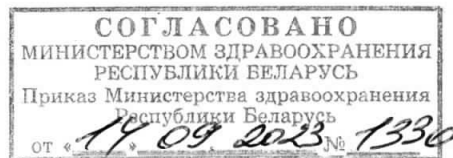


НД РБ
0204Б-2019



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

Левомецетин, 2,5 мг/мл, раствор спиртовой для наружного применения
Действующее вещество: Хлорамфеникол/ Chloramphenicol.

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните этот листок-вкладыш, возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу. Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже, если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Левомецетин и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Левомецетин.
3. Применение препарата Левомецетин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Левомецетин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЛЕВОМИЦЕТИН И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Левомецетин является антибиотиком широкого спектра действия. Активен в отношении большинства микроорганизмов, устойчивых к действию других антибиотиков (пенициллину, тетрациклинам, сульфаниламидам).

Левомецетин применяется для:

- лечения бактериальных инфекций кожи (пиодермия, фурункулез, карбункул) легкой степени, вызванные чувствительными микроорганизмами;
- обработки поверхностных повреждений (ссадин, царапин, укусы насекомых).

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЛЕВОМИЦЕТИН

Не применяйте Левомецетин если у Вас:

- повышенная чувствительность к действующему веществу или любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6;
- заболевание кроветворной системы (угнетение костно - мозгового кроветворения);
- генетические заболевания (острая интермиттирующая порфирия и дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы);
- печеночная и/или почечная недостаточность;
- заболевания кожи (псориаз, экзема, грибковые поражения);
- острые воспалительные процессы с нарушениями целостности кожи;
- беременность;
- период грудного вскармливания.

Препарат Левомецетин противопоказан к применению детям до 1 года.

Особые указания и меры предосторожности

В процессе лечения необходим постоянный контроль показателей крови.

При нанесении на большую поверхность с одновременным приемом этанола возможно развитие гиперемии кожных покровов, сердцебиение, тошнота, рвота, кашель, судороги (дисульфирамоподобные реакции).

Препарат Левомецетин, раствор спиртовой для наружного применения легко воспламеняется, поэтому его необходимо хранить в плотно закрытой таре вдали от источников возгорания.

Дети и подростки

Препарат Левомецетин, раствор спиртовой для наружного применения противопоказан к применению детям до 1 года.

Другие препараты и препарат Левомецетин

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы применяете, применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Значимое взаимодействие с другими лекарственными препаратами маловероятно, вследствие незначительного всасывания через кожу. Нежелательно одновременное применение с препаратами, угнетающими кроветворение (некоторые антибиотики, противоопухолевые препараты, анальгин, бутадиион).

Сообщите Вашему врачу, если это относится к Вам.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат противопоказан в период беременности и кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Данных о влиянии препарата Левомецетин, раствор спиртовой для наружного применения на способность управлять автомобилем и потенциально опасной техникой нет.



3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕВОМИЦЕТИН

Всегда применяйте препарат Левомецетин в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза и способ применения

Препарат наносят на пораженную поверхность несколько раз в сутки. Длительность применения зависит от характера патологического процесса, его выраженности и достигнутого эффекта.

Способ применения

Только для наружного применения.

Если Вы применили препарат Левомецетин больше, чем следовало

При передозировке препарата возможно раздражение кожи и слизистых оболочек, местные реакции в виде сыпи, зуда, покраснения и отека тканей.

Если Вы забыли применить препарат Левомецетин

В случае пропуска дозы препарата следует продолжить лечение, нанося на кожу такое количество раствора, как и раньше.

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам Левомецетин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

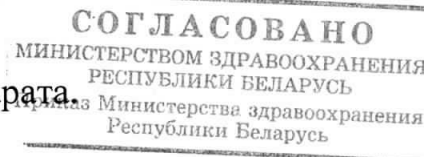
При применении препарата Левомецетин могут быть аллергические реакции: кожная сыпь, зуд, покраснения, отечность тканей.

При наружном применении этиловый спирт, который входит в состав препарата Левомецетин, частично всасывается в кожу и слизистые оболочки и может нарушать функции центральной нервной системы. Вдыхание паров этилового спирта может вызвать сонливость и головную боль.

При длительном применении возможны нарушения со стороны крови, функции печени и почек, нарушение микрофлоры кишечника.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете



получить больше сведений о безопасности препарата.
Республика Беларусь
220037, г. Минск. Товарищеский пер., 2а
РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242-00-29.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕВОМИЦЕТИН

Условия хранения

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.
Храните в оригинальной упаковке для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Дата истечения срока годности (срока хранения)

Срок годности 3 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Левомецитин содержит:

Действующим веществом является хлорамфеникол.

Вспомогательные вещества: этиловый спирт 70 %.

Внешний вид препарата Левомецитин и содержимое упаковки

Прозрачная, бесцветная или со слегка желтоватым оттенком жидкость с запахом спирта.

По 25 мл во флаконах из стекла, закупоренных пробками или пробками-капельницами и крышками навинчиваемыми. Каждый флакон вместе с листком-вкладышем помещают в картонную пачку.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь

Минская обл., г. Борисов, 222518, ул. Чапаева, 64

тел.+375(177)735612, 744280

e-mail: market@borimed.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр

экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.
Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

0204Б-2019