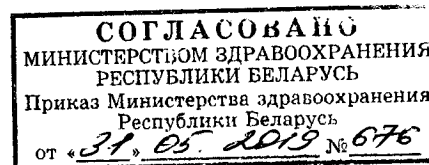


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК - ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по применению лекарственного средства **МЕКОЛЬ**

Перед использованием лекарственного средства МЕКОЛЬ Вы должны проконсультироваться с врачом.

Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.

Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Торговое название: Меколь.

Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

Состав: каждая туба (40 г) содержит: *действующие вещества:* хлорамфеникола – 0,30 г, метилурацила – 1,60 г; *вспомогательные вещества:* макрогол 1500, макрогол 400.

Описание: мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета, однородной консистенции.

Фармакотерапевтическая группа: антибиотики для местного применения.

Код АТХ: D06AX.

Показания к применению

Гнойные раны (в т.ч. инфицированные смешанной микрофлорой) в первой (гнойно-некротической) фазе раневого процесса.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, псориаз, экзема, грибковые поражения кожи, злокачественные новообразования кожи, патология системы крови в анамнезе, включая миелосупрессию и апластическую анемию, дети до 3 лет.

Способ применения и дозы

Лекарственное средство предназначено для наружного применения взрослым и детям старше 3 лет.

Мазью пропитывать стерильные марлевые салфетки, которыми следует заполнить рану.

Возможно введение мази в гнойные полости через катетер (дренажную трубку) с помощью шприца. В таких случаях мазь предварительно подогреть до 35-36 °С. Перевязки выполнять ежедневно до полного очищения раны от гнойно-некротических масс и до начала их грануляции. При большой площади раневых поверхностей суточная доза мази в пересчете на хлорамфеникол (левомецетин) не должна превышать 3 г.

Длительность лечения зависит от тяжести и особенности течения заболевания. Не следует применять мазь более 5 дней без назначения врача.

Меры предосторожности

Использование антибактериальных средств для наружного применения может приводить к сенсibilизации кожи, сопровождающееся развитием реакций повышенной чувствительности при дальнейшем применении этого препарата наружно или в виде лекарственной формы системного действия.

При наличии гноя или некротических
действие препарата сохраняется.

Не допускать попадания мази на слизистую оболочку глаз.

В случае необходимости продолжения терапии более 5 дней
рекомендуется повторная оценка локального статуса и общего состояния
пациента.

После местного применения хлорамфеникола возможна его системная
абсорбция, что при длительном воздействии может привести к токсичности.
Сообщалось о гипоплазии костного мозга, включая апластическую анемию
после местного применения хлорамфеникола. Хотя риск низкий, его следует
учитывать при оценке преимуществ, ожидаемых от лечения. При длительном
применении препарата необходимо осуществлять контроль состояния
периферической крови.

Беременность и период лактации

Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что
беременны или не исключаете у себя вероятности наступления
беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Применение во время беременности и кормления грудью
противопоказано.

*Влияние на способность управления транспортными средствами и
работы с механизмами.*

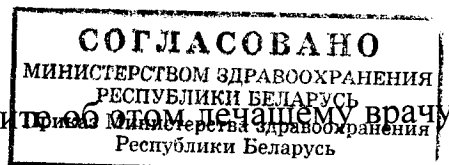
Не влияет.

Побочное действие

Местные реакции: раздражающее действие, контактный дерматит.

Со стороны системы кроветворения: тромбоцитопения, лейкопения,
агранулоцитоз, ретикулоцитопения, апластическая анемия.

Аллергические реакции: кожная сыпь, крапивница, зуд, жжение,
ангионевротический отек.



При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается появления любых других побочных эффектов, не указанных в данном листке-вкладыше по медицинскому применению.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Если в настоящее время или в недавнем прошлом Вы принимали другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.

Нежелательно одновременное применение с препаратами, угнетающими кроветворение (сульфаниламидами, цитостатиками, производными пиразолина).

Препарат несовместим с барбитуратами, алкоголем.

Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

При длительном и частом применении мази возможно появление и усиление описанных побочных реакций. В этом случае следует прекратить применение мази и обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

Форма выпуска

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

Хранение

При температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3,5 года.

Лекарственное средство не использовать после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 (177) 735612, 731156.