

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

СТРЕПТОЦИД-ЛекТ

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Стрептоцид-ЛекТ

Международное непатентованное или группировочное наименование: сульфаниламид

Химическое наименование: 4-аминобензолсульфамид

Лекарственная форма: порошок для наружного применения.

Состав на одну упаковку:

Сульфаниламид – 2 г и 5 г.

Описание

Белый кристаллический порошок.

Фармакотерапевтическая группа: противомикробное средство - сульфаниламид.

Код АТХ: D06BA05

Фармакологическое действие

Стрептоцид - противомикробное бактериостатическое средство. Механизм действия обусловлен конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой (ПАБК) и конкурентным угнетением фермента дигидроптероатсинтетазы. Это приводит к нарушению синтеза дигидрофолиевой, а затем тетрагидрофолиевой кислоты и в результате — к нарушению синтеза нуклеиновых кислот микроорганизмов. Сульфаниламид активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Escherichia coli*, *Shigella* spp., *Vibrio cholerae*, *Clostridium* spp., *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Yersinia pestis*, а также в отношении *Chlamydia* spp., *Actinomyces* spp., *Toxoplasma gondii*.

Показания к применению

В составе комплексной терапии: гнойные раны, инфицированные ожоги (I-II ст.) и другие гнойно-воспалительные процессы кожи.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, заболевания кроветворной системы, угнетение костномозгового кроветворения, анемия, хроническая сердечная недостаточность, тиреотоксикоз, почечная/печеночная недостаточность, азотемия,

порфирия, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, беременность, период грудного вскармливания.

С осторожностью: детский возраст до 3 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказан к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Наружно, наносят непосредственно на пораженную поверхность. Максимальная разовая доза для взрослых – 5 г, максимальная суточная доза – 15 г. Для детей старше 3 лет: разовая доза – 300 мг, суточная доза – 300 мг.

Побочное действие

При повышенной чувствительности к сульфаниламидным средствам возможны аллергические реакции, развитие которых требуют немедленной отмены препарата.

Кроме того, возможны: 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

Миелотоксичные лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности препарата.

Особые указания

Во время терапии рекомендуется обильное щелочное питье. При появлении реакций повышенной чувствительности лечение следует прекратить. При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функции почек и печени.

При необходимости одновременно назначают противомикробные препараты внутрь.

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, механизмами.

Форма выпуска

Порошок для наружного применения.

По 2,0 г или 5,0 г в термосвариваемые пакеты из материала многослойного комбинированного или из бумаги упаковочной с полимерным покрытием.

По 10, 20, 50, 100, 300 пакетов укладывают в полиэтиленовый рукав или пачку из картона для потребительской тары с вложением соответственно 10, 20, 50, 100, 300 инструкций по применению. По 1, 2, 3, 4, 5, 10 или 20 полиэтиленовых рукавов или пачек из картона помещают в групповую упаковку (коробку картонную).

Или по 200, 300, 500 пакетов в групповую упаковку (коробку картонную) с вложением соответственно 200, 300, 500 инструкций по применению (для стационаров).

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет.

Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Наименование производителя / Организация, принимающая претензии:

ОАО «Тюменский химико-фармацевтический завод», Россия

625005, г. Тюмень, ул. Береговая, 24

Тел/факс: (3452) 46-14-86

Владелец регистрационного удостоверения

ЗАО «Патент-Фарм»

Россия, 199106, г. Санкт-Петербург, 21 линия, д.6, литер А, пом.14Н

Телефон/факс (812) 380-14-14

Генеральный директор

ЗАО «Патент-Фарм»



Я.В. Жарков

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 003596 - 040516

СОГЛАСОВАНО



подпись

Прошито, пронумеровано, прошнуровано
листа
Генеральный директор ЗАО «Патент-Фарм»
Жарков Д.В.

