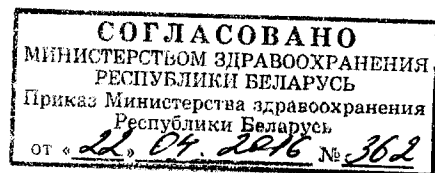


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **СТРЕПТОЦИД**

Торговое название: Стрептоцид

Международное непатентованное название: Sulfanilamide.

Форма выпуска: мазь для наружного применения 100 мг/г.

Описание: мазь белого или светло-желтого цвета.

Состав: каждая туба (25 г мази) содержит: *действующего вещества – сульфаниламида – 2,5 г; вспомогательное вещество – парафин мягкий белый.*

Фармакотерапевтическая группа: Химиотерапевтические средства для местного применения. Сульфаниламид.

Код АТХ – D06BA05

Показания к применению

Язвы, ожоги, трещины, раны, пиодермии, рожистое воспаление и другие патологические гнойно-воспалительные процессы кожи, которые сопровождаются присутствием микроорганизмов или вызванные последними.

Противопоказания

Гиперчувствительность, анемия, почечная/печеночная недостаточность, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, азотемия, порфирия, беременность, период лактации.

Способ применения и дозы

Местно, наружно. Мазь наносят тонким слоем на пораженные участки кожи.

Побочное действие

Аллергические реакции. При длительном применении больших доз – системное действие: головная боль, диспепсия, лейкопения, агранулоцитоз, тошнота, рвота, кристаллурия.

Особые указания

Во время терапии рекомендуется обильное щелочное питье.

С осторожностью применять у пациентов с нарушениями функции почек.

При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функций почек и печени.

При появлении реакций повышенной чувствительности лечение следует прекратить.

Лица пожилого возраста

Коррекция доз не требуется

Применение у детей.

Нельзя назначать лекарственное средство новорожденным, так как Стрептоцид вытесняет билирубин из связи с белками плазмы и вызывает ядерную желтуху. Стрептоцид следует применять у детей с особой осторожностью. Безопасность и эффективность лекарственного средства у детей не были подтверждены.

Применение во время беременности и грудного вскармливания

Не существует контролируемых клинических исследований у беременных женщин и данных о проникновении сульфаниламида в грудное молоко, поэтому лекарственное средство не должно применяться во время беременности и в период лактации.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.

Лекарственное средство не влияет на скорость нервно - мышечной проводимости, в рекомендованных дозах его можно применять лицам, управляющим автотранспортом и работающим со сложными механизмами.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гемато-токсичности лекарственного средства.

Упаковка

По 25 г в тубах алюминиевых, в упаковке № 1 вместе с листком-вкладышем.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Лекарственное средство не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612, 731156.