

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### Levomekol-Lubnyfarm 7,5mg/40mg/g unguent

*Chloramphenicolium/methyluracilum*

#### **Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului Dstra sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Levomekol-Lubnyfarm și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Levomekol-Lubnyfarm
3. Cum să utilizați Levomekol-Lubnyfarm
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Levomekol-Lubnyfarm
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. CE ESTE Levomekol-Lubnyfarm ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ**

Levomekol-Lubnyfarm este un preparat combinat, pentru administrare cutanată, cu acțiune antimicrobiană, regeneratoare și antiinflamatoare.

Medicamentul conține metiluracil și cloramfenicol.

Cloramfenicolul posedă un spectru larg de acțiune antimicrobiană față de microorganismele gram-pozitive și gram-negativ, inclusiv față de stafilococi, *Pseudomonas aeruginosa* și *Escherichia coli*. Metiluracilul accelerează procesele de regenerare celulară, contribuie la vindecarea rănilor și manifestă acțiune antiinflamatoare.

Levomekol-Lubnyfarm se folosește în tratamentul plagilor infectate

#### **2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI Levomekol-Lubnyfarm**

##### **Nu utilizați Levomekol-Lubnyfarm**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la metiluracil și cloramfenicol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă suferiți de psoriazis,
- dacă suferiți de eczema,
- dacă suferiți de dermatomicoze.

Nu utilizați medicamentul la copii cu vârsta sub 3 ani.

Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul sau farmacistul, înainte de întrebarea medicamentului.

##### **Atenționări și precauții**

Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul sau farmacistul, înainte de administrarea medicamentului.

Utilizarea medicamentului poate conduce la sensibilizarea pielii, ce poate fi însoțită de dezvoltarea unei reacții de hipersensibilitate la utilizarea ulterioară externă sau sub altă formă farmaceutică cu acțiune sistemică.

La prezența unor mase purulente sau necrotice, efectul antibacterian al medicamentului se pastreaza.

Evitati contactul preparatului cu ochii.

Daca utilizati prelungit (mai mult de 1 lună) acest medicament, este necesar să monitorizati tabloul sângelui periferic.

### **Levomekol-Lubnyfarm împreună cu alte medicamente**

Daca nu sunteti sigur, discutati cu medicul sau farmacistul, inainte de administrarea medicamentului.

Nu se recomanda utilizarea concomitenta cu medicamente care inhibă procesul de formare a elementelor celulare sanguine sau hematopoeza (sulfonamide, citostatice, derivați de pirazolină), difenil, barbiturice si etanol (alcool etilic).

Utilizarea simultană a medicamentului cu eritromicină, oleandomicină, nistatină și levorină crește activitatea antibacteriană a unguentului, iar sărurile de benzilpenicilină o reduce.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a vi se administra acest medicament.

#### *Sarcina si alaptarea*

În timpul sarcinii si alaptarii, medicamentul poate fi prescris numai atunci când beneficiul potențial pentru mamă depășește riscul posibil pentru făt.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Medicamentul nu afectează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **3. CUM SĂ UTILIZAȚI Levomekol-Lubnyfarm**

Utilizati medicamentul exact dupa cum este descris in acest prospect sau dupa sfatul medicului sau farmacistului.

Unguentul Levomekol-Lubnyfarm este destinat pentru administrare cutanata pentru adulți și copii cu vârsta peste 3 ani.

Servețelele de tifon steril se imbiba cu unguent si se aplică pe rană. Este posibil să se administreze unguentul în cavitatea purulentă printr-un cateter (tub de drenaj) folosind o seringă. În aceste cazuri, unguentul Levomekol-Lubnyfarm este preîncălzit la 35-36 ° C.

Unguentul poate fi utilizat din prima zi de leziune, timp de 4 zile. Unguentul hiperosmolar Levomekol-Lubnyfarm ne se recomanda pentru utilizare pe timp indelungat, deoarece poate provoca șoc osmotic în celulele intacte. În ziua 5-7 a tratamentului, se recomandă înlocuirea unguentului cu medicamente, care redau integritatea țesutului deteriorat.

Copii.

Nu utilizați medicamentul la copii cu vârsta sub 3 ani.

### **Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Levomekol-Lubnyfarm**

În caz de supradozaj, reacțiile adverse ale medicamentului cresc. La utilizarea indelungata (mai mult de 5-7 zile) poate duce la sensibilizarea pielii, ce poate fi însoțită de dezvoltarea unei reacții de hipersensibilitate la utilizarea ulterioara externa sau sub alta forma farmaceutica cu actiune sistemica.

Terapia este simptomatică.

### **Dacă uitați să utilizați Levomekol-Lubnyfarm**

Dacă ați uitat să administrați o doză de acest medicament, administrați-l imediat ce vă amintiți, cu excepția cazului în care se apropie ora pentru următoarea administrare. Nu administrați o doză dublă, pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să utilizați Levomekol-Lubnyfarm**

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Ca toate medicamentele, Levomekol-Lubnyfarm poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Atunci când utilizați medicamentul, pot apărea reacții adverse :

***Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile)-***

reacții alergice alergice, inclusiv erupții cutanate, mâncărime, senzație de arsură, edem local, hiperemie, edem angioneurotic, urticarie, dermatită.

Este posibilă o slăbiciune generală.

În astfel de cazuri, utilizarea unguentului trebuie întreruptă și trebuie consultat un medic.

Unele reacții adverse pot fi grave. La apariția acestora vă rugăm să anunțați imediat medicul.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale:

[www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. CUM SE PĂSTREAZĂ Levomekol-Lubnyfarm**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Levomekol-Lubnyfarm**

1 g de unguent conține:

ingrediente active: cloramfenicol - 7,5 mg; metiluracil - 40 mg;

*Celelalte componente sunt:* oxid de polietilenă 1500, oxid de polietilenă 400.

**Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

**Deținătorul certificatului de înregistrare**

SA Lubnypharm, Ucraina  
37500, reg. Poltava,  
or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

**Fabricantul**

SA Lubnypharm, Ucraina  
37500, reg. Poltava,  
or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

**Acest prospect a fost revizuit în Decembrie 2021.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției  
Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

---