

**УТВЕРЖДЕНО**

Приказ Министерства

здравоохранения Украины

14.09.05 № 469

Регистрационное свидетельство

№ UA/3396/02/01

**ИНСТРУКЦИЯ**

по медицинскому применению препарата

**НУКЛЕО ЦМФ ФОРТЕ****(NUCLEO CMP® FORTE)**

Общая характеристика:

основные физико-химические свойства: порошок белого цвета;

состав: 1 ампула с лиофилизированным порошком содержит цитидина-5-монофосфата динатриевой соли 10 мг, уридина-5-трифосфата тринатриевой соли, уридина-5-дифосфата динатриевой соли, уридина-5-монофосфата динатриевой соли всего 6 мг (соответствует 2,660 мг чистого уридина);

вспомогательные вещества: маннитол;

растворитель: вода, натрия хлорид.

Форма выпуска. Порошок лиофилизированный для приготовления раствора для инъекций.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, влияющие на нервную систему.

Код АТС N07XX.

Фармакологические свойства. Нуклео ЦМФ Форте обеспечивает фосфатные группы, необходимые для объединения моносахаридов с церамидами для образования цереброзидов и фосфатидных кислот, которые составляют основу сфингомиелина и глицерофосфолипидов. Сфингомиелин и глицерофосфолипиды являются основными компонентами миелиновой оболочки. Таким образом, Нуклео ЦМФ Форте проявляет трофические свойства и способствует регенерации аксонов нервной ткани.

Показания к применению. Лечение невралгий костно-суставного (радикулопатии: люмбаго, люмбалгия, люмбоишиалгия), метаболического (алкогольная, диабетическая полинейропатия), инфекционного происхождения (опоясывающий лишай, ганглионит), а также при воспалении тройничного нерва, лицевого нерва, при межреберной невралгии, плекситах.

Способ применения и дозы. Нуклео ЦМФ Форте инъекции для внутримышечного введения. Перед введением необходимо растворитель перенести в ампулу с лиофилизированным порошком. Взрослым, в том числе людям пожилого возраста, и подросткам от 14 лет назначают Нуклео ЦМФ Форте в дозе 1 инъекция 1 раз в сутки.

Детям от 2 до 14 лет Нуклео ЦМФ Форте рекомендуется в дозе 1 инъекция каждые два дня.

Рекомендованный курс лечения: препарат назначают в виде одной инъекции в сутки на протяжении 3 или 6 суток, далее продолжают прием по 1-2 капсулы 2 раза в сутки на протяжении 10 суток.

При необходимости прием может быть продлен на 20 суток, если это необходимо по медицинским показаниям.

Побочное действие. Не было описано.

Противопоказания. Известные аллергические реакции на отдельные компоненты препарата, детский возраст до 2 лет.

Передозировка. Принимая во внимание низкую токсичность препарата, вероятность отравления низкая даже при случайном превышении терапевтической дозы.

Особенности применения.

Применение во время беременности и лактации. Применение препарата в периоды беременности и лактации не противопоказано, но целесообразность приема устанавливается в зависимости от преобладания преимуществ приема над потенциальным риском.

Влияние на способность управлять транспортными средствами. Нуклео ЦМФ Форте не влияет на способность управлять транспортными средствами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Не установлено.

Условия и срок хранения. Хранить в недоступном для детей месте при комнатной температуре (не выше 30°C).

Срок хранения – 2 года.

Условия отпуска. По рецепту.

Упаковка. По 3 ампулы с лиофилизированным порошком и 3 ампулы с растворителем в картонных коробках.

Производитель. Феррер Интернациональ, С.А.

Адрес. 08028 Барселона, Испания, Гран Виа Карлос III, 94.

Заместитель директора Государственного фармакологического центра МЗ Украины В. Г. Лизогуб

José M<sup>a</sup> Gil Aroca  
Director Técnico  
FERRER INTERNACIONAL, S.A.  
Spain

## NUCLEO CMP Forte lyophilisate for solution for injection - LEAFLET

### ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони

здоров'я України

14.09.05 № 469

Реєстраційне посвідчення

№ UA/3396/02/01

### ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату

НУКЛЕО ЦМФ ФОРТЕ

(NUCLEO CMP® FORTE)

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: порошок білого кольору;

склад: 1 ампула з ліофілізованим порошком містить цитидину-5-монофосфату динатрієвої солі 10 мг, уридину-5-трифосфату тринатрієвої солі, уридину-5-дифосфату динатрієвої солі, уридину-5-монофосфату динатрієвої солі всього 6 мг (відповідає 2, 660 мг чистого уридину).

допоміжні речовини: манітол;

розчинник: вода, натрію хлорид.

Форма випуску. Порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на нервову систему.

Код АТС N07XX.

Фармакологічні властивості. Нуклео ЦМФ Форте забезпечує фосфатні групи, необхідні для об'єднання моносахаридів з церамідами для утворення цереброзидів і фосфатидних кислот, які складають основу сфінгомієліну та гліцерофосфоліпідів. Сфінгомієлін і гліцерофосфоліпіди є основними компонентами мієлінової оболонки. Таким чином, Нуклео ЦМФ Форте виявляє трофічні властивості та сприяє регенерації аксонів нервової тканини.

Показання для застосування. Лікування невралгій кістково-суглобового (радикулопатії: люмбаго, люмбалгія, люмбоішіалгія), метаболічного (алкогольна, діабетична полінейропатія), інфекційного походження (оперізувальний лишай, гангліоніт), а також при запаленні трійчастого нерва, лицевого нерва, при міжреберній невралгії, плекситах.

Спосіб застосування та дози. Нуклео ЦМФ Форте ін'єкції для внутрішньом'язового введення. Перед введенням, необхідно розчинник перенести в ампулу з ліофілізованим порошком. Дорослим, у тому числі людям похилого віку, і підліткам від 14 років призначають Нуклео ЦМФ Форте у дозі 1 ін'єкція 1 раз на добу.

Дітям від 2 до 14 років Нуклео ЦМФ Форте рекомендується в дозі 1 ін'єкція кожні дві доби.

Рекомендований курс лікування: препарат призначають у вигляді однієї ін'єкції на добу протягом 3 або 6 діб, далі продовжують прийом по 1-2 капсули двічі на добу протягом 10 діб. За необхідності прийом може бути продовжений на 20 діб, якщо це призначено за медичними показаннями.

Побічна дія. Не була описана.

Протипоказання. Відомі алергічні реакції на окремі компоненти препарату, дитячий вік до 2 років.

Передозування. Враховуючи низьку токсичність препарату, вірогідність отруєння низька навіть при випадковому перевищенні терапевтичної дози.

Особливості застосування.

Застосування в періоди вагітності та лактації. Застосування препарату в періоди вагітності та лактації не протипоказано, але доцільність прийому встановлюється залежно від переваги користі над потенційним ризиком від застосування.

Вплив на здатність керувати транспортними засобами. Нуклео ЦМФ Форте не має впливу на здатність керувати транспортними засобами.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Не встановлена.

Умови та термін зберігання. Зберігати в недоступному для дітей місці при кімнатній температурі (не вище 30°C).

Термін придатності – 2 роки.

Умови відпуску. За рецептом.

Упаковка. По 3 ампули з ліофілізованим порошком та 3 ампули з розчинником у картонних коробках.

Виробник: Феррер Інтернаціональ, С.А.

Адреса. 08028 Барселона, Іспанія, Гран Віа Карлос III, 94.

Заступник директора Державного фармакологічного центру МОЗ України

В. Г. Лизогуб