

## **Состав**

*действующее вещество:* левомицетин;

1 мл раствора содержит левомицетина 0,01 г;

*вспомогательные вещества:* этанол 70%.

## **Лекарственная форма**

Раствор для наружного применения, спиртовой.

*Основные физико-химические свойства:* прозрачная, бесцветная или с чуть желтоватым оттенком жидкость с запахом спирта.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Антибиотики для местного применения. Код АТХ D06A X02.

## **Фармакодинамика**

Препарат оказывает антимикробное, преимущественно бактериостатическое действие при местном применении в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, нарушая процессы синтеза белка. Влияет на возбудителей, устойчивых к антибиотикам группы пенициллина, стрептомицина, сульфаниламидов. Устойчивость к хлорамфениколу развивается медленно.

## **Фармакокинетика**

При наружном применении хлорамфеникол плохо проникает через неповрежденную кожу и слизистые оболочки, поэтому резорбтивное действие его слабое. В среднем противомикробный эффект сохраняется в течение 6-12 часов.

## **Показания**

Наружно - при ожогах, порезах, трещинах кожи, заболеваниях кожи, сопровождающихся гнойно-воспалительным поражением.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, острая интермиттирующая порфирия, кожные заболевания (псориаз, экзема, грибковые поражения), период беременности и кормления грудью.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Нежелательно одновременное применение с препаратами, угнетающими кроветворение (сульфаниламидами, цитостатиками, производными пипразолина).

### **Особенности применения**

Применение препарата может привести к сенсibilизации кожи, сопровождающееся развитием реакции повышенной чувствительности при дальнейшем применении этого препарата наружно или в виде лекарственных форм системного действия.

При наличии гнойных или некротических масс антибактериальное действие препарата сохраняется.

При длительном (более 1 месяца) применении препарата необходимо осуществлять контроль состояния периферической крови.

Не допускать попадания в глаза, на слизистые оболочки.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Не исследовалась.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Препарат противопоказан в период беременности или кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Применять взрослым и детям старше 1 года. Смазывать пораженные участки кожи (можно применять под окклюзионную повязку). Для лечения ран и ожогов препарат наносить на пораженные участки кожи 4-5 раз в сутки.

Длительность лечения зависит от течения патологического процесса, его выраженности и достигнутого эффекта.

## **Дети**

Не применять детям до 1 года.

## **Передозировка**

При передозировке препарата возможно раздражение кожи и слизистых оболочек, местные аллергические реакции в виде сыпи, зуда, покраснения и отечности тканей или усиление проявлений других побочных реакций. Лечение симптоматическое.

## **Побочные реакции**

При применении препарата возможно развитие аллергических реакций, в том числе кожные высыпания, зуд, дерматиты, жжение, гиперемия, ангионевротический отек, крапивница. В таких случаях применение препарата необходимо прекратить.

## **Срок годности**

2 года.

## **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С. Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 25 мл во флаконе. По 1 флакону в пачке или без пачки.

## **Категория отпуска**

Без рецепта.

## **Производитель**

ЗАО Фармацевтическая фабрика «Виола».

## **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Украина, 69063, г. Запорожье, ул. Академика Амосова, 75.

## **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).