

ИНСТРУКЦИЯ
(листок-вкладыш)

6469 - 2017

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА

МЕТИЛУРАЦИЛ

- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.*

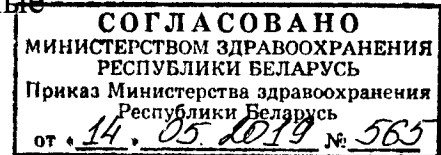
Торговое название препарата: Метилурацил

Международное непатентованное название: отсутствует

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав

Один суппозиторий содержит:



действующее вещество - диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) - 500 мг; *вспомогательные вещества* - жир твердый (Витепсол (марки Н 15, W 35) или Суппосир (марки NA 15, NAS 50)) – до получения суппозитория массой 2,3 г.

Описание

Суппозитории белого или белого с желтоватым или коричневатым оттенком цвета, торпедообразной формы. Допускается появление белого налета на поверхности суппозитория.

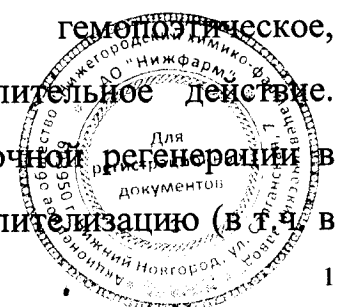
Код АТХ: А14В.

Фармакотерапевтическая группа: Прочие анаболические средства.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Обладает анаболической активностью. Оказывает гемопоэтическое, лейкопоэтическое, иммуностимулирующее, противовоспалительное действие. Нормализуя нуклеиновый обмен, ускоряет процессы клеточной регенерации в ранах, ускоряя рост и грануляционное созревание ткани и эпителизацию (в т.ч. в



быстропролиферирующих клетках слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта), стимулирует эритро- и лейкопоз, клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

Фармакокинетика

Сведения отсутствуют.

Показания к применению

Эрозивно-язвенные колиты, проктосигмоидиты, трещины заднего прохода.

Способ применения и дозы

После самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы суппозиторий вводят глубоко в задний проход, предварительно освободив от контурной упаковки.

Взрослым и детям старше 14 лет – по 1 суппозиторию 1-4 раза в сутки в зависимости от тяжести заболевания.

Длительность курса лечения от 7 дней до 4 месяцев. Продолжительность курса лечения определяет лечащий врач.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции (зуд, жжение) в месте введения суппозитория; головная боль, головокружение, кожные реакции.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, острые и хронические лейкозы, лимфогранулематоз, миелолейкоз, злокачественные заболевания костного мозга, детский возраст до 14 лет.

Передозировка

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

При правильном применении препарата передозировка невозможна.

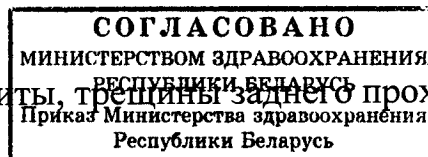
Меры предосторожности

Метилурацил можно назначать только при легких формах лейкопении.

При лейкопении средней тяжести препарат применяют только после

ЧД РБ

6469 - 2017



восстановления нарушенной регенерации клеток крови. 6469 - 2017

При тяжелых формах поражения системы кроветворения метилурацил не назначают.

Применение в период беременности и лактации

Суппозитории ректальные Метилурацил не рекомендуется применять при беременности и в период грудного вскармливания.

Применение у детей

Не рекомендуется применение у детей до 14 лет.

Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами

В случаях, когда во время лечения препаратом наблюдается головокружение, следует воздержаться от управления автотранспортом и выполнения работ, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Форма выпуска

Суппозитории ректальные, 500 мг. Суппозитории по 5 штук в контурную ячейковую упаковку; 2 контурные упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

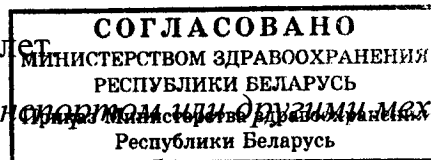
2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Производитель/организация, принимающая претензии:

АО «НИЖФАРМ», Россия
603950, г. Нижний Новгород,
ул. Салганская, д. 7



Тел.: (831) 278-80-88

Факс: (831) 430-72-28

Интернет: <http://www.priprkavitel.com>

НД РБ

6469 - 2017

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

