



## 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, метилцеллюлоза, лактозы моногидрат.

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

**Код АТС:** 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 °С.

### **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

---

