

Mẫu vỉ: **Levetstad 250**  
Kích thước: 67x110 mm

**Levetstad 250 Levetstad 250 Levetstad 250**  
Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg

STADA CTY TNHH LD STADA-VIỆT NAM STADA STADA-VN J.V. Co., Ltd. STADA

**Levetstad 250 Levetstad 250 Levetstad 250**  
Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg

STADA-VN J.V. Co., Ltd. STADA CTY TNHH LD STADA-VIỆT NAM STADA STADA-VN J.V. Co., Ltd.

**Levetstad 250 Levetstad 250 Levetstad 250**  
Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg Levetiracetam 250 mg

STADA-VN J.V. Co., Ltd. STADA CTY TNHH LD STADA-VIỆT NAM STADA STADA-VN J.V. Co., Ltd.

**BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC  
ĐÃ PHÊ DUYỆT**

Lần đầu: 12/06/2014

492/145 lb



Mẫu hộp: **Levetstad 250**  
Kích thước: 70x116x24 mm  
Tỉ lệ: 100%



SDK - Reg. No.:

Nhà sản xuất:  
Công ty TNHH LD STADA-VIỆT NAM  
40 Đại lộ Tự Do, KCN Việt Nam-Singapore,  
Thuan An, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam

**Thành phần:** Mỗi viên nén bao phim chứa:  
Levetiracetam ..... 250 mg  
Tá dược vừa đủ ..... 1 viên  
**Chỉ định, Cách dùng, Chống chỉ định và các thông tin khác:**  
Xin đọc trong tờ hướng dẫn sử dụng.  
**Bảo quản:** Trong bao bì kín, nơi khô, Nhiệt độ không quá 30°C.  
**Tiêu chuẩn áp dụng:** TCNSX  
**ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM  
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG**

70x116x24



KT, TỔNG GIÁM ĐỐC  
P. TỔNG GIÁM ĐỐC



DS. Phan Huy

Barcode

Manufactured by:  
STADA-VN J.V. Co., Ltd.  
40 Tu Do Avenue, Viet Nam-Singapore Industrial  
Park, Thuan An, Binh Duong Province, Vietnam.

**Composition:** Each film-coated tablet contains:  
Levetiracetam ..... 250 mg  
Excipients qs ..... 1 tablet  
**Indications, Administration, Contraindications and other precautions:**  
Read the leaflet inside.  
Store in a well-closed container, in a dry place.  
Do not store above 30°C.  
Manufacturer's specification  
**KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN  
READ THE PACKAGE INSERT CAREFULLY BEFORE USE**

PL220313

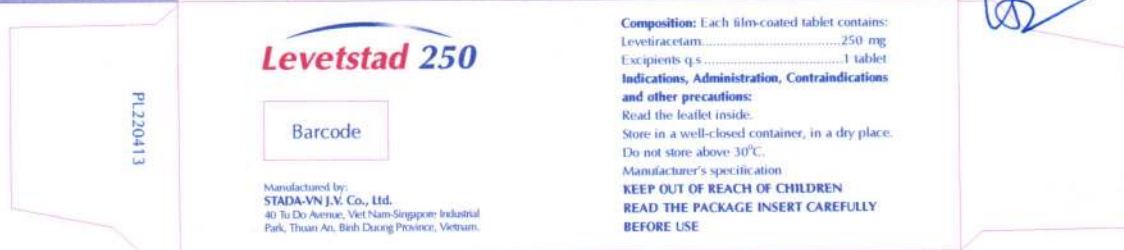
Mẫu vỉ: **Levetstad 250**  
Kích thước: 67x110 mm



Mẫu hộp: **Levetstad 250**  
Kích thước: 70x116x38 mm  
Tỉ lệ: 89%



KT. TỔNG GIÁM ĐỐC  
TỔNG GIÁM ĐỐC  
*DS. Phan Huy*



Mẫu vỉ: **Levetstad 250**  
Kích thước: 67x110 mm



Mẫu hộp: **Levetstad 250**  
Kích thước: 70x116x62 mm  
Tỉ lệ: 76%



Số lô SX - Batch No.:  
NSX - Mfg. date:  
HD - Exp. date:



70x116x62



PL220413



# Levetstad 250

## THÀNH PHẦN

Mỗi viên nén bao phim chứa:

Levetiracetam ..... 250 mg  
Tá dược vừa đủ ..... 1 viên  
(Tinh bột ngô, croscarmellose natri, povidon K30, talc, colloidal silica khan, magnesi stearat, opadry xanh).

