

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

## СТРЕПТОЦИД

### **Склад:**

*діюча речовина:* 1 г мазі містить сульфаніламід 100 мг;

*допоміжні речовини:* парафін білий м'який, олія мінеральна.

**Лікарська форма.** Мазь.

*Основні фізико-хімічні властивості:* однорідна густа маса білого або світло-жовтого кольору.

### **Фармакотерапевтична група.**

Хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування. Сульфаніламід. Код АТХ D06B A05.

### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Препарат проявляє антимікробний вплив на стрептококи та інші мікроорганізми. Стрептоцид порушує процес асиміляції мікробною клітиною факторів її росту – фолієвої, дигідрофолієвої кислот та інших сполук, які мають у своєму складі параамінобензойну кислоту (ПАБК). Завдяки схожості хімічної структури ПАБК і сульфаніламід, останній як конкурентний антагоніст кислоти включається у метаболізм мікроорганізмів і порушує його.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Виразки, опіки, тріщини, рани, піодермії, бешиха шкіри, гнійно-запальні процеси шкіри, які не супроводжуються вираженою ексудацією, інфіковані рани у стадії регенерації.

#### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів препарату або до будь-яких інших сульфаніламідних

засобів.

Ниркова недостатність, гостра порфірія.

### ***Особливі заходи безпеки.***

При появі алергічної реакції у місці нанесення мазі слід припинити застосування препарату.

Передчасне припинення лікування препаратом може спричинити розвиток стійких до сульфаніламідів мікроорганізмів.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Під час застосування Стрептоциду, мазі, небажано приймати такі препарати як дигітоксин, кислоту хлористоводневу, кофеїн, мезатон, фенобарбітал, адреналіну гідрохлорид. Новокаїн, який містить залишок параамінобензойної кислоти, знижує ефективність препарату, якщо ці лікарські засоби застосовувати одразу один за одним.

### ***Особливості застосування.***

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат протипоказаний.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Стрептоцид, мазь, наносять тонким шаром на уражену ділянку, у тому числі під марлеву пов'язку. Кратність та тривалість застосування залежить від тяжкості захворювання, досягнутого терапевтичного ефекту і визначається лікарем.

*Діти.*

Безпека та ефективність застосування Стрептоциду дітям не встановлені, тому застосовувати

препарат цій віковій категорії пацієнтів не рекомендується.

***Передозування.***

При передозуванні можливе посилення побічної дії препарату.

*Лікування:* симптоматична терапія.

***Побічні реакції.***

При підвищеній чутливості до сульфаніламідних засобів можливі місцеві алергічні реакції, включаючи дерматит і кропив'янку, розвиток яких потребує негайної відміни препарату.

***Термін придатності.*** 5 років.

***Умови зберігання.***

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 8 °С до 15 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 25 г у тубах № 1 або банках.

***Категорія відпуску.*** Без рецепта.

***Виробник.***

АТ «Лубнифарм».

***Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.***

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16.

# ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного средства

## СТРЕПТОЦИД

### **Состав:**

*действующее вещество:* 1 г мази содержит сульфаниламида 100 мг;

*вспомогательные вещества:* парафин белый мягкий, масло минеральное.

**Лекарственная форма.** Мазь.

*Основные физико-химические свойства:* однородная густая масса белого или светло-желтого цвета.

### **Фармакотерапевтическая группа.**

Химиотерапевтические средства для местного применения. Сульфаниламиды.

Код АТХ D06B A05.

### **Фармакологические свойства.**

*Фармакодинамика.*

Препарат оказывает антимикробное влияние на стрептококки и другие микроорганизмы. Стрептоцид нарушает процесс ассимиляции микробной клеткой факторов ее роста – фолиевой, дигидрофолиевой кислот и других соединений, которые имеют в своем составе пара-аминобензойную кислоту (ПАБК). Благодаря схожести химической структуры ПАБК и сульфаниламида, последний как конкурентный антагонист кислоты включается в метаболизм микроорганизмов и нарушает его.

### **Клинические характеристики.**

#### **Показания.**

Язвы, ожоги, трещины, раны, пиодермии, рожа кожи, гнойно-воспалительные процессы кожи, которые не сопровождаются выраженной экссудацией, инфицированные раны в стадии регенерации.

### ***Противопоказания.***

Повышенная чувствительность к компонентам препарата или к каким-либо другим сульфаниламидным средствам.

Почечная недостаточность, острая порфирия.

### ***Особые меры безопасности.***

При появлении аллергической реакции в месте нанесения мази нужно прекратить применение препарата.

Преждевременное прекращение лечения препаратом может вызвать развитие стойких к сульфаниламидам микроорганизмов.

### ***Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.***

Во время применения Стрептоцида, мази, нежелательно принимать такие препараты, как дигитоксин, кислоту хлористоводородную, кофеин, мезатон, фенобарбитал, адреналина гидрохлорид. Новокаин, содержащий остаток парааминобензойной кислоты, снижает эффективность препарата, если эти лекарственные средства применять сразу же один за другим.

### ***Особенности применения.***

*Применение в период беременности или кормления грудью.*

Препарат противопоказан.

*Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*

Не влияет.

### ***Способ применения и дозы.***

Стрептоцид, мазь, наносят тонким слоем на пораженный участок, в том числе под марлевую

повязку. Кратность и продолжительность применения зависит от тяжести заболевания, достигнутого терапевтического эффекта и определяется врачом.

*Дети.*

Безопасность и эффективность применения Стрептоцида детям не установлены, поэтому применять препарат этой возрастной категории пациентов не рекомендуется.

***Передозировка.***

При передозировке возможно усиление побочного действия препарата.

*Лечение:* симптоматическая терапия.

***Побочные реакции.***

При повышенной чувствительности к сульфаниламидным средствам возможны местные аллергические реакции, включая дерматит и крапивницу, развитие которых требует немедленной отмены препарата.

***Срок годности.*** 5 лет.

***Условия хранения.***

Хранить в оригинальной упаковке при температуре от 8 °С до 15 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

***Упаковка.***

По 25 г в тубах № 1 или банках.

***Категория отпуска.*** Без рецепта.

***Производитель.***

АО «Лубныфарм».

***Местонахождение производителя и адрес места проведения его деятельности.***

Украина, 37500, Полтавская обл., г. Лубны, ул.Барвинкова, 16.