

Склад

діюча речовина: метилурацил;

1 супозиторій містить 6-метилурацилу 0,5 г (500 мг);

допоміжні речовини: поліетиленоксид 400, поліетиленоксид 1500.

Лікарська форма

Супозиторії ректальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії білого кольору, кулеподібної форми.

Фармакотерапевтична група

Нестероїдні анаболічні засоби. Код АТХ А14В.

Фармакодинаміка

Лікарський засіб має анаболічну та антикатаболічну дію. Прискорює регенерацію, загоєння ран, стимулює клітинні і гуморальні ланки імунітету, чинить протизапальну дію. Характерною специфічною властивістю препарату є стимулюючий вплив на еритро- і особливо лейкопоез.

Фармакокінетика

При введенні супозиторія у пряму кишку препарат добре і майже повністю всмоктується через слизову і виявляється у крові через 20 – 30 хв. Максимальна концентрація у крові досягається через 1 – 2 години. Виводиться із організму переважно нирками у вигляді метаболітів і кон'югатів і частково з калом у незміненому вигляді.

Показання

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

Протипоказання

Підвищена чутливість до метилурацилу або до інших компонентів препарату. Препарат протипоказаний при гострих та хронічних (зазвичай мієлоїдних) формах лейкозу, лімфогранулематозі, злоякісних захворюваннях кісткового мозку.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Метилурацил посилює дію строфантину, підвищує ефективність дії антибіотиків та сульфаніламідних препаратів.

Особливості застосування

Метилурацил доцільно призначати при легких формах лейкопенії. При захворюванні середнього ступеня тяжкості препарат приймати тільки після зникнення порушень регенерації клітин крові. При тяжких формах ураження кровотворення метилурацил не призначати.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Доки не буде з'ясована індивідуальна реакція пацієнта на препарат, слід утримуватись від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами, враховуючи, що під час лікування метилурацилом можливі такі побічні реакції з боку нервової системи, як запаморочення.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Лікарський засіб не застосовувати у період вагітності або годування груддю.

Спосіб застосування та дози

Перед застосуванням супозиторія необхідно:

- по лінії перфорації блістерної упаковки відірвати один супозиторій у первинній упаковці;
- потягнути за краї плівки, розриваючи її у різні боки, і звільнити супозиторій від первинної упаковки.

Препарат призначений для ректального застосування.

Перед введенням супозиторій змочити водою.

Дорослим і дітям віком від 14 років: по 1 супозиторію 1 – 4 рази на добу.

Курс лікування – від 7 днів до 4 місяців залежно від характеру захворювання.

Діти

Препарат не застосовувати для лікування дітей віком до 14 років.

Передозування

Не спостерігалось.

Побічні реакції

З боку центральної нервової системи: головний біль, запаморочення.

З боку шкіри і підшкірної клітковини: алергічні реакції, у тому числі гіперемія, свербіж, висипання на шкірі, кропив'янка.

Зміни у місці введення: при введенні супозиторія у пряму кишку інколи відчувається короткочасне печіння, свербіж.

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати в недоступному для дітей місці в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Упаковка

По 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістери в пачці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 61115, Харківська обл., місто Харків, вулиця Северина Потоцького, будинок 36.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).