

## **Состав**

*действующее вещество:* метилурацил;

1 суппозиторий содержит 6-метилурацила 0,5 г (500 мг);

*вспомогательные вещества:* полиэтиленоксид 400, полиэтиленоксид 1500.

## **Лекарственная форма**

Суппозитории ректальные.

*Основные физико-химические свойства:* суппозитории белого цвета, пулеобразной формы.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Нестероидные анаболические средства. Код АТХ А14В.

## **Фармакодинамика**

Лекарственное средство обладает анаболическим и антикатаболическим действием. Ускоряет регенерацию, заживление ран, стимулирует клеточные и гуморальные звенья иммунитета, оказывает противовоспалительное действие. Характерным специфическим свойством препарата является стимулирующее влияние на эритро- и особенно лейкопоэз.

## **Фармакокинетика**

При введении суппозитория в прямую кишку препарат хорошо и практически полностью всасывается через слизистую и обнаруживается в крови через 20 – 30 мин. Максимальная концентрация в крови достигается через 1 – 2 часа. Выводится из организма преимущественно почками в виде метаболитов и конъюгатов и частично с калом в неизменном виде.

## **Показания**

Воспалительно-язвенные заболевания нижних отделов толстого кишечника: эрозивно-язвенные колиты, проктосигмоидиты, трещины заднего прохода.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к метилурацилу или к другим компонентам препарата. Препарат противопоказан при острых и хронических (обычно миелоидных) формах лейкоза, лимфогранулематозе, злокачественных заболеваниях костного мозга.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Метилурацил усиливает действие строфантина, повышает эффективность действия антибиотиков и сульфаниламидных препаратов.

### **Особенности применения**

Метилурацил целесообразно назначать при легких формах лейкопении. При заболевании средней степени тяжести препарат принимать только после исчезновения нарушений регенерации клеток крови. При тяжелых формах поражения кроветворения метилурацил не назначать.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Пока не будет выяснена индивидуальная реакция пациента на препарат, следует воздержаться от управления автотранспортом или работы с другими механизмами, учитывая, что во время лечения метилурацилом возможны такие побочные реакции со стороны нервной системы, как головокружение.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Лекарственное средство не применять в период беременности или кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Перед применением суппозитория необходимо:

- по линии перфорации блистерной упаковки оторвать один суппозиторий в первичной упаковке;
- потянуть за края пленки, разрывая ее в разные стороны, и освободить суппозиторий от первичной упаковки.

Препарат предназначен для ректального применения.

Перед введением суппозиторий смочить водой.

Взрослым и детям в возрасте от 14 лет: по 1 суппозиторию 1 – 4 раза в сутки.

Курс лечения – от 7 дней до 4 месяцев в зависимости от характера заболевания.

## **Дети**

Препарат не применять для лечения детей в возрасте до 14 лет.

## **Передозировка**

Не наблюдалась.

## **Побочные реакции**

*Со стороны центральной нервной системы:* головная боль, головокружение.

*Со стороны кожи и подкожной клетчатки:* аллергические реакции, в том числе гиперемия, зуд, сыпь на коже, крапивница.

*Изменения в месте введения:* при введении суппозитория в прямую кишку иногда ощущается кратковременное жжение, зуд.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

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

## **Упаковка**

По 5 суппозитория в блистере, по 2 блистера в пачке.

## **Категория отпуска**

Без рецепта.

## **Производитель**

Частное акционерное общество «Лекхим-Харьков».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Украина, 61115, Харьковская обл., город Харьков, улица Северина Потоцкого, дом 36.

**Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).