

НД РБ

0204Б-2019



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

**Левомицетин, 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 Левомицетин и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Левомицетин.
3. Применение препарата Левомицетин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Левомицетин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

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

Левомицетин применяется для:

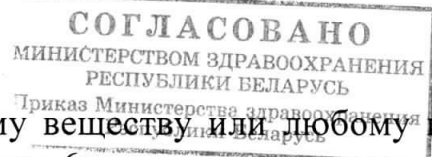
- лечения бактериальных инфекций кожи (пиодермия, фурункулез, карбункул) легкой степени, вызванные чувствительными микроорганизмами;
- обработки поверхностных повреждений (ссадин, царапин, укусы насекомых).

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

### 2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЛЕВОМИЦЕТИН

Не применяйте Левомицетин если у Вас:

0204 Б-2019



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

#### **Дети и подростки**

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

#### **Другие препараты и препарат Левомицетин**

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, бутадион).

Сообщите Вашему врачу, если это относится к Вам.

#### **Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

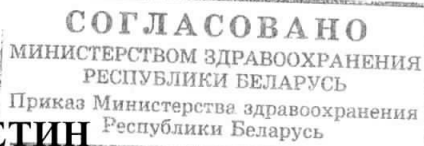
Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат противопоказан в период беременности и кормления грудью.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

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

0204Б-2019



### **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕВОМИЦЕТИН**

Всегда применяйте препарат Левомицетин 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 Левомицетин больше, чем следовало**

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

#### **Если Вы забыли применить препарат Левомицетин**

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 Левомицетин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

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

При наружном применении этиловый спирт, который входит в состав препарата Левомицетин, 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.

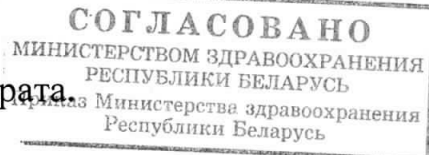
#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

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

0204 Б-2019

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 Левомицетин содержит:**

*Действующим веществом является хлорамфеникол.*

*Вспомогательные вещества: этиловый спирт 70 %.*

### **Внешний вид препарата Левомицетин и содержимое упаковки**

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

По 25 мл во флаконах из стекла, укупоренных пробками или пробками-капельницами и крышками навинчивающими. 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

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Іриказ Міністэрства здравоохранения  
Республики Беларусь

экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

НД РБ

0204 Б - 2019