



РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»
г. Минск, Республика Беларусь

НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ, КАПСУЛЫ 100 МГ

ДП №012060 РГ ВУ
УТВЕРЖДЕНО
МОДУЛЬ 1
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
ПРИКАЗОМ ОТ 08.10.2025 № 1166
ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001

1.3. Общая характеристика лекарственного препарата, инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш), маркировка

1.3.1. Копия общей характеристики лекарственного препарата, инструкции по медицинскому применению (листка-вкладыша)

Листок-вкладыш – информация для потребителя
НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ, 100 мг, капсулы
Натрия нуклеинат

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

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем 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 или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ.
3. Прием препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ,
и для чего его применяют**

Препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ содержит действующее вещество – натрия нуклеинат, которое оказывает регулирующее действие на иммунитет. Препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ применяется в комплексной терапии:

- нарушений иммунной системы (вторичные иммунодефициты);
- инфекционных заболеваний, протекающих на фоне иммунодефицитных состояний;
- при снижении лейкоцитов (лейкопении) или аномальном снижении количества белых клеток крови (агранулоцитоз).

2. О чем следует знать перед приемом препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ
Не принимайте НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ, если:

- у вас аллергия на натрия нуклеинат или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6;
- у вас есть заболевания сердца с нарушением проводимости;
- детский возраст до 18 лет;
- вы беременны или кормите ребенка грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Во время приема препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ необходимо контролировать уровень мочевой кислоты.

Во время лечения препаратом НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ лечащий врач будет проводить периодический контроль уровня лейкоцитов в крови и состояние иммунной системы.

Дети и подростки

Не давайте препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ детям и подросткам младше 18 лет, так как эффективность и безопасность в данной возрастной группе не установлена.

Другие препараты и НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать любые другие препараты. Это относится и к любым препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Применение препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ противопоказано при беременности и кормлении грудью. На время лечения препаратом необходимо прекратить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

Вспомогательные вещества, наличие которых необходимо учитывать в составе препарата

НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ не следует применять у детей в связи с содержанием в составе красителя желтый закат (Е 110), который может вызывать аллергические реакции.

3. Прием препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Вторичные иммунодефициты, иммунодефицитные состояния

Рекомендуемая доза составляет 10-20 капсул по 100 мг в сутки, разделенных на два или три приема. Продолжительность курса лечения от 2 недель до 3 месяцев и более.

Лейкопения

Рекомендуемая суточная доза составляет 10-20 капсул по 100 мг, разделенных на 3-4 приема. Продолжительность курса лечения 10 дней и более в зависимости от течения заболевания.

Особые группы пациентов

Пациенты с нарушением функции почек, печени и пациенты пожилого возраста

Рекомендуемая доза 10-15 капсул по 100 мг в течение 2-3 недель 2 раза в год (весной и осенью).

Дети

Противопоказан у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Способ применения

Препарат применяют внутрь после еды.

Если вы забыли принять препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ

Если вы пропустили прием дозы препарата, примите дозу, как только вспомните об этом. Однако, если пришло время для приема следующей, пропустите пропущенную дозу. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если вы прекратили прием препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ

Продолжительность терапии определяет врач. Не следует прекращать лечение без указания врача.

При наличии вопросов по применению данного препарата обратитесь к врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Могут наблюдаться следующие нежелательные реакции:

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- аллергические реакции.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения оценить невозможно):

- угнетение центральной нервной системы (бессонница, раздражительность, пониженное настроение, снижение внимательности, проблемы с запоминанием);
- снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия);
- одышка.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ

Храните в защищенном от влаги и света месте при температуре от 15 °С до 25 °С.

Храните в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности – 5 лет.

Не используйте по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ содержит действующее вещество – натрия нуклеинат – 100 мг.

Прочими вспомогательными веществами являются: кальция стеарат, повидон.

Состав капсулы твердой желатиновой: желатин, титана диоксид, хинолиновый желтый (E104), желтый закат (E 110).

Внешний вид препарата НАТРИЯ НУКЛЕИНАТ и содержимое упаковки

Капсулы твердые желатиновые желтого цвета.

По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. По 2 или 3 контурные ячейковые упаковки 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



За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.