

1. Наименование лекарственного препарата
АЛЬБУЦИД

1.1. Дозировка

500 мг

1.2. Лекарственная форма

Порошок для наружного применения в пакетиках.

2. Качественный и количественный состав

Активные вещества: 0,5 г сульфацида натрия

Вспомогательные вещества: не содержит вспомогательных веществ

3. Описание лекарственной формы

Белый или белый с желтоватым оттенком кристаллический порошок. Легко растворим в воде, мало растворимый в этаноле.

4. Клинические данные

4.1. Показания к применению

Инфицированные раны различной этиологии.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Количество наносимого препарата зависит от размеров очага поражения - от 1 до 5-и пакетика.

Способ применения

Препарат применяется наружно путем припудривания порошком пораженных участков кожи с помощью марлевой салфетки.

4.3. Противопоказания

Повышенная чувствительность к сульфациду и другим сульфаниламидным препаратам.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Пациенты, обладающие повышенной чувствительностью к фуросемиду, тиазидным диуретикам, производным сульфонилмочевины или ингибиторам карбоангидразы, могут иметь повышенную чувствительность к Альбуциду.

При назначении препарата детям рекомендуется учитывать возможное соотношение риска и пользы от применения данного препарата.

При длительном применении возможно развитие бактериальной устойчивости, а также увеличение невосприимчивых к препарату микроорганизмов, включая грибки. При первых симптомах гиперчувствительности применение препарата следует прекратить.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

При одновременном применении каких-либо других лекарств необходимо проконсультироваться с врачом.

При одновременном применении с новокаином, дикаином, анестезином

бактериостатический эффект Альбуцида уменьшается. Наблюдается несовместимость

Альбуцида при его одновременном применении с солями серебра.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Применение препарата при беременности и в период лактации возможно лишь в том случае, если предполагаемая польза для матери превышает риск для плода и младенца.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Применение препарата не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

4.8. Нежелательные реакции

При наружном применении в отдельных случаях возможно раздражение тканей в виде покраснения, зуда.

4.9. Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки при применении препарата не зарегистрировано.

5. Фармакологические свойства

Фармакотерапевтическая группа: Противомикробное средство, сульфаниламид.

Код АТХ - S01AB04

5.1. Фармакодинамические свойства

Антибактериальное средство для местного применения, производное сульфаниламида.

Альбуцид обладает широким спектром противомикробного действия. Сульфаниламиды сходны по строению с парааминобензойной кислотой (ПАБК), которая входит в состав фолиевой кислоты (птеридин-ПАБК-глутаминовая кислота). Альбуцид оказывает бактериостатическое действие путем ингибирования бактериального синтеза дигидрофолиевой кислоты. Механизм действия связан с конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой и конкурентным угнетением дигидроптероатсинтетазы, что приводит к нарушению синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, необходимой для синтеза пуринов и пиримидинов.

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*.

5.1. Фармакокинетические свойства

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

6. Фармацевтические свойства

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Не содержит вспомогательных веществ

6.2. Несовместимость

Клинически значимое взаимодействие не описано.

6.3. Срок годности

2 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить недоступном для детей месте, при температуре не выше 25 °С.

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

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

10 пакетиков по 0,5 г в полиэтиленовой упаковке.

6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного

препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата или работы с ним

Нет особых требований к утилизации.

7. Держатель Регистрационного Удостоверения

ООО “ЭСКО-ФАРМ”

Республика Армения, Ереван 0079, V Нор Норкский массив, ул. Микояна 13

Тел.: (+37410) 673903

E-mail: farm-esco@mail.ru

8. Номер регистрационного удостоверения

18458

9. Дата подтверждения регистрации

12.04.2019

10. Дата пересмотра текста

Июль, 2024г.