

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**ЛЕВОМІЦЕТИН**  
**(LAEVOMYCETIN)**

**Склад:**

1 мл розчину містить:

діюча речовина: хлорамфеніколу 2,5 мг;

допоміжні речовини: кислота борна, вода очищена.

**Лікарська форма.**

Краплі очні.

**Фармакологічна група.** Засоби, що застосовуються в офтальмології. Антибіотики. Хлорамфенікол. Код АТС S01A A01.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

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

**Протипоказання.**

При індивідуальній підвищеній чутливості до компонентів препарату. Захворювання шкіри (псоріаз, екзема, грибкові ураження).

**Спосіб застосування та дози.**

Закапувати 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).

**Побічні реакції.**

Можливі місцеві реакції, включаючи набряк повік, свербіж, подразнення очей та сльозотечу. Алергічні реакції, включаючи висипання, ангіоневротичний набряк, кропив'янку, свербіж. Можливе виникнення головного болю, запаморочення.

**Передозування.**

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

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

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

**Діти.**

Дітям віком до 4 тижнів призначати тільки за життєвими показаннями.

**Особливості застосування.**

Не допускається безконтрольне призначення левоміцетину, особливо у педіатричній практиці.

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

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

**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.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакокінетика.**

Левоміцетин є антибіотиком широкого спектра дії: ефективний відносно багатьох грампозитивних та грамнегативних бактерій, рикетсій, спірохет, збудників трахоми, пситакозу, венеричної лимфогранульоми; діє на штами бактерій, стійких до пеніциліну, стрептоміцину, сульфаніламідів. Слабоактивний відносно кислостійких бактерій, синьогнійної палички, простіших 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 склоподібному тілі, рогівці, райдужній оболонці, водянистій волозі ока; у кришталік препарат не проникає.

**Фармацевтичні характеристики.**

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

**Термін придатності.**

2 роки.

Після розкриття флакона – 15 діб.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 мл у флаконі або у флаконі і пацці.

**Категорія відпуску.**

За рецептом.

**Виробник.**

ПАТ «Фітофарм».

**Місцезнаходження.**

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