

Листок-вкладыш – информация для пациента
Меколь, 40 мг/г + 7,5 мг/г, мазь для наружного применения
метилурацил, хлорамфеникол

Перед применением лекарственного препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем, рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Меколь, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Меколь.
3. Применение препарата Меколь.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Меколь.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ МЕКОЛЬ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Меколь содержит действующие вещества метилурацил и хлорамфеникол и относится к группе комбинированных препаратов, содержащих антибиотик для наружного применения.

Оказывает противовоспалительное (дегидратирующее) и противомикробное действие, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков, синегнойной и кишечных палочек).

Легко проникает вглубь тканей без повреждения биологических мембран, стимулирует процессы регенерации. В присутствии гноя и некротических масс антибактериальное действие сохраняется.

Показания к применению

Препарат Меколь показан к применению у взрослых и детей старше 1 года для лечения инфицированных ран (включая порезы и ссадины) различной локализации (в том числе инфицированные смешанной микрофлорой) в первой фазе раневого процесса.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА МЕКОЛЬ

Не применяйте препарат Меколь:

– если у Вас аллергия на метилурацил или хлорамфеникол, или любой из компонентов, входящих в состав данного препарата (см. раздел 6).

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом применения препарата Меколь проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При необходимости нанесения на обширные участки кожи и длительных курсах лечения врач будет контролировать Ваш клинический анализ крови.

Дети и подростки

Не применяйте препарат у детей до 1 года, поскольку эффективность и безопасность не установлены.

Другие препараты и препарат Меколь

Сообщите лечащему врачу, если Вы применяете или недавно применяли любые другие лекарственные препараты.

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Применение в период беременности возможно только после консультации с врачом, когда Ваш врач оценил пользу и риск возможного применения препарата.

При необходимости применения препарата в период грудного вскармливания проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом о решении вопроса

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МЕКОЛЬ

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые и дети старше 1 года:

Переязки 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.

Путь и (или) способ введения

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 °С.

Продолжительность терапии

Длительность лечения зависит от тяжести и течения заболевания.

Если Вы применили препарата Меколь больше, чем следовало

О случаях передозировки не сообщалось.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Меколь может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите применение препарата Меколь и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения аллергических реакций (кожных высыпаний).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе, на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о

неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений на веб-сайте www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242 00 29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<http://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МЕКОЛЬ

Хранить при температуре не выше 20 °С. Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности: 3,5 года.

Не применяйте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или как бытовые отходы. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Меколь содержит:

Действующее вещество: метилурацил, хлорамфеникол.

1 г мази содержит 40 мг метилурацила и 7,5 мг хлорамфеникола.

Вспомогательные вещества: макрогол (тип 1500), макрогол (тип 400).

Внешний вид препарата Меколь и содержимое упаковки

Мазь для наружного применения.

Мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета, однородной консистенции.

40 г в тубах алюминиевых с колпачками из полимерного материала.

Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (упаковка №1).

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Тел/факс: +375 (177) 735612, 744280

E-mail: market@borimed.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.