

### 1. Наименование лекарственного препарата СТРЕПТОЦИД

#### 1.1. Дозировка 300мг

#### 1.2. Лекарственная форма Порошок для наружного применения.

### 2. Качественный и количественный состав

Каждый пакетик содержит:

**активное вещество** – 0,3 г сульфаниламида,  
**вспомогательные вещества** отсутствуют.

### 3. Описание лекарственной формы

Белый или белый с желтоватым оттенком кристаллический порошок.

### 4. Клинические данные

#### 4.1. Показания к применению

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

#### 4.2. Режим дозирования и способ применения

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.

#### 4.3. Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу или к группе сульфаниламидов, 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, детский возраст до 18 лет (для данной формы выпуска).

#### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

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.

#### 4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности препарата.

#### 4.6. Фертильность, беременность и лактация

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

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

Исследования влияния препарата на скорость реакции при управлении транспортными средствами или работе с другими механизмами не проводилось.

Учитывая побочные действия лекарственного средства (головокружение) следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, механизмами.

#### 4.8. Нежелательные реакции

*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.

#### 4.9. Передозировка

При местном применении препарата не отмечалось развития симптомов передозировки.

### 5. Фармакологические свойства

Фармакотерапевтическая группа: противомикробные средства для наружного применения; сульфаниламиды.

**Код АТХ - D06BA05**

#### 5.1. Фармакодинамические свойства

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*.

#### 5.2. 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

вспомогательные вещества отсутствуют.

#### *6.2. Несовместимость*

Клинически значимое взаимодействие не описано.

#### *6.3. Срок годности*

2 года.

#### *6.4. Особые меры предосторожности при хранении*

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

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

#### *6.5. Характер и содержание первичной упаковки*

По 10 пакетиков 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**

18434

### **9. Дата подтверждения регистрации**

29.03.2019

### **10. Дата пересмотра текста**

Сентябрь, 2024г.