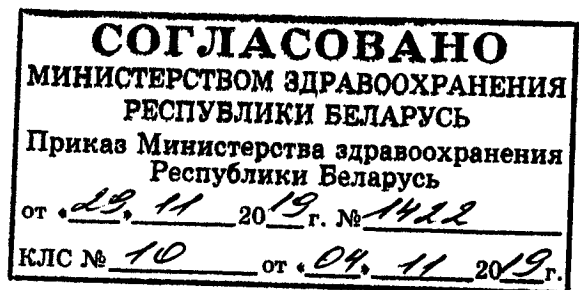


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациента) по медицинскому применению лекарственного средства **ЛЕВАМИЗОЛ**

Перед применением данного лекарственного средства полностью прочитайте этот 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, обращайтесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре.

Это лекарственное средство назначено именно Вам. Не передавайте его другим. Оно может навредить этим людям, даже, если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе «Побочное действие» листка-вкладыша.

**Торговое название:** Левамизол.

**Международное непатентованное наименование:** Levamisole.

**Форма выпуска:** таблетки 50 мг и 150 мг.

**Описание:** таблетки круглые, плоские с обеих сторон, почти белого цвета, допускается мраморность, с риской и фаской; дозировкой 150 мг – без риски.

Риска на таблетке дозировкой 50 мг предназначена для деления на равные половины.

**Состав:** одна таблетка содержит: действующего вещества – левамизола – 50 мг или 150 мг (в виде левамизола гидрохлорида 59 мг или

177 мг соответственно); вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, сахарин натрия, тальк, повидон К-30, магния стеарат, кукурузный крахмал.

**Фармакотерапевтическая группа:** антигельминтные средства.

Средства для лечения нематодозов. Производные имидазотиазола.

**Код АТХ:** P02CE01.

### **Показания к применению**

Лечение гельминтозов, вызванных круглыми червями. аскаридоз, некатороз и анкилостомидоз.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к одному из компонентов лекарственного средства;
- агранулоцитоз, вызванный лекарственными средствами (в анамнезе);
- период лактации;
- детский возраст до 3 лет.

Для таблеток 150 мг детский возраст является противопоказанием!

### **Способ применения и режим дозирования**

Лекарственное средство целесообразно принимать после еды вечером, запивая небольшим количеством воды. В приеме слабительных или специальной диете нет необходимости. При необходимости прием лекарственного средства можно повторить через 7–14 дней.

#### *Дети с 3 до 18 лет. Таблетки 50 мг*

Рекомендуемая доза: 2,5 мг/кг массы тела однократно.

*Детям от 3 до 6 лет (10–20 кг) – 25–50 мг (1/2–1 таблетка); от 6 до 10 лет (20–30 кг) – 50–75 мг (1–1,5 таблетки); от 10 до 14 лет (30–40 кг) – 75–100 мг (1,5–2 таблетки) однократно.*

#### *Взрослые. Таблетки 150 мг*

*Взрослым назначается однократно одна таблетка по 150 мг.*

*Применение у пациентов пожилого возраста, лиц с нарушениями функции печени и почек.* Выполнение коррекции дозы левамизола или режима его введения у таких групп пациентов не ожидается.

В случае пропуска очередного приема препарата рекомендуется принять дозу в соответствии с назначенным режимом дозирования, не удваивая количество лекарственного средства.

### **Побочные действия**

Подобно всем лекарственным средствам Левамизол может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Информация о нежелательных реакциях представлена в соответствии с системно-органной классификацией и частотой встречаемости. Категории частоты встречаемости определялись по следующей классификации: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $<1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $<1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$  к  $<1/1\ 000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), частота известна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

*Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:* частота неизвестна – при применении больших доз или при длительной терапии возможна лейкопения, агранулоцитоз.

*Нарушения со стороны иммунной системы:* частота не известна – аллергические реакции (кожная сыпь).

*Нарушения со стороны нервной системы:* нечасто – головная боль, бессонница, головокружение, судороги; частота неизвестна – имеются отдельные сообщения о развитии энцефалопатии через 2–5 недель после приема лекарственного средства. Связь энцефалопатии с приемом левамизола не вполне убедительна. У большинства пациентов она была обратимой, а ранее применение глюкокортикоидной терапии улучшало прогноз.

*Нарушения со стороны сердца:* частота неизвестна – ощущение сердцебиения.

