

**Листок-вкладыш: информация для потребителя****Метилурацил суппозитории ректальные 500 мг**

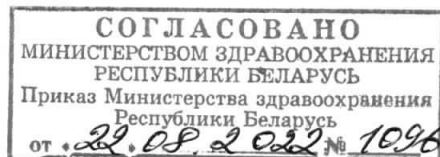
Действующее вещество: диоксометилтетрагидропирамидин (метилурацил)

**Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша:**

1. Что из себя представляет препарат Метилурацил, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Метилурацил
3. Применение препарата Метилурацил
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Метилурацил
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат Метилурацил, и для чего его применяют**

Ректальные суппозитории Метилурацил содержат в своем составе диоксометилтетрагидропирамидин (метилурацил), который обладает анаболической активностью, оказывает гемopoэтическое, лейкопоэтическое, иммуностимулирующее, противовоспалительное действие.

**Показания к применению**

Эрозивно-язвенные колиты, проктосигмоидиты, трещины заднего прохода.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чём следует знать перед применением препарата Метилурацил****Не применяйте препарат Метилурацил:**

- если у вас аллергия (повышенная чувствительность) на компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- при острых и хронических лейкозах, лимфогрануломатозе, миелолейкозе, злокачественных заболеваниях костного мозга
- у детей в возрасте до 14 лет.

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Метилурацил проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Метилурацил можно назначать только при легких формах лейкопении.

При лейкопении средней тяжести препарат применяют только после восстановления нарушенной регенерации клеток крови.

При тяжёлых формах поражения системы кроветворения метилурацил не назначают.

**Применение у пациентов пожилого возраста (старше 65 лет)**

Данные о применении препарата у пациентов пожилого возраста отсутствуют.  
**Применение у пациентов с нарушением функции почек**  
Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции почек отсутствуют.  
**Применение у пациентов с нарушением функции печени**  
Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции печени отсутствуют.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
Республики Беларусь  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### Дети и подростки

Не рекомендуется применение у детей до 14 лет.

### Другие препараты и препарат Метилурацил

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, в том числе безрецептурные.

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

### Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Суппозитории ректальные Метилурацил не рекомендуется применять при беременности и в период грудного вскармливания.

### Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В случаях, когда во время лечения препаратом наблюдается головокружение, следует воздержаться от управления автотранспортом и выполнения работ, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### 3. Применение препарата Метилурацил

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### Рекомендуемая доза

Взрослым и детям старше 14 лет – по 1 суппозиторию 1-4 раза в сутки в зависимости от тяжести заболевания.

Длительность курса лечения от 7 дней до 4 месяцев. Продолжительность курса лечения определяет лечащий врач.

#### Способ применения

После самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы суппозиторий вводят глубоко в задний проход, предварительно освободив от контурной упаковки.

#### **Если Вы применили препарата Метилурацил больше, чем следовало**

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

При правильном применении препарата передозировка невозможна.

#### **Если Вы забыли применить препарат Метилурацил суппозитории ректальные**

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам данный нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении данного препарата возможны следующие нежелательные реакции:

**Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):**  
 аллергические реакции (зуд, жжение) в месте введения суппозитория, головная боль, головокружение, кожные реакции.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер. 2а

Телефон отдела фармаконадзора: +375-17-242-00-29

Факс: +375-17-299-53-58

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Адрес в интернете: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

#### **5. Хранение препарата Метилурацил**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

#### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

##### **Препарат Метилурацил содержит**

Действующим веществом является диоксометилтетрагидропирамидин (метилурацил).

Один суппозиторий содержит 500 мг диоксометилтетрагидропирамидина (метилурацила).

Прочим ингредиентом (вспомогательным веществом) является жир твердый (витепсол (марки Н 15, В 35) или суппосир (марки НА 15, НАС 50)).

#### **Внешний вид препарата Метилурацил и содержимое упаковки**

Суппозитории ректальные.

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

По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом. 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

#### **Условия отпуска из аптек**

Отпускают по рецепту врача.

6469 - 2017

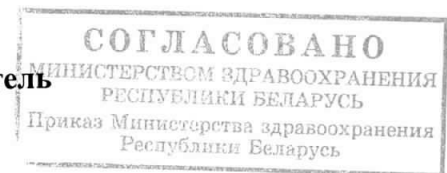
Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Тел.: (831) 278-80-88, факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)



**Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:**

Претензии потребителей направлять по адресу:

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

**Листок-вкладыш пересмотрен**