## MÔ TẢ

Viên nén hình bầu dục, bao phim màu xanh, hai mặt khum, một mặt khắc vạch, một mặt trơn.

## ĐƯỢC LỰC HỌC

Levetiracetam là dẫn xuất của pyrrolidon (đồng phân S của alpha-ethyl-2-oxo-1-pyrrolidin acetamid), có cấu trúc hóa học không liên quan đến những thuốc chống động kinh hiện có. Levetiracetam ngăn ngừa cơn động kinh trên phạm vi rộng với mô hình động kinh cục bộ và toàn thể hóa nguyên phát trên động vật mà không ảnh hưởng đến khuynh hướng gây co giật. Chất chuyển hóa chính không có hoạt tính. Ở người, sự tác động trên cả động kinh cục bộ và toàn thể hóa nguyên phát (phóng điện kiểu động kinh đáp ứng kích phát gây ra bởi ánh sáng) đã chứng minh tác dụng dược lý phổ rộng của levetiracetam.

## ĐƯỢC ĐỘNG HỌC

Levetiracetam được hấp thu dễ dàng qua đường tiêu hóa với sinh khả dụng gần 100%; nồng độ đỉnh trong huyết tương đạt được sau khi uống khoảng 1,3 giờ và đạt trạng thái ổn định sau 2 ngày. Tỷ lệ gắn kết với protein huyết tương rất ít, dưới 10%. Levetiracetam không bị chuyển hóa nhiều, khoảng 25% liều uống bị hydroxyl hóa thành chất chuyển hóa không có hoạt tính. Khoảng 95% liều uống bị đào thải dưới dạng không đổi và chất chuyển hóa trong nước tiểu. Thời gian bán thải trong huyết tương ở người lớn và trẻ từ 12 tuổi trở lên khoảng 7 giờ, ở trẻ nhỏ hơn thời gian bán thải có thể ngắn hơn. Levetiracetam được bài tiết qua sữa mẹ.

## CHỈ ĐỊNH

Đơn trị

Điều trị động kinh khởi phát cục bộ kèm theo hoặc không kèm theo cơn toàn thể hóa thứ phát ở bệnh nhân từ 16 tuổi trở lên vừa mới được chẩn đoán động kinh.

Điều trị phối hợp

- Trong điều trị động kinh khởi phát cục bộ kèm theo hoặc không kèm theo cơn toàn thể hóa thứ phát ở người lớn và trẻ từ 12 tuổi trở lên bị động kinh.
- Trong điều trị cơn động kinh rung giật cơ ở người lớn và động kinh giật cơ thiếu niên ở trẻ từ 12 tuổi trở lên.
- Trong điều trị động kinh co cứng co giật toàn thể hóa nguyên phát ở người lớn và trẻ từ 12 tuổi bị động kinh toàn thể hóa thứ phát.

## LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG

Cách dùng

Levetstad 250 được dùng bằng đường uống với một lượng nước vừa đủ và có thể uống trong hoặc ngoài bữa ăn.

Liều lượng

Đơn trị

- Bệnh nhân từ 16 tuổi trở lên:  
Liều khởi đầu 250 mg x 2 lần/ngày và tăng lên 500 mg x 2 lần/ngày sau 2 tuần. Liều này có thể tiếp tục tăng thêm 250 mg x 2 lần/ngày mỗi 2 tuần tùy theo đáp ứng lâm sàng. Liều tối đa 1500 mg x 2 lần/ngày.
- Người lớn (≥ 18 tuổi) và trẻ vị thành niên (12 - 17 tuổi) có cân nặng ≥ 50 kg:  
Liều khởi đầu 500 mg x 2 lần/ngày. Tùy theo đáp ứng lâm sàng và khả năng dung nạp, có thể tăng lên 1500 mg x 2 lần/ngày. Có thể thêm 500 mg x 2 lần/ngày mỗi 2 - 4 tuần.
- Bệnh nhân ≥ 65 tuổi và bệnh nhân suy chức năng thận:  
Liều hằng ngày được điều chỉnh theo chức năng thận

