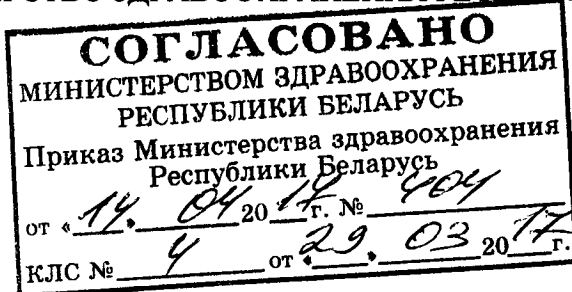


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ
(информация для пациентов)
по медицинскому применению лекарственного средства
ЛЕЙЦИН

Торговое название: Лейцин.

Международное непатентованное название: нет.

Форма выпуска: таблетки.

Описание: таблетки белого или слегка желтоватого цвета, плоскоцилиндрические с риской и фаской, допускается наличие мраморности.

Состав: каждая таблетка содержит:

действующее вещество: L-лейцина – 100,0 мг;

вспомогательные вещества: кальция стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, метилцеллулоза, лактозы моногидрат.

Фармакотерапевтическая группа: Прочие средства, которые воздействуют на систему пищеварения и процессы метаболизма. Аминокислоты и их производные.

Код ATC: A16AA.

Фармакологическое действие

Лейцин оказывает анаболическое действие, активирует процессы биосинтеза аминокислот, их предшественников и метаболитов, является исходным веществом для синтеза белка и эндогенных биорегуляторов.

Показания к применению

Применяется в качестве корректора аминокислотного дисбаланса у пациентов с онкологическими заболеваниями при проведении специфического лечения, в предоперационной медикаментозной подготовке, при проведении полихимиотерапии.

Способ применения и дозы

Назначается внутрь по 100 мг в сутки. Продолжительность курса не менее 1 недели и не более 8 недель. Повторные курсы при необходимости могут проводиться через 2-3 недели. Предоперационная подготовка – 200 мг 3 раза в сутки в течение 1 недели до операции, в послеоперационном периоде – по 100-200 мг 3 раза в сутки до 2-4 недель.

При радио- и химиотерапии – курсами по 2-4 недели в дозах 100-200 мг на прием 2-3 раза в сутки.

Побочные действия

Реакция гиперчувствительности: сыпь, кожный зуд.

В случае возникновения вышеперечисленных побочных реакций или побочных реакций, не указанных данной инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, необходимо обратиться к врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к лейцину и другим компонентам лекарственного средства; детский возраст до 18 лет, беременность, период кормления грудью.

Передозировка

Информация о случаях передозировки отсутствует.

Меры предосторожности

Лекарственное средство содержит лактозу. У пациентов с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы Лаппа или глюкозо-галактозной мальабсорбцией применение лекарственного средства не рекомендуется.

Применение у лиц с заболеваниями печени и почек. В настоящее время данные, подтверждающие необходимость коррекции дозы лекарственного средства у пациентов с заболеваниями печени и почек, отсутствуют.

Применение во время беременности и в период лактации. Эффективность и безопасность применения лекарственного средства при беременности и лактации не установлены.

Влияние на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами. Не влияет на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не выявлено.

Условия хранения

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Срок годности

2 года. Лекарственное средство не должно применяться по истечении срока годности.

Упаковка

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке.

По одной, две или три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

Условия отпуска

Без рецепта.

Производитель:

РУП "Белмедпрепараты",
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,
ул. Фабрициуса, 30, т./ф.: (+375 17) 220 37 16,
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

