

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
САЛАМАТТЫК САКТОО
МИНИСТРЛИГИНИН
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ
КАРАЖАТТАРЫ ЖАНА
МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР
ДЕПАРТАМЕНТИ



ДЕПАРТАМЕНТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы
Бишкек ш., 3- линия көчөсү, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика
г.Бишкек, ул. 3-я линия, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08
E-mail: dlsmi@pharm.kg

_____ № _____

На № _____ от _____

**Информационное письмо для
специалистов здравоохранения**

02.03.2026г.

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Европейское агентство по лекарственным средствам (ЕМА) рекомендует отозвать регистрационные удостоверения на лекарственные препараты, содержащие левамизол.

Согласно рекомендации European Medicines Agency (EMA), принято решение об изъятии с рынка Европейского союза лекарственных препаратов, содержащих левамизол. Основанием для данной рекомендации послужили выводы Комитета по оценке рисков в сфере фармаконадзора (PRAC) EMA о риске развития серьезной нежелательной реакции — лейкоэнцефалопатии.

Проведенный общеевропейский обзор спонтанных сообщений, данных научной литературы и экспертных заключений специалистов в области инфекционных заболеваний и неврологии подтвердил, что применение левамизола может быть связано с развитием лейкоэнцефалопатии и демиелинизирующих поражений центральной нервной системы. Данные случаи зарегистрированы как при применении по зарегистрированным показаниям, так и при использовании не по назначению, злоупотреблении или случайном воздействии.

Установлено, что симптомы лейкоэнцефалопатии могут возникать даже после однократного приема левамизола, а клинические проявления способны развиваться в течение нескольких месяцев после завершения лечения. Неврологическая симптоматика варьируется в зависимости от локализации поражения и может включать: мышечную слабость, нарушения речи, когнитивные расстройства, атаксию, парезы.

Учитывая серьезность и непредсказуемость развития данной нежелательной реакции, а также наличие альтернативных



противогельминтных препаратов, разрешенных к применению, специалистам здравоохранения рекомендуется:

- учитывать потенциальный риск при назначении лекарственных препаратов, содержащих левамизол;
- информировать пациентов о возможных неврологических симптомах;
- при появлении подозрительных симптомов незамедлительно направлять пациента на неврологическое обследование;
- сообщать обо всех случаях подозреваемых нежелательных реакций в установленном порядке в систему фармаконадзора Кыргызской Республики.

Источник:

<https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-recommends-withdrawal-marketing-authorisations-levamisole-medicines>.

Заместитель директора

Джанкорозова М.К.