Độ thanh thải creatinin (ml/phút)	Liều (mg)	Khoảng cách giữa 2 liều (giờ)
> 80	500 - 1500	12
50 - 79	500 - 1000	12
30 - 49	250 - 750	12
< 30	250 - 500	12
Bệnh thận giai đoạn cuối đang được thẩm phân	500 - 1000	24*

\*Sau khi thẩm phân, liều bổ sung khuyến cáo từ 250 - 500 mg.

Bệnh nhân suy gan

Không cần chỉnh liều đối với bệnh nhân suy gan từ mức độ nhẹ đến trung bình. Đối với bệnh nhân suy gan nặng thì độ thanh thải creatinin có thể không đánh giá hết được mức độ suy thận. Vì vậy nên giảm 50% liều duy trì hàng ngày khi độ thanh thải creatinin < 70 ml/phút/1,73 m<sup>2</sup>.

## CHỐNG CHỈ ĐỊNH

Mẫn cảm với levetiracetam, dẫn chất khác của pyrrolidon, hoặc bất kỳ thành phần nào khác của thuốc.

## THẬN TRỌNG

- Ngưng thuốc: Không nên ngưng thuốc đột ngột để tránh nguy cơ gia tăng các cơn động kinh. Khi ngừng thuốc, phải giảm liều levetiracetam dần dần 1 g/ngày, cách quãng 2 tuần.
- Suy thận: Điều chỉnh liều theo chức năng thận.
- Xu hướng tự tử: Tự tử, cố gắng tự tử, hay có ý định tự tử được quan sát thấy ở những bệnh nhân sử dụng thuốc chống động kinh.

## TƯƠNG TÁC THUỐC

- Các thuốc chống động kinh khác: Không có tương tác dược động đáng kể về mặt lâm sàng với các thuốc chống động kinh khác (carbamazepin, gabapentin, lamotrigin, phenobarbital, phenytoin, primidon, acid valproic). Ở trẻ nhỏ, độ thanh thải levetiracetam tăng 22% khi sử dụng đồng thời với những thuốc chống động kinh gây cảm ứng men gan. Tuy nhiên, không cần điều chỉnh liều.
- Thức ăn: Thức ăn không làm thay đổi mức độ hấp thu mà chỉ làm giảm nhẹ tốc độ hấp thu levetiracetam.

## PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ

Phụ nữ có thai

Chưa có các nghiên cứu đầy đủ và có kiểm soát trên phụ nữ mang thai. Các nghiên cứu trên động vật cho thấy levetiracetam có gây độc tính phát triển. Vì vậy chỉ nên dùng levetiracetam cho phụ nữ mang thai khi lợi ích mang lại cao hơn nguy cơ tiềm ẩn cho bào thai.

Phụ nữ cho con bú

Levetiracetam bài tiết được qua sữa mẹ. Do những phản ứng có hại nghiêm trọng tiềm ẩn trên trẻ đang bú sữa mẹ, cần cân nhắc tầm quan trọng của thuốc đối với người mẹ khi quyết định ngừng thuốc hay ngừng cho con bú.

## ẢNH HƯỞNG TRÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC

Chưa có nghiên cứu ảnh hưởng của thuốc trên khả năng lái xe và vận hành máy móc. Do tính nhạy cảm trên mỗi cá thể có thể khác nhau nên một số bệnh nhân có thể buồn ngủ hoặc có những triệu chứng khác liên quan đến thần kinh trung ương, đặc biệt khi bắt đầu điều trị hay sau khi tăng liều. Vì vậy cần thận trọng đối với những bệnh nhân khi thực hiện công việc đòi hỏi kỹ năng như lái xe, vận hành máy móc. Bệnh nhân không nên lái xe hay vận hành máy cho đến khi biết chắc chắn thuốc không ảnh hưởng đến các hoạt động này.

