

# **ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

## **1. Название лекарства**

*Торговое название: СУЛЬФАРГИН®*

*Международное непатентованное название: Сульфадиазин*

## **2. Количественный и качественный состав**

1 г мази содержит:

*активное вещество – сульфадиазин серебра 10 мг.*

Полный список вспомогательных веществ см. ниже в разделе 6.1.

## **3. Лекарственная форма**

Мазь для наружного применения 10 мг/г.

Описание: мазь белого или почти белого цвета, с характерным запахом.

## **4. Терапевтические показатели**

### **4.1. Показания**

- Профилактика и лечение инфицированных ожоговых ран.
- Дополнительное лечение инфицированных трофических язв и пролежней.
- Профилактика инфицирования пересаженных участков кожи и обширных ссадин.

### **4.2. Способы применения и дозы**

Применяют наружно. При применении мази на обширной поверхности следует контролировать функцию почек и печени и содержание форменных элементов крови. Пациенту следует давать обильное щелочное питье.

После хирургического удаления некротических тканей мазь наносят тонким слоем (2-4 мм) на поврежденную поверхность 1-2 раза в сутки под стерильную повязку или открытым способом. Максимальная разовая доза – 300 г.

Лечение длится до 3-х недель.

### **4.3. Противопоказания**

- Повышенная чувствительность к сульфадиазину серебра, к другим сульфаниламидам и/или к любому из вспомогательных веществ препарата.
- Врождённый дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (при применении на обширных поверхностях может возникнуть гемолиз).
- В связи с опасностью возникновения желтухи нельзя применять у новорожденных, недоношенных и детей в возрасте до 3 месяцев.
- Беременность и кормление грудью.
- Порфирия.
- Глубокие гнойные и ожоговые раны с обильной экссудацией (нецелесообразно).

### **4.4. Предупреждения**

Использовать с осторожностью при печеночной и почечной недостаточности. Если лечение проводят длительно или наносят препарат на обширные ожоговые поверхности, то в связи с опасностью возникновения лейкопении, тромбоцитопении или эозинофилии следует контролировать состав крови.

Также как и при местном применении других препаратов с антимикробным действием, могут возникать суперинфекции.

Содержит в качестве вспомогательных веществ метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе, замедленного типа), в отдельных случаях – бронхоспазм. Мазь содержит также цетостеариловый спирт, который может вызывать местные кожные реакции (например, контактный дерматит) и пропиленгликоль, который может вызывать раздражение кожи.

#### **4.5. Взаимодействия**

Может инактивировать средства, ферментно очищающие рану, поэтому одновременно эти препараты применять нельзя.

#### **4.6. Применение во время беременности и кормления грудью**

Исследования по выявлению безопасности применения не проводились, поэтому мазь применять нельзя.

#### **4.7. Способность влиять на реакции при действиях, требующих внимания**

Не влияет.

#### **4.8. Побочные действия**

Побочные эффекты классифицированы соответственно группам систем органов, а также частоте встречаемости MedDRA: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), реже ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\ 000$  до  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10\ 000$ ), неизвестно (нельзя определить по имеющимся данным).

##### Местные реакции

*Со стороны кожи и подкожных тканей*

Редко: аллергические реакции (чувство жжения, зуд, высыпания).

Очень редко: местное раздражение (кратковременный зуд, боль), которое обычно проходит через 5-10 минут.

##### Системные реакции

*Со стороны желудочно-кишечного тракта*

Часто: тошнота, рвота, понос, глоссит.

*Со стороны скелетно-мышечной и сопутствующей систем*

Неизвестно: боль в суставах.

*Со стороны печени и желчевыводящих путей*

Редко: печеночная недостаточность.

*Со стороны почек и мочевыводящих путей*

Редко: кристаллурия, почечная недостаточность.

*Со стороны нервной системы*

Редко: головные боли, спазмы.

*Со стороны психики*

Неизвестно: тревога.

*Со стороны кровеносной и лимфатической систем*  
Редко: лейкопения, тромбоцитопения, эозинофилия.

*Со стороны кожи и подкожных тканей*

Редко: аргирия (в результате накопления серебра в тканях, кожа может стать пепельно-серой). Обычно появляется при применении мази на обширных поверхностях или при длительном применении.

#### **4.9. Мероприятия, предпринимаемые при передозировке**

*Симптомы*

При длительном применении или при лечении ран с обширными поверхностями в плазме крови могут образовываться такие концентрации сульфаниламидов, которые сравнимы с концентрациями, образующимися при системном лечении, и поэтому возможно возникновение побочных действий, связанных с системным применением всех сульфаниламидов (см. раздел *Побочные действия*).

*Лечение* симптоматическое.

### **5. Фармакологические свойства**

#### **5.1. Фармакодинамика**

Фармакотерапевтическая группа: противомикробный препарат для наружного применения, сульфаниламид. Код ATХ: D06BA01.

Сульфадиазин серебра оказывает антимикробное действие на грамположительные и грамотрицательные микробы и грибы (*Candida*, *Phycomycetes* и *Aspergillus spp*, дерматофиты). Активность препарата основывается на ионах серебра, которые высвобождаются в ране в результате постепенной диссоциации сульфадиазина серебра, таким образом, достигается длительное противомикробное действие, которое дополняет сульфадиазин (сульфаниламид). Ионы серебра адсорбируются на клеточной поверхности бактерий и оказывают так называемое олигодинамическое бактериостатическое и бактерицидное действие. Препарат не обладает некролитическим и мутагенным действием; характеризуется умеренной осмотической активностью.

#### **5.2. Фармакокинетика**

При местном применении может всасываться до 1 % ионов серебра и до 10 % сульфадиазина от общего количества мази, нанесенного на рану. Большая часть всосавшегося серебра выделяется с желчью; сульфадиазин не накапливается в организме и быстро выделяется через почки.

#### **5.3. Данные по предклинической безопасности**

Исследования не показали вредного воздействия на человека.

### **6. Фармацевтические свойства**

#### **6.1. Вспомогательные вещества**

Парафин жидкий, пропиленгликоль, цетостеариловый спирт, глицерил моностеарат 40-55, полисорбат-80, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат и вода очищенная.

**6.2. Несовместимость**

Не применимо.

**6.3. Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**6.4. Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C. Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

**6.5. Условия отпуска**

По рецепту.

**6.6. Параметры упаковки**

По 50 г в тубе алюминиевой.

1 туба в пачке картонной вместе с инструкцией по применению.

**6.7. Особые инструкции по применению и предупреждения**

См. раздел *Предупреждения*.

**7. Владелец регистрационного удостоверения и производитель**

АО «Гриндекс». Ул. Крустпилс, 53, Рига, LV-1057, Латвия

Телефон: +371 67083205

Факс: +371 67083505

Электронная почта: grindeks@grindeks.lv

**8. Дата последнего пересмотра документации**

Апрель 2019 г.