

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА МЕТИЛУРАЦИЛ

Регистрационный номер: P N003225/01

Торговое наименование: Метилурацил

Международное непатентованное или группировочное наименование:
Диоксометилтетрагидропиримидин

Химическое название: 6-Метил-1,2,3,4-тетрагидропиримидин-2,4-дион

Лекарственная форма: таблетки

Состав на 1 таблетку:

Действующее вещество: Диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) – 500,0 мг;

Вспомогательные вещества: крахмал картофельный – 120,5 мг, карбоксиметилкрахмал натрия – 21,0 мг, повидон К-17 – 37,0 мг, полисорбат-80 – 0,5 мг, кальция стеарат – 7,0 мг, тальк – 14,0 мг

Описание. Таблетки белого цвета, плоскоцилиндрической формы с фаской и риской.

Фармакотерапевтическая группа. Репарации тканей стимулятор.

Код АТХ: [L03AX]

Фармакологическое действие

Обладает анаболической активностью. Оказывает гемопоэтическое, лейкопоэтическое, иммуностимулирующее, противовоспалительное действие. Нормализуя нуклеиновый обмен, ускоряет процессы регенерации в ранах, ускоряет 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 (в составе комбинированной терапии), вялозаживающие раны, ожоги, переломы костей, гепатит, панкреатит.

Противопоказания

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

Применение при беременности и лактации

В период беременности и в период лактации следует соотнести предполагаемую пользу для матери и потенциальный риск для плода и ребенка.

Способ применения и дозы

Внутрь во время или после еды, взрослым - по 500 мг 4 раза в сутки (при необходимости - до 6 раз в сутки, максимальная суточная доза - 3 г); детям от 3 до 8 лет - по 250 мг 3 раза в сутки (максимальная суточная доза - 750 мг), старше 8 лет - до 14 лет по 250-500 мг 3 раза в сутки (максимальная суточная доза - 1,5

г). Курс при заболеваниях органов желудочно-кишечного тракта - 30-40 дней; в других случаях может быть менее продолжительным.

Побочное действие

Аллергические реакции, головная боль, головокружение, изжога.

Передозировка

При клиническом применении случаев передозировки до этого времени не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Усиливает противолучевое действие цистамина.

Форма выпуска

Таблетки 500 мг. 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку.

5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку.

Условия хранения

В защищенном от света, недоступном для детей месте при температуре не выше 25 °С.

Срок годности

5 лет. Не использовать по истечении срока, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения

ООО "ПРОМОМЕД РУС", Россия, 105005,

город Москва, улица Почтовая М., дом 2/2, строение 1, пом I ком 2

Производитель:

АО «Биохимик», Россия

Юридический адрес: 430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, 15А.

Адрес места производства: 430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, 15А.

Телефон: (8342)38-03-68

E-mail: biohemic@biohemic.ru, www.biohimik.ru

Наименование, адрес и телефон уполномоченной организации для контактов (направление претензий и рекламаций):

ООО «ПРОМОМЕД РУС», Россия, 120090, г. Москва, пр-т Мира, д. 13, стр. 1

Тел. 8-800-777-86-04 (бесплатно),

Тел. 8-495-640-25-28

Адрес эл. почты: reception@promo-med.ru