

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ЛЕВОМІЦЕТИН**  
**(LEVOMYCETIN)**

**Склад:**

*діюча речовина:* 1 мл містить 2,5 мг хлорамфеніколу;  
*допоміжні речовини:* кислота борна, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Краплі очні.

**Фармако терапевтична група.** Засоби, що застосовуються в офтальмології. Антибіотики. Хлорамфенікол. Код АТC S01A A01.

**Клінічні характеристики.**

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

**Противоказання .** 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 слезотечу. Алергічні реакції, включаючи висипання, ангіоневротичний набряк, кропив'янку, свербіж. Можливий головний біль, 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.**

**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.

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 кришталик препарат не проникає.

**Фармацевтичні характеристики.**

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

**Термін придатності.** 2 роки.

Після розкриття флакона – 15 діб.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі не вище 25°C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 5 або 10 мл 0,25 % розчину у флаконах скляних. По 1 або 5 флаконів у комплекті з кришкою-крапельницею у картонній пацці.

По 10 мл 0,25 % розчину у флаконах пластикових. По 1 флакону у картонній пацці.

**Категорія відпуску .** За рецептом.

**Виробник.** ПрАТ «БІОФАРМА»;

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА».

**Місцезнаходження.** Україна, 03680, м . Київ, вул. М.Амосова, 9;

Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37.