некротического содержимого.

Левосин® не обладает кумулятивными свойствами, и не оказывает местнораздражающего действия.

### **Фармакокинетика**

Хлорамфеникол, входящий в состав мази, способен проникать в системный кровоток, через плацентарный барьер и в материнское молоко.

### **Показания к применению**

Гнойные раны (в т.ч. инфицированные смешанной микрофлорой: ожоги, труднозаживающие язвы) в первой (гнойно-некротической) фазе раневого процесса.

### **Способ применения и дозы**

Наружно. Лекарственным средством пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло наполняют рану после ее стандартной обработки (механическое удаление некротических тканей, промывание антисептическими средствами). Возможно введение в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В этом случае мазь предварительно подогревают до 35-36 °С. Перевязки производят ежедневно, до полного очищения раны от гнойно-некротических масс. При больших раневых поверхностях суточная доза мази в пересчете на хлорамфеникол не должна превышать у взрослых 3 г. В 1 см мази содержится 1,12 мг хлорамфеникола.

Длительность лечения зависит от тяжести и течения заболевания.

### **Побочное действие**

При применении препарата возможно развитие аллергических реакций, в том числе кожных высыпаний, зуда, жжения, гиперемии, ангионевротического отека, крапивницы, дерматита. В таких случаях применение мази следует прекратить.

Со стороны органов кроветворения: редко - ретикулоцитопения, лейкопения, гранулоцитопения, тромбоцитопения, эритропения, агранулоцитоз. Имеются сообщения о редко встречающейся депрессии костного мозга, вплоть до развития необратимой апластической анемии, при местном применении хлорамфеникола в составе мазей.

### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата, псориаз, экзема, грибковые поражения кожи, угнетение костномозгового кроветворения, острая интермиттирующая порфирия, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, детский возраст (до 18 лет).

### **Передозировка**

Наружное применение препарата в рекомендуемых дозах не вызывает передозировки. При длительном и частом применении мази возможно появление и усиление описанных побочных эффектов. При появлении побочных эффектов следует прекратить применение мази и обратиться к врачу. Дальнейшее лечение симптоматическое.

### **Меры предосторожности**

Следует соблюдать осторожность при применении препарата у пациентов, которым ранее проводилось лечение цитостатическими препаратами или лучевая терапия, а также у пациентов с нарушениями функции почек и печени.

Избегать одновременного применения с другими лекарственными средствами, угнетающими функцию костного мозга (сульфаниламиды, цитостатики, производные пиразолина).

При длительном (более 1 месяца) применении препарата необходимо осуществлять контроль состояния периферической крови.

Применение препарата может привести к сенсибилизации кожи, сопровождающейся развитием реакции повышенной чувствительности при дальнейшем применении этого препарата наружно или в виде лекарственных форм системного действия.

При наличии гнойных или некротических масс антибактериальное действие препарата сохраняется.

Не допускать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки.

При нанесении на обширные поверхности с одновременным приемом этанола возможно развитие дисульфирамоподобной реакции (гиперемия кожных покровов, тахикардия, тошнота, рвота, рефлексорный кашель, судороги).

### *Применение в период беременности и лактации*

Клинический опыт применения лекарственного средства Левосин® в период

беременности и кормления грудью ограничен, поэтому применение мази возможно, если ожидаемая польза для матери, по мнению врача, превышает потенциальный риск для плода / ребенка.

*Применение у детей*

Препарат противопоказан к применению у детей в возрасте до 18 лет.

*Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами*

Не влияет.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При одновременном применении с эритромицином, клиндамицином, линкомицином отмечается взаимное ослабление действия за счет того, что хлорамфеникол может вытеснять эти препараты из связанного состояния или препятствовать их связыванию с субъединицей 50S бактериальных рибосом. Снижает антибактериальный эффект пенициллинов и цефалоспоринов. Лекарственные средства, угнетающие костномозговое кроветворение, увеличивают риск миелосупрессии.

**Форма выпуска**

Левосин® мазь для наружного применения по 40 г в тубы алюминиевые. Каждая туба вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещается в картонную пачку.

**Срок годности**

2 года. Не использовать препарат после истечения срока годности.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

**Производитель**

**ОАО «НИЖФАРМ», Россия**

Претензии потребителей направлять по адресу:

603950, г. Нижний Новгород,

ГСП-459, ул. Салганская, 7

КОПИЯ ВЕРНА

КОЛАЕ

тел (831) 278-80-88

факс (831) 430-72-28

Интернет: <http://www.nizhpharm.ru>

КОПИЯ ВЕРНА  
НИКОЛАЕВА Е В