## TÁC DỤNG PHỤ

Rất thường gặp

- Nhiễm trùng và nhiễm ký sinh trùng: Viêm mũi họng.
- Hệ thần kinh: Buồn ngủ, đau đầu.
- Thường gặp
- Chuyển hóa và dinh dưỡng: Chán ăn.
- Tâm thần: Trầm cảm, hành vi thù địch/ hung hăng, lo âu, mất ngủ, căng thẳng/ kích động.
- Hệ thần kinh: Co giật, rối loạn thăng bằng, choáng váng, ngủ lịm, run.
- Tai và tai trong: Chóng mặt.
- Hô hấp, lồng ngực và trung thất: Ho.
- Tiêu hóa: Đau bụng, tiêu chảy, khó tiêu, buồn nôn, nôn.
- Da và mô dưới da: Phát ban.
- Rối loạn chung và tình trạng tại chỗ dùng thuốc: Suy nhược/ mệt mỏi.
- Ít gặp
- Máu và hệ bạch huyết: Giảm tiểu cầu, giảm bạch cầu.
- Chuyển hóa và dinh dưỡng: Sụt cân hoặc tăng cân.
- Tâm thần: Cố gắng tự tử, có ý nghĩ tự tử, rối loạn tâm thần, hành vi bất thường, ảo giác, giận dữ, lẩn, dễ hoảng sợ/ tình khí thất thường, kích động.
- Hệ thần kinh: Mất trí nhớ, suy giảm trí nhớ, phối hợp bất thường/ mất điều hòa, đi cảm, rối loạn tập trung.
- Mắt: Chứng nhìn đôi, nhìn mờ.
- Gan mật: Thử nghiệm chức năng gan bất thường.
- Da, mô dưới da: Rụng tóc, chàm, ngứa.
- Cơ xương và mô liên kết: Yếu cơ, đau cơ.
- Chấn thương, nhiễm độc và các biến chứng do thủ thuật: Chấn thương.
- Hiếm gặp
- Nhiễm trùng và nhiễm ký sinh trùng: Nhiễm trùng.
- Máu và hệ bạch huyết: Giảm toàn thể huyết cầu, giảm bạch cầu trung tính.
- Tâm thần: Tự tử, rối loạn nhân cách, suy nghĩ bất thường.
- Hệ thần kinh: Múa giật- múa vờn, rối loạn vận động, tăng động.
- Tiêu hóa: Viêm tụy
- Gan mật: Suy gan, viêm gan.
- Da, mô dưới da: Hoại tử biểu bì nhiễm độc, hội chứng Stevens-Johnson, hồng ban da dạng.

## QUÁ LIỀU

Triệu chứng

Buồn ngủ, kích động, hung hăng, suy giảm ý thức, suy hô hấp và hôn mê.

Điều trị

Trong trường hợp quá liều cấp, có thể gây nôn hoặc rửa dạ dày để loại bỏ thuốc. Không có thuốc giải độc đặc hiệu cho levetiracetam. Điều trị quá liều chủ yếu điều trị triệu chứng và có thể thẩm phân máu. Hiệu quả thẩm phân máu đạt được khoảng 60% đối với levetiracetam và 74% đối với chất chuyển hóa chính.

## BẢO QUẢN

Trong bao bì kín, nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C.

## HẠN DÙNG

36 tháng kể từ ngày sản xuất.

## ĐÓNG GÓI

Ví 10 viên. Hộp 3 ví.

Ví 10 viên. Hộp 6 ví.

Ví 10 viên. Hộp 10 ví.

## TIÊU CHUẨN ÁP DỤNG:

Tiêu chuẩn nhà sản xuất.

## THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN CỦA BÁC SĨ

Để xa tầm tay trẻ em

Không dùng thuốc quá thời hạn sử dụng

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

Nếu cần thêm thông tin, xin hỏi ý kiến bác sĩ

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc

Ngày duyệt lại nội dung toa: 29/03/2014

Nhà sản xuất:

STADA

## CTY TNHH LD STADA-VIỆT NAM

40 Đại lộ Tự Do, KCN Việt Nam-Singapore, Thuận An, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam  
ĐT: (+84) 650 3767470-3767471 • Fax: (+84) 650 3767469



PHÓ CỤC TRƯỞNG  
*Nguyễn Việt Hưng*

