

Состав

действующее вещество: левомецетин;

1 мл раствора содержит левомецетина 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 пиразолина).

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 отека 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](#).