*Желудочно-кишечные нарушения:* очень часто – боли в животе; часто – диспепсические явления, такие как тошнота, рвота, диарея.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:* нечасто – кожный зуд.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

## **ОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ТЕСТУВАНИИ ВЕЛАРУСЬ  
ДЛЯ КОМПЮНЧУРАДКА

Фонд кластерства и развоевания  
Республики Беларусь

## Республики Беларусь

© TOM HEDGE

*Общие нарушения и реакции в месте введения* **Лихардика** *Лихардика*

Пациент должен быть проинформирован о том, что в случае возникновения перечисленных побочных реакций, а также реакций, не указанных в листке-вкладыше, необходимо обратиться к врачу.

## Сообщение о нежелательных побочных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включая сообщения о неэффективности лекарственных средств. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При одновременном приеме лекарственного средства со спиртными напитками наблюдаются дисульфирамоподобные явления.

Требуется осторожность при применении Левамизола с лекарственными средствами, влияющими на кроветворение.

При одновременном приеме лекарственного средства с кумариноподобными антикоагулянтами протромбиновое время может удлиниться, поэтому необходимо скорректировать дозу перорального антикоагулянта. Левамизол увеличивает уровень фенитоина в крови, поэтому при одновременном их применении необходимо контролировать уровень фенитоина в крови. Левамизол нельзя одновременно применять с липофильными лекарственными средствами, такими как тетрахлорметан, тетрахлорэтилен, масло хеноподия, хлороформ или эфир, так как его токсичность может усилиться.

Применение левамизола одновременно с альбендазолом значительно уменьшало площадь под кривой (AUC) сульфоксида альбендазола.

Безопасность и эффективность одновременного альбендазолом не установлена.

Левамизол, применяемый вместе с ивермектином, значительно увеличивал площадь под кривой ивермектина (AUC). Безопасность и эффективность одновременного применения левамизола с ивермектином еще не установлена.

### **Меры предосторожности**

Во время и после приема лекарственного средства, в течение 24 часов нельзя употреблять спиртные напитки. Не доказано, что левамизол, применяемый в качестве антигельминтного средства, угнетает нервную систему.

*Принимать с осторожностью при печеночной и/или почечной недостаточности, угнетении костномозгового кроветворения.*

#### *Особые предостережения относительно вспомогательных веществ*

Левамизол содержит лактозу. Пациенты с наследственными нарушениями (непереносимость галактозы, лактазная недостаточность Лаппа и нарушение всасывания глюкозы-галактозы) не должны принимать это лекарственное средство.

#### ***Фертильность, беременность, лактация***

*Беременность.* Беременным лекарственное средство можно назначать только в том случае, если ожидаемая польза превосходит возможный риск применения лекарственного средства.

Левамизол не оказывал тератогенного действия у животных, но в дозах, токсичных для матери наблюдалась эмбриотоксичность. Достаточные и адекватные контролируемые исследования у беременных не проводились.

*Лактация.* Не известно, выделяется ли левамизол с материнским молоком, но он выделяется с коровьим молоком. В связи с возможностью возникновения нежелательных побочных реакций у грудного ребенка, необходимо решить, прекратить ли кормление грудью или прекратить прием лекарственного средства, в зависимости от того, насколько необходимо

принимать препарат для матери.

**Фертильность.** Исследования на животных ~~не показали влияния~~  
левамизола на фертильность.

### ***Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами***

Установлено, что левамизол не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами, хотя следует иметь в виду риск развития энцефалопатии – очень редкого нежелательного побочного эффекта на фоне лечения.

### **Передозировка**

**Симптомы.** При введении большой дозы левамизола (свыше 600 мг) были описаны следующие признаки интоксикации: тошнота, рвота, сонливость, судороги, понос, головная боль, головокружение и спутанность сознания, лейкопения и агранулоцитоз/нейтропения.

**Лечение.** При случайной передозировке, если после приема лекарственного средства не прошло много времени, можно промыть желудок. Необходим мониторинг жизненных показателей и проведение симптоматической терапии.

При наличии признаков антихолинэстеразного действия можно ввести атропин.

### **Упаковка**

1 или 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

1 контурную ячейковую упаковку по 10 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают в пачку ( $\text{№}10 \times 1$ ).

1, 2, 3 или 4 контурные ячейковые упаковки по 1 таблетке вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона ( $\text{№}1 \times 1$ ,  $\text{№}1 \times 2$ ,  $\text{№}1 \times 3$ ,  $\text{№}1 \times 4$ ).

### **Условия хранения**

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

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении ~~срока годности, указанного~~ на упаковке.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

**Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64,  
e-mail: market@borimed.com, http://www.borimed.com,  
тел/факс +375 (177) 735612, 731156.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь