

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 0,25 %**  
**Всі ціни на препарат ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 0,25 %**  
**можна знайти на сайті doc.ua**

**Склад:**

діюча речовина: хлорамfenікол;  
1 мл розчину містить хлорамfenіколу 2,5 мг;  
допоміжна речовина: етанол 70 %.

**Лікарська форма.** Розчин нашкірний, спиртовий 0,25 %.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора, безбарвна рідина із спиртовим запахом.

**Фармакотерапевтична група.**

Антибіотики для місцевого застосування. Код ATХ D06A X02.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

При місцевому застосуванні препарат чинить антимікробну дію відносно більшості грампозитивних і грамнегативних бактерій. Впливає на збудників, стійких до антибіотиків групи пеніциліну, стрептоміцину, сульфаниламідів. Стійкість до самого хлорамfenіколу розвивається повільно. Препарат чинить бактеріостатичну дію; будучи жиророзчинним, хлорамfenікол проникає через клітинну мембрانу бактерій та обертоно зв'язується з субодиницею 50S бактеріальних рибосом, у яких затримується переміщення амінокислот до пептидних ланцюгів, що зростають, внаслідок чого порушується формування пептидних зв'язків та подальший синтез білка.

**Фармакокінетика.**

При зовнішньому застосуванні препарат погано проникає через неушкоджену шкіру і слизові оболонки, тому резорбтивна дія слабка. Бактеріостатична дія при нанесенні на поверхню залежить від розміру ураженої ділянки, кількості гною, механічних перешкод. У середньому протимікробний ефект зберігається протягом 6–12 годин, після чого нанесення препарату слід повторити.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Застосовують зовнішньо при опіках, порізах, тріщинах шкіри, отитах та запальних захворюваннях, ускладнених гнійною патологією.

**Протипоказання.** Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату, дефіцит ферменту глукозо-6-фосфатдегідрогенази, гостра інтермітуюча порфірія, захворювання шкіри (псоріаз, екзема, грибкові ураження).

**Особливі заходи безпеки.**

Застосування антибактеріальних засобів для зовнішнього застосування може призводити до сенсибілізації шкіри, яка супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості при подальшому застосуванні препарату зовнішньо або у вигляді лікарських форм для системного застосування.

При наявності гнійних або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається.

При тривалому (довше 1 місяця) застосуванні препарату необхідно контролювати стан периферичної крові. Не допускати потрапляння препарату в очі, на слизові оболонки.  
*Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу.*

***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Одночасне застосування з препаратами, які пригнічують кровотворення (сульфаниламідами, цитостатиками, похідними піразоліну), небажане.

***Особливості застосування.***

При тяжких інфекціях шкіри або вуха левоміцетин зовнішньо слід застосовувати після консультації з лікарем у комплексній терапії разом з антибактеріальними засобами системної дії.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Препарат протипоказаний у період вагітності та годування груддю.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Немає свідчень, що препарат може негативно впливати на швидкість реакцій при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

***Спосіб застосування та дози.***

Тільки для зовнішнього застосування. Змазують уражені поверхні шкіри (можна застосовувати під оклюзійну пов'язку). Тривалість застосування залежить від характеру патологічного процесу, його вираженості, досягнутого ефекту. При гнійних отитах препарат закапують у зовнішній слуховий прохід (по 2–3 краплі). Процедуру повторюють 1–2 рази на день, а при значних виділеннях, які змивають нанесений розчин, – до 3–4 разів на день.

*Діти.* Не застосовують дітям віком до 1 року.

***Передозування.***

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

***Побічні реакції.***

З боку імунної системи: алергічні реакції, у тому числі шкірні висипання, свербіж, дерматити, печіння, гіперемія, ангіоневротичний набряк, крапив'янка. У разі розвитку таких реакцій застосування препарату необхідно припинити.

***Термін придатності.*** 2 роки.

***Умови зберігання.*** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.*** По 25 мл у флаконі.

***Категорія відпуску.*** Без рецепта.

***Виробник.*** ПРАТ «ФІТОФАРМ».

***Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.***

Україна, 84500, Донецька обл., м. Бахмут, вул. Сибірцева, 2.

***Заявник.*** ПРАТ «ФІТОФАРМ».

***Місцезнаходження заявника.***

Україна, 02152, м. Київ, проспект Павла Тичини, будинок 1В, офіс А 504.