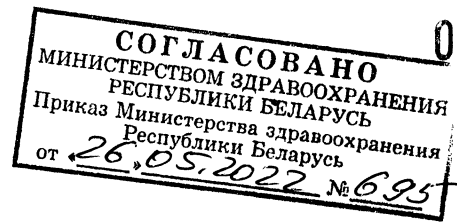


0790Б-2019



## Листок-вкладыш – информация для потребителя

### НУКЛЕАВИР, мазь для наружного применения

Действующее вещество: циклоцитидинмонофосфата моногидрат

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается после проведенного лечения, вам следует обратиться к врачу.

#### Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат НУКЛЕАВИР, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата НУКЛЕАВИР.
3. Применение препарата НУКЛЕАВИР.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата НУКЛЕАВИР.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. Что собой представляет препарат НУКЛЕАВИР, и для чего его применяют

НУКЛЕАВИР представляет собой лекарственный препарат для наружного применения, который обладает противовирусной активностью в отношении вирусов герпеса человека.

НУКЛЕАВИР замедляет распространение вирусной инфекции, предупреждает образование новых элементов сыпи, снижает вероятность осложнений, ускоряет образование корок. Лекарственный препарат способствует снижению боли при применении в острой фазе опоясывающего герпеса.

НУКЛЕАВИР применяется в лечении следующих заболеваний:

- 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.

#### 2. О чем следует знать перед применением

**Не применяйте НУКЛЕАВИР, если:**

- у вас аллергия на циклоцитидинмонофосфата моногидрат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- вы беременны или кормите грудью.

**Особые указания и меры предосторожности**

Лечение рекомендуется начинать при появлении самых первых признаков заболевания. Лекарственный препарат предназначен только для наружного применения. НУКЛЕАВИР не следует использовать для лечения герпетических поражений глаз.

Необходимо тщательно мыть руки перед и после нанесения мази, не следует прикасаться чем-либо к пораженным участкам кожи, особенно руками или полотенцем. Эти действия помогут избежать передачи инфекции другим людям.

**Применение у детей**

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

**Другие препараты и препарат НУКЛЕАВИР**

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые вы купили без рецепта врача.

Некоторые лекарственные препараты можно применять совместно с препаратом НУКЛЕАВИР:

- 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 ацетилсалициловая;
- алоэ;
- витамины В1, В6, С.

Лечащий врач решит, следует ли использовать НУКЛЕАВИР в сочетании с этими и другими лекарственными препаратами.

**Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Применение препарата НУКЛЕАВИР во время беременности и кормления грудью противопоказано. На период лечения кормление грудью следует прекратить.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Не влияет.

**3. Применение препарата НУКЛЕАВИР**

Всегда применяйте этот препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

**Режим дозирования**

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



### 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

Эффективность и безопасность у данной категории пациентов не изучены. Рекомендуется применять с осторожностью.

### Способ применения

#### *Только для наружного применения!*

НУКЛЕАВИР не следует использовать для лечения герпетических поражений глаз.

При наличии дополнительных вопросов касательно применения препарата НУКЛЕАВИР проконсультируйтесь с врачом.

### **Если вы применили препарата НУКЛЕАВИР больше, чем следовало**

Явлений передозировки при применении лекарственного препарата не описано.

Если вы считаете, что получили слишком большую дозу препарата НУКЛЕАВИР, обратитесь к врачу.

### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, НУКЛЕАВИР может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Немедленно прекратите применение препарата НУКЛЕАВИР и обратитесь к врачу, если у вас наблюдаются любые проявления аллергических реакций:**

*частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):*

- кожная сыпь;
- зуд.

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

### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», [www.rceth.by](http://www.rceth.by)).

Кроме того, 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](mailto:pharmacovigilance@belmedpreparaty.com).

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### 5. Хранение препарата НУКЛЕАВИР

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов «Годен до».

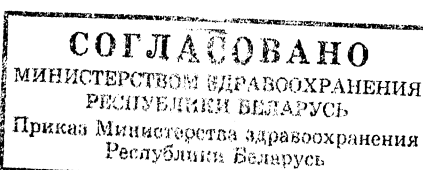
Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

0790Б-2019

Хранить при температуре не выше 25°C.

Срок годности – 3 года.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.



#### 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Один грамм мази содержит *действующее вещество*: циклоцитидинмонофосфат (в виде циклоцитидинмонофосфата моногидрата) – 50 мг;  
*вспомогательные вещества*: макрогол 400, макрогол 1500.

#### Внешний вид препарата НУКЛЕАВИР и содержимое упаковки

НУКЛЕАВИР, мазь для наружного применения, представляет собой мазь белого или белого с серовато-желтоватым оттенком цвета.

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

**Условия отпуска:** без рецепта.

#### Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

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

тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com

Листок-вкладыш пересмотрен:

