



ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Метилурацил

Регистрационный номер: ЛП-№(002185)-(РГ-RU)

Торговое наименование: Метилурацил

Международное непатентованное или группировочное наименование:
диоксометилтетрагидропиримидин

Лекарственная форма: таблетки

Состав

На одну таблетку:

Диоксометилтетрагидропиримидин – 500 мг

Вспомогательные вещества:

крахмал картофельный – 130 мг

повидон-К30 – 49 мг

тальк – 14 мг

кальция стеарат – 7 мг

Описание

Круглые, плоскоцилиндрические таблетки белого цвета, с фаской, с риской на одной



стороне и гравировкой "R" или без нее – на другой.

Фармакотерапевтическая группа: иммуностимуляторы; другие иммуностимуляторы.

Код АТХ: L03AX

Фармакологическое действие

Обладает анаболической активностью. Оказывает гемопоэтическое, лейкопоэтическое, иммуностимулирующее, противовоспалительное действие. Нормализуя нуклеиновый обмен, ускоряет процессы регенерации в ранах, ускоряя рост и грануляционное созревание ткани и эпителизацию (в том числе в быстропролиферирующих клетках слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта), стимулирует эритро- и лейкопоз, клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

Показания к применению

Лейкопения (легкие формы, в том числе возникшие в результате химиотерапии злокачественных новообразований, при рентгено- и лучевой терапии), агранулоцитарная ангина, алиментарно-токсическая алейкия, анемия, тромбоцитопения, интоксикация бензолом, лучевая болезнь, реконвалесценция (после тяжелых инфекций), язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки, вялозаживающие раны, ожоги, переломы костей, панкреатит. В составе комбинированной терапии по всем показаниям.

Противопоказания

Гиперчувствительность, лейкоз (лейкемические формы, особенно миелоидные), лимфогранулематоз, гемобластозы, злокачественные заболевания костного мозга, детский возраст – до 3 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Прием препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказан.

Способ применения и дозы

Внутрь, во время или после еды.

Взрослым по 1 таблетке (500 мг) 4 раза в сутки (при необходимости – до 6 раз в сутки, максимальная суточная доза – 3 г).

Детям в возрасте от 3 до 8 лет – по ½ таблетки (250 мг) 3 раза в сутки (максимальная суточная доза – 750 мг).

В возрасте старше 8 лет – по ½ – 1 таблетке (250–500 мг) 3 раза в сутки (максимальная суточная доза – 1500 мг).



Продолжительность лечения при заболеваниях органов желудочно-кишечного тракта – 30–40 дней; в других случаях курс лечения может быть менее продолжительным.

Побочное действие

Аллергические реакции, головная боль, головокружение, изжога.

Передозировка

Не наблюдалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Усиливает противолучевое действие цистамина.

Особые указания

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

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Информация о влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и работать со сложными механизмами отсутствует. Пока не будет выяснена индивидуальная реакция пациента на препарат, следует воздержаться от управления автотранспортом или работы с механизмами, учитывая, что во время лечения метилурацилом возможны следующие побочные реакции со стороны нервной системы: головокружение.

Форма выпуска

Таблетки, 500 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 5, 10 контурных ячейковых упаковок с таблетками с гравировкой "R" или без нее с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

20 контурных ячейковых упаковок с таблетками без гравировки "R" с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.



Срок годности

5 лет.

Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., Сузунский р-н, рп. Сузун,
ул. Комиссара Зятыкова, д. 18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

Производитель

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

Организация, принимающая претензии от потребителей

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80,

e-mail: okk@pfk-obnovlenie.ru