

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
НУКЛЕКС

Склад:

діюча речовина: кислота рибонуклеїнова;
1 капсула містить кислоти рибонуклеїнової 250 мг;
допоміжна речовина: маніт (Е 421);
склад капсул: желатин, титану діоксид (Е 171).

Лікарська форма. Капсули.

Основні фізико-хімічні властивості: тверді желатинові капсули № 0 з кришечкою і корпусом білого кольору. Вміст капсули – порошок і гранули від жовтого до темно-жовтого кольору. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок, які розпадаються при надавлюванні.

Фармакотерапевтична група. Противірусні засоби. Код ATХ J05.

Засоби, що впливають на серцево-судинну систему. Кардіологічні препарати.

Код ATХ C01E B.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Має специфічну противірусну активність. В основі противірусної дії лежать механізми впливу на конформацію поверхневих антигенів та рецепторів вірусів. Пригнічує гемаглютинуючу та нейрамінідазну активність вірусів грипу та парагрипу, блокуючи проникнення вірусів у клітину та їх реплікацію і таким чином забезпечуючи профілактичну та лікувальну антивірусну дію. Пригнічує ріст концентрації інших вірусів, що спричиняють ГРВІ.

Стимулює міграцію стовбурових клітин у кістковому мозку, відновлює диференціювання, кількісний і якісний склад клітин кісткового мозку і периферичної крові. Нормалізує клітинний імунітет, підвищуючи міграцію і кооперацію Т- і В-лімфоцитів та фагоцитарну активність макрофагів, підсилюючи активність чинників неспецифічної резистентності. Має протизапальну, імуномодулючу, антиоксидантну, органопротекторну, антиішемічну та гемопоетичну активність і пригнічує підвищенну агрегацію тромбоцитів.

В основі фармакотерапевтичних ефектів препарату лежать такі механізми: стимуляція процесів клітинного метаболізму, посилення біосинтезу ендогенних нуклеїнових кислот, специфічних ферментів і протеїнів, посилення міtotичної активності клітин кісткового мозку, приведення процесів регенерації, підвищення енергозабезпечення клітин шляхом стимуляції синтезу макроергічних сполук, таких як АТФ.

Протизапальна активність забезпечується регуляцією аденозинового Ade1-рецептора, нормалізацією NO-синтетазної активності, інгібуванням окислювальних процесів у клітинних мембрاناх, стабілізацією мембрани клітин і оптимізацією окислювально-відновливих процесів у тканинах.

Специфічна противіурсна активність забезпечується зміною конформації рецепторів нейрамінідази та гемаглютинину вірусів грипу та парагрипу, а неспецифічна – підвищеннем продукування інтерферону *in vivo* і стимулюючи неспецифічного противірусного захисту.

Специфічна кардіопротекторна дія забезпечується позитивним впливом на динаміку формування зони некрозу міокарда та зменшенням остаточної маси зони некрозу, підвищеннем фракції викиду лівого шлуночка.

Регуляція гормональної системи супроводжується активацією гіпофізарно-надниркової системи зі збільшенням рівня ендогенних глюкокортикоїдів. Препарат оптимізує адренергічну та холінергічну регуляцію діяльності серця, коронарний кровообіг з участю симпатичної і парасимпатичної нервових систем. Нуклекс розслабляє коронарні судини на тлі їх адrenalінового скорочення та зменшує артеріальний тиск.

Нефропротекторні властивості забезпечуються за рахунок підвищення глобального показника функції нирок – швидкості клубочкової фільтрації.

Противіурсна ефективність. У ході клінічних досліджень II фази хворі одержували Нуклекс протягом усього терміну лікування після появи симптомів грипу або ГРВІ. Лікування, вочевидь, зменшувало на 1-3 доби тривалість клінічно значущих скарг і об'єктивної симптоматики. Ефективність лікування у пацієнтів з верифікованим діагнозом грипу або ГРВІ, які приймали Нуклекс, була майже на 30 % вища, ніж у контрольній групі. Нуклекс суттєво зменшував частоту ускладнень грипу та ГРВІ (бронхіту, пневмонії, синуситу, середнього отиту), що потребують антибіотикотерапії. Дані, отримані під час дослідження у хворих із супутніми захворюваннями серцево-судинної і/або дихальної систем, показують, що прийом Нуклексу супроводжується клінічно значущим зменшенням симптомів супутнього захворювання.

У ході дослідження ефективності та безпеки препарату Нуклекс для лікування грипу та ГРВІ у пацієнтів із серцево-судинними захворюваннями прийом препаратору Нуклекс сприяв порівняно з контролююю групою: зменшенню клінічних проявів грипу та ГРВІ на 1-3 доби раніше; стабілізації гемодинамічних показників на 1,5 доби раніше; значному покращенню або нормалізації показників ехокардіографії та ЕКГ. Препарат Нуклекс добре переноситься хворими.

Фармакокінетика.

Не вивчали.

Клінічні характеристики.

Показання.

Як противірусний препарат для профілактики і терапії ГРВІ та грипу. У комплексній терапії хронічних вірусних гепатитів, урогенітального герпесу. Як кардіопротективний засіб у комплексній терапії ішемічної хвороби серця, гострого інфаркту міокарда, ішемічної кардіоміопатії.

Протипоказання.

Індивідуальна непереносимість компонентів препарату, гемобластози (лейкози, злокісні лімфоми). Подагра.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

При лікуванні антибіотиками та вітамінами застосування препаратору в комплексній терапії значно посилює терапевтичну ефективність лікування. При одночасному застосуванні з антиагрегантами та антикоагулянтами у зв'язку з підвищеним ризику кровотечі необхідно контролювати показники згортання крові. При необхідності призначення хворим з високим рівнем сечової кислоти в анамнезі препарат рекомендується застосовувати разом з алупурінолом.

Особливості застосування.

Лікування проводити під контролем імунного статусу та рівня сечової кислоти.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Відсутній достатній клінічний досвід застосування препаратору у період вагітності або годування груддю, тому препарат не застосовувати цим категоріям пацієнтів.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Нуклекс не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Способ застосування та дози.

Як кардіопротективний препарат призначати перорально по 500 мг 2-3 рази на добу після їди. Курс лікування – 10-15 днів. Як противірусний препарат призначати перорально дорослим по 500 мг 2-3 рази на добу, до або після їди протягом 5-7 днів, а потім – по 250 мг 2 рази на добу протягом 7-14 днів. Профілактично перорально – 250 мг до або після їди на період епідемії ГРВІ та грипу.

Діти.

На даний час немає достатнього досвіду застосування Нуклексу дітям, тому не слід призначати препарат цій віковій категорії пацієнтів.

Передозування.

Симптоми передозування не виявлені.

Побічні реакції

З боку травного тракту: при пероральному застосуванні натице можливий біль в епігастрії, диспептичні прояви.

З боку обміну речовин: підвищення рівня сечової кислоти у сироватці крові.

З боку імунної системи: реакції гіперчувствливості.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Капсули по 250 мг;

по 10 капсул у білстери, 2 або 4 білстери у пачці.

Категорія відпуску. Без рецепті.

Виробник.

ТОВ «Фарма Старт».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 03124, м. Київ, б-р I. Лепсе, 8.

Заявник.

Дочірнє підприємство «БіоСел» корпорації «Баєсел Лебораторіз Корпорейшн».

Місцезнаходження заявника та/або представника заявника.

Україна, 01021, м. Київ, вул. А. Іванова, 10.