

## **ІНСТРУКЦІЯ**

для медичного застосування препарату

### **МЕТРОЛАВІН**

(METROLAVIN)

Склад лікарського засобу:

*діючі речовини:* 1 г мазі містить лідокаїну гідрохлориду (у перерахуванні на безводну речовину) 40 мг, метронідазолу (у перерахуванні на суху речовину) 20 мг, хлорамфеніколу (у перерахуванні на суху речовину) 10 мг;

*допоміжні речовини:* макроголи.

Лікарська форма.

Мазь.

Мазь від сірувато-жовтуватого до зеленувато-жовтуватого кольору.

Назва і місцезнаходження виробника.

ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».

61010, Україна, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1.

Фармакотерапевтична група.

Антибіотики в комбінації з хіміотерапевтичними засобами. Код АТХ D06C.

Мазь Метролавін – комплексний препарат, що має антимікробні, місцевознеболюючі та протизапальні властивості. Антимікробна дія забезпечується метронідазолом та хлорамфеніколом, які проявляють широкий спектр антибактеріальної активності щодо аеробних та анаеробних мікроорганізмів – збудників гнійно-некротичних процесів: стафілококу, протею, синьогнійної палички, кишкової палички, клебсієли, клостридій, бактероїдів, превотели, пептострептококу. За рахунок місцевого анестетика лідокаїну мазь чинить виражену та тривалу знеболювальну дію. Макроголи, поряд із властивостями основи, посилюють проникнення активних компонентів мазі в глибокі шари шкіри та проявляють виражену осмотичну активність, що забезпечує адсорбцію гнійно-некротичних мас та ексудату з рани.

Вказаний комплекс фармакологічних властивостей забезпечує лікувальну ефективність мазі Метролавін при гнійних ранах та опіках у I (гнійно-некротичній) фазі ранового процесу, яка супроводжується вираженим інфекційним і запальним процесом та болем.

Показання для застосування.

Лікування гнійних ран та опіків у гнійно-некротичній фазі ранового процесу, спричинених аеробно-анаеробною інфекцією; карбункули, фурункули, флегмони у I фазі ранового процесу (перша доба після операцій).

Протипоказання.

II фаза ранового процесу (грануляція і проліферація), III фаза (епітелізація і рубцювання) ранового процесу, підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату, вагітність, період годування груддю, дитячий вік до 12 років.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Мазь Метролавін призначають з обережністю хворим з порушенням кровотворення, захворюваннями серця та печінки. При нанесенні мазі на рану з великою поверхнею або при тривалому застосуванні мазі потрібен контроль за роботою серця, печінки та показниками кровотворення, оскільки всмоктування у кров компонентів мазі метронідазолу і хлорамфеніколу може призвести до порушення кровотворення, роботи серця та печінки. Слід запобігати попаданню мазі в очі.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат не застосовують в період вагітності та годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не впливає.

Діти.

Не застосовувати дітям віком до 12 років.

Спосіб застосування та дози.

Мазь Метролавін застосовують місцево після первинної хірургічної обробки ран, яка включає видалення некротичних тканин і гнійного ексудату з наступним промиванням рани розчином антисептичного засобу. Мазь наносять безпосередньо на уражену поверхню 1 раз на добу або на стерильні марлеві серветки, якими закривають ранову поверхню, після чого накладають стерильну пов'язку. Перев'язку роблять 1 раз на добу щодня до повного очищення рани від гнійно-некротичних мас та до початку формування грануляційної тканини.

Для лікування опіків шкіри, ускладнених гнійною ексудацією, мазь Метролавін застосовують після первинного очищення та туалету рани. Мазь наносять безпосередньо на опікову рану, після чого накладають стерильну пов'язку, або на пов'язку, якою потім закривають рану. Перев'язку роблять через день або 1 раз у 2-3 дні залежно від кількості гнійного ексудату до повного очищення рани та початку формування грануляцій. Максимальна добова доза мазі для дорослих становить 75 г, для дітей віком від 12 до 18 років – 25 г. Тривалість курсу лікування залежить від тяжкості захворювання і становить 1-2 тижні. У разі глибокої локалізації інфекції у м'яких тканинах мазь застосовують сумісно з антибактеріальними препаратами системної дії.

Передозування.

Не описане.

Побічні ефекти.

Порушення метаболізму міокарда, підвищення рівня трансаміназ та порушення кровотворення. Подразнення, свербіж, набряк у місці нанесення мазі.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

*Лідокаїну гідрохлорид.* Під впливом інгібіторів моноамінооксидази ймовірно посилення місцевоанестезуючої дії лідокаїну.

*Метронідазол.* При місцевому застосуванні взаємодія з іншими лікарськими засобами малоімовірна.

Застосування метронідазолу у пацієнтів, які одержують антикоагулянтні засоби, може призводити до подовження протромбінового часу.

*Хлорамфенікол.* Поєднане застосування хлорамфеніколу з еритроміцином, олеандоміцином, ністатином та леворином підвищує антибактеріальну активність засобу, а з солями бензилпеніциліну - знижує.

Хлорамфенікол несумісний з цитостатиками, сульфаніламидами, дифенілом, барбітуратами, похідними піразолону та алкоголем.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі від 8 °С до 15 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 40 г мазі у тубі в пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.