

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони  
 здоров'я України  
22.03.13 № 230  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/18244/01/01

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 ATC 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 пенициліну, стрептоміцину, сульфаниламіду. 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, грибкові ураження), період вагітності або годування груддю.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.** Застосування препарату може привести до сенсибілізації 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. Змашувати 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, свербежу, почервоніння і набряклості 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 (сульфаніламідами, цитостатиками, похідними піразоліну).

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати при температурі не вище 25 °C, у захищенному 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 досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу