

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
СТРЕПТОЦИД

Регистрационный номер:

Торговое название препарата: Стрептоцид

Международное непатентованное название: Сульфаниламид (sulfanilamide)

Основные синонимы: Сульфаниламид, Стрептоцид белый.

Лекарственная форма: Порошок для наружного применения в пакетиках.

Описание: Белый или белый с желтоватым оттенком кристаллический порошок. Мало-растворим в воде, легкорастворим в ацетоне, труднорастворим в этаноле, практически нерастворим в метилен хлориде.

Состав: каждый пакетик содержит: *активное вещество* – 0,3 г сульфаниламида; *вспомогательные вещества* отсутствуют.

Фармакотерапевтическая группа: Противомикробное средство, сульфаниламид.

Код АТХ: D06BA

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Антибактериальное средство для местного применения, производное сульфаниламида. Обладает широким спектром противомикробного действия. Сульфаниламид - один из первых представителей химиотерапевтических средств группы сульфаниламидов. Оказывает бактериостатическое действие путем ингибирования бактериального синтеза дигидрофолиевой кислоты. Механизм действия связан с конкурентным антагонизмом с пара-аминобензойной кислотой и конкурентным угнетением дигидроптероатсинтетазы, что приводит к нарушению синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, необходимой для синтеза пуринов и пиримидинов.

Сульфаниламид активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий: *Escherichia coli*, *Shigella spp.*, *Vibrio cholerae*, *Clostridium perfringens*, *Bacillus anthracis*,

Corynebacterium diphtheriae, Yersinia pestis, Chlamydia spp., Actinomyces israelii, Toxoplasma gondii.

Фармакокинетика

При местном применении возможно отсутствие всасывания или незначительное всасывание в системный кровоток через воспаленную кожу. Степень всасывания зависит также от размеров пораженных участков кожи.

Показания к применению

Инфицированные поверхностные раны различной этиологии, ожоги (I-II ст.), фолликулиты, фурункул, карбункул, рожистые воспаления, др. гнойно-воспалительные процессы кожи.

Способ применения и режим дозирования

Применяется наружно путем непосредственного нанесения на пораженные участки кожи.

Количество наносимого препарата зависит от размеров очага поражения - от 1 до 5-и пакетика, сверху накладывают обычную повязку; перевязки производят через 1-2 дня.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к сульфаниламиду, тяжелая почечная недостаточность, заболевания крови, угнетение костно-мозгового кроветворения, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, нефрозы, нефриты, печеночная недостаточность, сердечная недостаточность, порфирия, тиреотоксикоз, беременность, лактация, повышенная чувствительность к сульфаниламидам.

Применение при беременности и кормлении грудью

Противопоказан к применению во время беременности и в период кормления грудью. Перед применением препарата необходимо обратиться к врачу.

Побочные действия

Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, диарея.

Со стороны системы кроветворения: редко - эозинофилия, тромбоцитопения, лейкопения, гипопротромбинемия, агранулоцитоз.

Со стороны ЦНС и периферической нервной системы: в единичных случаях - нарушение зрения, головная боль, головокружение, периферическая нейропатия, атаксия.

Прочие: кожные аллергические реакции; редко - нефротоксические реакции (наиболее вероятны у пациентов с нарушениями функции почек); кристаллурия. В единичных случаях - гипотиреозидизм.

Особые указания и меры предосторожности

Перед назначением пациенту препарата желательно определить чувствительность к нему микрофлоры, вызвавшей заболевание у данного больного. При появлении реакций повышенной чувствительности лечение следует прекратить.

С осторожностью применять у пациентов с нарушениями функции почек. В период лечения необходимо обильное щелочное питье.

При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функции почек и печени.

Передозировка:

При местном применении препарата не отмечалось развития симптомов передозировки.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности препарата.

Упаковка

По 10 пакетиков в полиэтиленовой упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре 15-25 °С, недоступном для детей месте.

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке!

Срок годности – 2 года.

Условия отпуска из аптек – Отпускается без рецепта врача.

Производитель

ООО “Эско-Фарм”

Республика Армения, Ереван 0079, ул. Микояна 13

Тел.: (+37410) 673929; E-mail: escopharm@yahoo.com

