

Сімейна медицина

ISSN 2307-5112

№5 '2016 (67)

ЖУРНАЛ ВИХОДИТЬ
3 ВЕРЕСНЯ 1999 РОКУ

НАУКОВО-ПРАКТИЧНИЙ ЖУРНАЛ

ДИСТАНЦІЙНЕ НАВЧАННЯ 6

АНАЛІЗ ВИКОРИСТАННЯ
МЕТОДІВ АКУПУНКТУРНОЇ
ДІАГНОСТИКИ У ХВОРИХ
НА РОЗСІЯНИЙ СКЛЕРОЗ
ЗА УМОВ КОМОРБІДНОСТІ 60

КЛІНІЧНИЙ СТАТУС
І ПОРУШЕННЯ ЛІПІДНОГО
ОБМІНУ ТА АНТИОКСИДАНТНОГО
ЗАХИСТУ У ХВОРИХ
НА ІШЕМІЧНУ ХВОРОБУ
СЕРЦЯ ЗАЛЕЖНО ВІД СТАНУ
БЮЦЕНОЗУ КИШЕЧНИКУ 71

КЛІНІЧНИЙ ПЕРЕБІГ СИНДРОМУ
ПОДРАЗНЕНОГО КИШЕЧНИКУ
У ХВОРИХ МОЛОДОГО ВІКУ
НА НЕЙРОЦИРКУЛЯТОРНУ
ДИСТОНІЮ 104

ВЕДЕННЯ ХВОРИХ
З ГАСТРОЕЗОФАГЕАЛЬНОЮ
РЕФЛЮКСНОЮ ХВОРОБОЮ
НА ПЕРВИННОМУ ЕТАПІ
МЕДИЧНОЇ ДОПОМОГИ 114

МЕДИЧНІ КАДРИ ТА ЇХНІЙ
ПРОФЕСІЙНИЙ РІВЕНЬ –
ОСНОВНА СКЛАДОВА РОЗВИТКУ
СІМЕЙНОЇ МЕДИЦИНИ 126

ЛЕВОЛЕТ

ЛЕВОФЛОКСАЦИН 500 мг №10

ПРАВИЛЬНЫЙ ВЫБОР



Dr.Reddy's

Выдержка из инструкции к медицинскому применению препарата Леволет

Состав: действующее вещество: левофлоксацин. 1 таблетка содержит левофлоксацина 500 мг в виде левофлоксацина гемидрата;

Фармакотерапевтическая группа

Антибактериальные средства группы хинолоны. Фторхинолоны. Код АТХ J01M A12.

Показания.

- Пневмония.
- Обострение хронического бронхита.
- Острый синусит.
- Хронический бактериальный простатит.
- Остаточные и несложившиеся инфекции мочевыводящих путей (в том числе пиелонефрит).
- Инфекции кожи и мягких тканей.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к левофлоксацину, другим хинолонам или любому другому компоненту препарата; эпилепсия; пациенты с жалобами на побочные реакции со стороны сухожилий после предыдущего применения хинолонов.

Применение в период беременности или кормления грудью. По результатам исследований и возможности повреждения хинолонами суставного хряща растущего организма, левофлоксацин нельзя назначать беременным и женщинам, которые кормят грудью. Если во время лечения левофлоксацином наступила беременность, об этом следует сообщить врачу.

Дети. Детям нельзя применять левофлоксацин из-за возможного повреждения суставного хряща.

Побочные реакции. Мелко (включая Candida и пролиферацию других резистентных микроорганизмов), зуд и покраснение кожи, общие реакции повышенной чувствительности (анафилактические и анафилоидные) с такими признаками как крапивница, стеснение в горле, одышка, тяжелая одышка, а также отек кожи и слизистой оболочки (например, кожи лица и слизистой оболочки глотки), внезапное снижение артериального давления и шок, удлинение QT-интервала, повышенная чувствительность к солнечному и ультрафиолетовому излучению, высыпания на коже и слизистой оболочке, гипертермия, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз (синдром Лайелля), эксфолиативная мультиформная эритема, тошнота, диарея, вагинальные выделения, запоры, стоматит, отсутствие аппетита, рвота, боль в животе, расстройства пищеварения, панкреатит, диспепсия, спазмы в кишечнике, которая иногда может быть признаком воспаления кишечника, в том числе псевдомембранозного колита и др.

Упаковка. По 10 таблеток в блистере, по 1 блистеру в картонной коробке.

Категория отпуска. По рецепту.

Прокладочный материал для стерилизации в области заражения, 500 мг активного вещества, и предназначен для распространения на специализированных предприятиях в медицинской практике, а также на других медицинских предприятиях (СЗЗ). Перед назначением лекарственного средства необходимо ознакомиться с инструкцией к медицинскому препарату. Если Вы не являетесь специалистом в области здравоохранения и данный материал попал к Вам по ошибке, пожалуйста, уничтожьте его.

За дополнительной информацией обращайтесь по адресу: Представительство «Др. Редди» Laboratories, Украина, Соловьев шоссе, 103, оф. 11-3, г Киев, Украина, 03137, тел. +38044 3031317 12 LEV-08/06/2016