

ЗАТВЕРДЖЕНО

**Наказ Міністерства охорони
здоров'я України**

22.03.13 № *230*

Реєстраційне посвідчення
№ *UA/824/01/01*

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату

ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 1%

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: левоміцетин;

1 мл розчину містить левоміцетину 0,01 г;

допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий.

Прозора безбарвна або з ледь жовтуватим відтінком рідина із запахом спирту.

Назва і місцезнаходження виробника. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».
Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Кірова, 75.

Фармакотерапевтична група. Антибіотики для місцевого застосування.

Код АТС D06A X02.

Препарат чинить антимікробну, переважно бактеріостатичну дію при місцевому застосуванні щодо більшості грампозитивних і грамнегативних бактерій, порушуючи процеси синтезу білка. Впливає на збудників, стійких до антибіотиків групи пеніциліну, стрептоміцину, сульфаніламідів. Стійкість до хлорамфеніколу розвивається повільно. При зовнішньому застосуванні хлорамфенікол погано проникає через неушкоджену шкіру і слизові оболонки, тому резорбтивна дія його слабка. У середньому протимікробний ефект зберігається протягом 6-12 годин.

Показання для застосування. Зовнішньо – при опіках, порізах, тріщинах шкіри, захворюваннях шкіри, що супроводжуються гнійно-запальним ураженням.

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату, дефіцит ферменту глюкозо-6-фосфатдегідрогенази, гостра інтермітуюча порфірія, шкірні захворювання (псоріаз, екзема, грибові ураження), період вагітності або годування груддю.

Належні заходи безпеки при застосуванні. Застосування препарату може призвести до сенсibiliзації шкіри, що супроводжується розвитком реакції підвищеної чутливості при подальшому застосуванні цього препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм системної дії.

При наявності гнійних або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається. При тривалому (довше 1 місяця) застосуванні препарату необхідно здійснювати контроль стану периферичної крові.

Не допускати попадання в очі, на слизові оболонки.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Препарат протипоказаний у період вагітності або годування груддю.

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

Діти. Не застосовувати дітям до 1 року.

Спосіб застосування та дози. Застосовувати дорослим та дітям віком від 1 року. Змащувати уражені ділянки шкіри (можна застосовувати під оклюзійну пов'язку). Для лікування ран та опіків препарат наносити на уражені ділянки шкіри 4-5 разів на добу. Тривалість застосування залежить від перебігу патологічного процесу, його вираженості та досягнутого ефекту.

Передозування. При передозуванні препарату можливе подразнення шкіри і слизових оболонок, місцеві алергічні реакції у вигляді висипу, свербіжу, почервоніння і набрякості тканин чи посилення проявів інших побічних реакцій. Лікування симптоматичне.

Побічні ефекти. При застосуванні препарату можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі шкірні висипання, свербіж, дерматити, печіння, гіперемія, ангіоневротичний набряк, кропив'янка. У таких випадках застосування препарату необхідно припинити.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Небажане одночасне застосування з препаратами, які пригнічують кровотворення (сульфаніламидами, цитостатиками, похідними піразоліну).

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °С, у захищеному від світла місці. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 25 мл у флаконах. По 1 флакону у пачці або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доосьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу