

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**НУКЛЕКС**

**Склад лікарського засобу:**

*діюча речовина:* кислота рибонуклеїнова;

1 капсула містить кислоти рибонуклеїнової у перерахуванні на 100 % речовину 250 мг;

*допоміжні речовини:* манітол.

**Лікарська форма.** Капсули.

Тверді желатинові капсули білого кольору. Вміст капсули – порошок і гранули від жовтого до темно-жовтого кольору, нерозчинний у воді, розчинний у лужних та сольових розчинах.

**Назва і місцезнаходження виробника.**

ТОВ «Фарма Старт», Україна.

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

**Назва і місцезнаходження заявника.**

Дочірнє підприємство «БіоСел», Україна.

Україна, 03143, м. Київ, вул. ак. Заболотного, 150.

**Фармакотерапевтична група.**

Кардіологічні препарати. Код АТС С01Е В.

Стимулює міграцію стовбурових клітин у кістковому мозку, відновлює диференціацію, якісний та кількісний склад клітин кісткового мозку та периферійної крові. Нормалізує клітинний імунітет, підвищуючи міграцію та кооперацію Т- і В-лімфоцитів та фагоцитарну активність макрофагів, підсилюючи активність факторів неспецифічної резистентності. Має протизапальну активність та пригнічує підвищену агрегацію тромбоцитів.

В основі фармакотерапевтичних ефектів препарату лежать наступні механізми: стимулювання процесів клітинного метаболізму, посилення біосинтезу ендогенних нуклеїнових кислот, специфічних протеїнів та ферментів; посилення мітотичної активності клітин кісткового мозку, прискорення процесів регенерації; підвищення енергозабезпечення клітини шляхом стимулювання синтезу макроергічних сполук, таких як АТФ; нормалізація NO-синтезної активності, інгібування окисних процесів у клітинних мембранах, стабілізація мембран клітин та оптимізація окисно-відновних процесів у тканинах; підвищення продукції інтерферону та стимулювання противірусного захисту; активація гіпофізарно-надниркової системи зі збільшенням рівня ендогенних глюкокортикоїдів.

**Показання для застосування.**

Як кардіопротекторний засіб у комплексній терапії ішемічної хвороби серця, гострого інфаркту міокарда, ішемічної кардіоміопатії.

**Протипоказання.**

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

**Особливі застереження.**

Лікування проводять під контролем імунного статусу та рівня сечової кислоти.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

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

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

Дані про вплив препарату на здатність керувати автотранспортом або виконувати роботу, що вимагає підвищеної уваги та швидкості психомоторних реакцій, відсутні.

**Діти.**

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

**Спосіб застосування та дози.**

Призначають перорально дорослим – по 500 мг (дві капсули) 2-3 рази на добу після їди. Курс лікування – 10-15 днів. Профілактично перорально дорослим – по 50 мг після їди протягом 3-4 місяців, двічі на рік.

**Передозування.**

Симптоми передозування не виявлені.

**Побічні ефекти.**

*З боку травного тракту:* при пероральному застосуванні натщесерце може з'явитися біль в епігастрії.

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

Можливі прояви гіперчутливості, що вимагають проведення гіпосенсибілізуючої терапії. Лікування проводять під контролем імунного статусу.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

При одночасному застосуванні з антиагрегантами та антикоагулянтами, у зв'язку з підвищенням ризику кровотеч, необхідно контролювати показники згортання крові. При лікуванні антибіотиками та вітамінами застосування препарату в комплексній терапії значно посилює терапевтичну ефективність лікування. При високому рівні сечової кислоти препарат рекомендується застосовувати разом з алопуринолом.

**Термін придатності.**

3 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °С у сухому, захищеному від світла та недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

Капсули 250 мг по 10 шт. у блістерах; по 2 або 4 блістери у пачці з картону або по 80 шт. у контейнері; 1 контейнер у пачці.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.