

ИНСТРУКЦИЯ **по применению лекарственного препарата для медицинского применения** **МЕТИЛУРАЦИЛ**

Регистрационный номер P N001765/01

Торговое название препарата: Метилурацил

Международное непатентованное название: Диоксометилтетрагидропиримидин

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав:

Один суппозиторий содержит:

действующее вещество:

диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) – 500 мг;

основа для суппозитория: жир твердый (Витепсол, марки H 15, W 35, Суппосир, марки NA 15, NAS 50) - до получения суппозитория массой 2,3 г.

Описание

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

Фармакотерапевтическая группа

Репарации тканей стимулятор

Код АТХ: L03AX

Фармакологические свойства

Обладает анаболической активностью. Оказывает гемopoэтическое, 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 ЖКТ), стимулирует эритро- и лейкопоэз, клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

Показания к применению

Эрозивно-язвенные колиты, проктосигмоидиты, трещины заднего прохода.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 8 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Специальных исследований, касающихся безопасности применения препарата Метилурацил суппозитории ректальные у беременных и в период грудного вскармливания не проводилось.

Препарат применяют при беременности и в период грудного вскармливания только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Способ применения и дозы

Ректально: 0.5-1 г 3-4 раза в сутки; детям 8-15 лет - по 500 мг/сут. Курс лечения от 7 дней до 4 месяцев в зависимости от характера заболевания.

Побочное действие

Аллергические реакции.

Передозировка

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами

Не влияет на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

Форма выпуска

Суппозитории ректальные 500 мг. По 5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку. Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку из картона.

Условия хранения

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

Срок годности

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

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/Производитель/Организация, принимающая претензии

ОАО «НИЖФАРМ», Россия

603950, г. Нижний Новгород

ГСП-459, ул. Салганская, д.7

тел (831) 278-80-88

факс (831) 430-72-28

Интернет: <http://www.nizhpharm.ru>