

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**СТРЕПТОЦИД**

Регистрационный номер ЛСР-001059/06

Торговое наименование

Стрептоцид

Международное непатентованное или группировочное наименование

Сульфаниламид

Лекарственная форма

Порошок для наружного применения.

Состав на одну упаковку:

*Действующее вещество:*

Сульфаниламид (стрептоцид) - 5,0 г

Описание

Белый или желтовато-белый кристаллический порошок.

Фармакотерапевтическая группа

Противомикробное средство - сульфаниламид

Код АТХ D06BA05

Фармакологические свойства

Стрептоцид - противомикробное бактериостатическое средство. Механизм действия обусловлен конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой (ПАБК) и угнетением дигидроптеротсинтетазы, что приводит к нарушению синтеза дигидрофолиевой, а затем тетрагидрофолиевой кислоты и в результате - к нарушению синтеза нуклеиновых кислот микроорганизмов. Активность проявляется в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Показания к применению

Стрептоцид применяют в комплексной терапии для лечения гнойных ран, инфицированных ожогов (I-II степени) и других гнойно-воспалительных процессов мягких тканей.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к сульфаниламидам.

Заболевания кровотоковой системы, угнетение костномозгового кроветворения, анемия, тиреотоксикоз, хроническая сердечная недостаточность, азотемия, почечная недостаточность, печеночная недостаточность, порфирия, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Наружно, наносят непосредственно на пораженную поверхность (в виде порошка для наружного применения), перевязки проводят через 1-2 дня. Максимальная разовая доза - 5 г, максимальная суточная доза - 15 г.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного препарата и достигнутого эффекта. Если после лечения улучшения не наступает или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, развитие которых требует немедленной отмены

препарата, головная боль, головокружение, тошнота, рвота, диспепсия, цианоз, лейкопения, агранулоцитоз, кристаллурия.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

#### **Передозировка**

Симптомы: тошнота, рвота, кишечная колика, головокружение, головная боль, сонливость, депрессия, обморочные состояния, спутанность сознания, нарушение зрения, лихорадка, гематурия, кристаллурия; при продолжительной передозировке - тромбоцитопения, лейкопения, мегалобластная анемия, желтуха.

Лечение: обильное питье; при случайном приеме внутрь - промывание желудка.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности препарата. Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом.

#### **Особые указания**

Во время лечения рекомендуется обильное щелочное питье. При необходимости одновременно назначают противомикробные препараты внутрь. При длительном лечении рекомендуется систематический контроль анализов крови: почек, печени.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Исследования влияния препарата на скорость реакции при управлении транспортными средствами или работе с другими механизмами не проводились. Учитывая побочные действия лекарственного средства (головокружение) следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, работе с движущимися механизмами, работе диспетчера и оператора.

#### **Форма выпуска**

Порошок для наружного применения. По 5 г в пакетах термосвариваемых из материала комбинированного с полистиленовым покрытием или из бумаги металлизированной алюминиевой фольгой с полистиленовым покрытием, или в пакетах термосвариваемых из материала упаковочного однослойного и многослойного из пленки полимерной, бумаги и комбинированных материалов, или другого термосвариваемого влагонепроницаемого комбинированного материала;

или по 5 г во флаконах из дрома для лекарственных средств, закупоренных пробками полистиленовыми или типа ППВ.

Каждый флакон с инструкцией по применению или 3 пакета с инструкциями по применению помещают в пачку картонную.

Пакеты без пачек с равным количеством инструкций по применению помещают в групповую упаковку.

#### **Условия хранения**

В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

#### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения, производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей**

Закрытое акционерное общество «Ярославская фармацевтическая фабрика»  
Россия, 150030, г. Ярославль, ул. 1-я Путевая, д. 5, тел/факс (4852) 44-38-56