

# **ІНСТРУКЦІЯ**

## **для медичного застосування лікарського засобу**

### **ЛЕВОМІЦЕТИН**

**(LAEVOMYCETIN)**

#### ***Склад:***

*діюча речовина:* хлорамфенікол;

1 мл препарату містить 2,5 мг хлорамфеніколу;

*допоміжні речовини:* кислота борна, вода очищена.

**Лікарська форма.** Краплі очні 0,25 %.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора безбарвна рідина.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються в офтальмології. Антибіотики. Хлорамфенікол. Код ATX S01A A01.

#### ***Фармакологічні властивості.***

#### ***Фармакодинаміка.***

Левоміцетин є антибіотиком широкого спектра дії: ефективний відносно багатьох грампозитивних та грамнегативних бактерій, рикетсій, спірохет, збудників трахоми, пситакозу, венеричної лімфогранульоми; діє на штами бактерій, стійких до пеніциліну, стрептоміцину, сульфаниламідів. Слабоактивний відносно кислотостійких бактерій, синьогнійної палички, найпростіших та клостридій. Стійкість мікроорганізмів до левоміцетину розвивається відносно повільно.

У звичайних дозах діє бактеріостатично. Механізм антимікробної дії левоміцетину пов'язаний із порушенням синтезу білків мікроорганізмів.

#### ***Фармакокінетика.***

Препарат добре проникає у тканини та рідини організму; терапевтичні концентрації левоміцетину при призначенні його місцево в очних краплях утворюються у склистому тілі, рогівці, райдужній оболонці, водянистій волозі ока; у кришталику препарат не проникає.

## **Клінічні характеристики.**

**Показання.** Кон'юнктивіти, кератити, блефарити, викликані чутливими до препарату мікроорганізмами.

**Протипоказання.** Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату. Захворювання шкіри (псоріаз, екзема, грибкові ураження).

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Взаємодія при місцевому застосуванні очних крапель з іншими препаратами не встановлена. У разі супутнього застосування інших місцевих офтальмологічних препаратів дотримуватися інтервалу не менше 15 хвилин між їх застосуванням. Очні мазі слід застосовувати останніми.

## **Особливості застосування.**

Не допускається безконтрольне призначення левоміцетину, особливо у педіатричній практиці.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Препарат протипоказаний у період вагітності. На період лікування препаратом слід припинити годування груддю.

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

Протягом 1 години після застосування препарату (поки зір проясниться) слід утримуватися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами.

## **Спосіб застосування та дози.**

Закапувати у кон'юнктивальний мішок піпеткою по 1 краплі препарату 3 рази на добу в обидва ока. Курс лікування зазвичай становить 5-15 днів (залежить від характеру і вираженості захворювання, досягнутого терапевтичного ефекту).

## **Діти.**

Дітям віком до 4 тижнів призначати тільки за життєвими показаннями.

### **Передозування.**

Збільшенні дози левоміцетину можуть привести до тимчасового зниження гостроти зору. При такому явищі слід промити очі проточною водою.

### **Побічні реакції.**

З боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи висипання, свербіж, гіперемію шкіри, ангіоневротичний набряк, крапив'янку.

З боку нервової системи: головний біль, запаморочення.

Порушення в місці введення: місцеві реакції, включаючи набряк повік, свербіж, подразнення очей та слізотечу.

### **Термін придатності.** 2 роки.

Після розкриття флакона – 15 діб.

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

**Упаковка.** По 10 мл у флаконі або у флаконі і пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** ПРАТ «ФІТОФАРМ».

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

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

**Заявник.** ПРАТ «ФІТОФАРМ».

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 02092, місто Київ, вул. Алматинська, будинок 12.