



ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

(информация для специалистов)

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Нуклеавир, мазь для наружного применения.

Международное непатентованное наименование:
отсутствует.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Один грамм мази содержит *действующее вещество*: циклоцитидинмонофосфат (в виде циклоцитидинмонофосфата моногидрата) – 50 мг.

Полный список вспомогательных веществ см. в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Мазь для наружного применения.

Мазь белого или белого с серовато-желтоватым оттенком цвета.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1 Показания к применению

- инфекции кожи и слизистых оболочек, вызванные вирусом простого герпеса, включая первичный и рецидивирующий генитальный герпес;
- первичные и рецидивирующие инфекции, вызванные вирусом опоясывающего лишая у пациентов без нарушения иммунитета.

Лекарственный препарат особенно показан к применению у пациентов с хроническим рецидивирующим течением герпесвирусной инфекции, при резистентности к стандартной антигерпетической терапии.

4.2 Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Нуклеавир наносят на очаг поражения 5 раз в сутки с интервалом 4 часа.

Рекомендуемая продолжительность лечения

- у пациентов с простым пузырьковым лишаем (*Herpes simplex*) и генитальным герпесом (*Herpes genitalis*) – не менее 7-14 дней;
- у пациентов с опоясывающим лишаем (*Herpes zoster*) – 14-21 день.

Лечение лекарственным препаратом необходимо продолжать в течение 3 дней после исчезновения признаков заболевания.

Применение у детей

В связи с отсутствием адекватных данных рекомендуется с осторожностью применять препарат у данной категории пациентов.

Способ применения

Только для наружного применения.

Лекарственный препарат не может применяться для лечения офтальмогерпеса и других заболеваний глаз.

4.3 Противопоказания

- гиперчувствительность к циклоцитидинмонофосфату или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1;
- беременность и период лактации (эффективность и безопасность не изучены).

(см. раздел 4.6).

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

4.4 Особые указания и меры предосторожности при применении

Лечение рекомендуется начинать при появлении самых первых признаков заболевания.
Применение у детей

Эффективность и безопасность применения препарата Нуклеавир у детей не изучены. Рекомендуется применять препарат с осторожностью у данной категории пациентов.

4.5 Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Возможно одновременное назначение препарата Нуклеавир со следующими лекарственными препаратами:

- мазь цинковая;
- раствор бриллиантового зеленого 2% спиртовой.

Нежелательные реакции не наблюдались при одновременном применении со следующими лекарственными препаратами:

- бензилпенициллин (в виде натриевой и новокаиновой соли);
- кларитромицин;
- метронидазол;
- метамизол;
- кислота ацетилсалicyловая;
- алоэ;
- витамины В1, В6, С.

4.6 Фертильность, беременность и лактация

Клинические данные о применении лекарственного препарата Нуклеавир во время беременности и в период лактации отсутствуют, в связи с этим Нуклеавир противопоказан во время беременности и кормления грудью (см. раздел 4.3).

На период лечения лекарственным препаратом кормление грудью следует прекратить.

4.7 Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Не влияет.

4.8 Нежелательные реакции

Как правило, нежелательных реакций при применении лекарственного препарата не наблюдается.

В редких случаях возможны аллергические реакции (кожная сыпь, зуд), исчезающие после отмены препарата.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. В случае выявления нежелательных реакций при применении лекарственного препарата данную информацию следует передать в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (www.rceth.by).

Также информацию о выявленных нежелательных реакциях вы можете предоставить в адрес держателя регистрационного удостоверения – РУП «Белмедпрепараты»:

- по телефонам +375-44-781-06-00 либо +375-17-222-78-38;
- посредством электронной почты pharmacovigilance@belmedpreparaty.com.

4.9 Передозировка

Явлений передозировки при применении лекарственного препарата не описано.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**5.1 Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: Химиотерапевтические средства для наружного применения. Противовирусные средства.

Код АТХ: D06BB.

Активным началом лекарственного препарата является циклоцитидинмонофосфат (Ц-ЦМФ) – синтетический аналог пуринового нуклеозида, обладающий активностью в отношении вирусов герпеса человека, включая вирус *Herpes simplex* типов 1 и 2, вирус *Varicella Zoster*. Лекарственный препарат эффективен в случае резистентности к ацикловиру и фосфонуксусной кислоте. Обладает прямым вирус ингибирующим действием, обеспечивает полную блокаду вируса в патологическом очаге. Снижает зуд, отек, гиперемию кожи и слизистых оболочек. Предупреждает образование новых элементов сыпи, уменьшает вероятность кожной диссеминации и висцеральных осложнений, ускоряет образование корок. Способствует снижению боли при применении в острой фазе опоясывающего герпеса.

5.2 Фармакокинетические свойства

При применении лекарственного препарата активное вещество (циклоцитидинмонофосфат) практически не поступает в системный кровоток.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**6.1 Перечень вспомогательных веществ**

Макрогол 400;

Макрогол 1500.

6.2 Несовместимость

Не применимо.

6.3 Срок годности

3 года.

6.4 Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре не выше 25°C.

6.5 Характер и содержание первичной упаковки

По 5 г в тубах алюминиевых. Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

6.6 Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата или работы с ним

Нет особых требований к утилизации.

Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в соответствии с установленными национальным законодательством требованиями.

6.7 Условия отпуска

Без рецепта.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30,

тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

**8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

НД РБ

0790Б-2019

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ

Дата первой регистрации: 07 мая 2014 г.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА