

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату

МЕТИЛУРАЦИЛ

(METHYLURACIL)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: метилурацил;

1 супозиторій містить метилурацилу (у перерахунку на 100% речовину) 500 мг;

допоміжні речовини: твердий жир.

Лікарська форма. Супозиторії.

Супозиторії білого або білого з жовтуватим чи кремуватим відтінком кольору, торпедоподібної форми.

Назва і місцезнаходження виробника.

ВАТ«Нижфарм», Російська Федерація.

603950, м. Нижній Новгород, ГСП-459, вул.Салганська, 7.

Фармакотерапевтична група. Нестероїдні анаболічні засоби.

Код АТС А14 В.

Має анаболічну активність. Чинить гемопоетичну, лейкопоетичну, імуностимулюючу, протизапальну дію. Нормалізує нуклеїновий обмін, прискорює процеси клітинної регенерації у ранах, прискорює ріст та грануляційне дозрівання тканини та епітелізацію (у т.ч. у швидкопроліферуючих клітинах слизової оболонки ШКТ), стимулює еритро- та лейкопоез, клітинні та гуморальні фактори імунітету.

Показання для застосування.

Запально-виразкові процеси нижніх відділів товстого кишечника: ерозивно-виразкові коліти, проктосигмоїдити, тріщини заднього проходу.

Протипоказання.

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату, гострі та хронічні форми лейкозу, лімфогранулематоз, злоякісні захворювання кісткового мозку, мієлолейкоз, шкірні реакції у ділянці застосування

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Метилурацил доцільно призначати при легких формах лейкопенії. При лейкопенії середнього ступеня тяжкості застосовують тільки після відновлення порушеної регенерації клітин крові. При тяжких формах ураження кровотворення метилурацил не призначають.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю препарат можна застосовувати у випадках, коли користь від застосування переважає потенційний ризик для плода/дитини.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. У випадках, коли під час лікування препаратом спостерігається запаморочення, слід утриматись від керування автотранспортними засобами та роботи з іншими механізмами.

Діти. Не застосовують дітям до 14 років.

Спосіб застосування та дози.

Застосовується ректально.

Дорослим та дітям старше 14 років - по 1 супозиторію 1-4 рази на добу залежно від тяжкості захворювання. Курс лікування – від 7 днів до 4 місяців залежно від перебігу захворювання.

Передозування.

Про випадки передозування Метилурацилом не повідомлялось. При правильному застосуванні препарату передозування неможливе.

Побічні ефекти.

Можливі алергічні реакції (свербіж, печіння) як у місці введення супозиторія, так і генералізовані (головний біль, запаморочення, шкірні реакції).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Метилурацил потенціює дію строфантину, підвищує дію антибіотиків та сульфаніламідних препаратів.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25° С. Зберігати у недоступному для дітей місці

Упаковка. По 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери у пачці з картону.

Категорія відпуску. Без рецепта.