

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ЛЕВОМІЦЕТИН
(LEVOMYCETIN)

Загальна характеристика:

міжнародна та хімічна назви: хлорамфенікол; D-(-)-трео -1- пара- нітрофеніл-2-дихлорацетиламіно-пропандіол-1,3;

основні фізико-хімічні властивості: безбарвна прозора рідина;

склад: 1 мл містить 2.5 мг хлорамфеніколу;

допоміжні речовини: кислота борна, вода для ін'єкцій.

Форма випуску Краплі очні .

Фармакологічна група. Засоби, що застосовуються в офтальмології. Антибіотики.

Хлорамфенікол. Код АТС 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, сульфаніламідів. Слабоактивний відносно кислотостійких бактерій, синьогнійної палички, простіших та клостридій. Стійкість мікроорганізмів до левоміцетину розвивається відносно повільно.

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

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

Показання для застосування. Кон'юнктивіти, кератити, блефарити, що викликані чутливими до препарату мікроорганізмами.

Спосіб застосування та дози. Дорослим та дітям по 1 краплі 3 рази на день в обидва ока. Курс лікування 5-15 днів.

Побічна дія. Можливі місцеві алергічні реакції.

Протипоказання. Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

Передозування. Збільшені дози левоміцетину можуть призвести до минушого зниження гостроти зору. При такому явищі слід промити око проточною водою.

Особливості застосування. Не допускається безконтрольне призначення лево-міцетину, особливо в дитячій практиці. Досвід застосування препарату в період вагітності та лактації відсутній.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Взаємодію при місцевому застосуванні в очних краплях з іншими препаратами не встановлено.

Умови та термін зберігання. Зберігати в прохолодному (8–15°C), захищеному від світла, недоступному для дітей місці. Термін зберігання – 2 роки. Після розкриття флакону – 15 діб.

Умови відпуску. За рецептом.

Упаковка. По 5 або 10 мл 0,25 % розчину у флаконах. По 1 або 5 флаконів у картонній пацці.

Виробник. ВАТ "Біофарма".

Адреса. Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 9.