

# ІНСТРУКЦІЯ

## ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

### СТРЕПТОЦИДОВА МАЗЬ 5 %, 10 %

#### **Склад:**

*діюча речовина:* сульфаніламід;

1 г мазі містить сульфаніламід у 50 мг (0,05 г) або 100 мг (0,1 г);

*допоміжна речовина:* парафін білий м'який.

**Лікарська форма.** Мазь.

*Основні фізико-хімічні властивості:*

мазь 5 %: мазь білого або світло-жовтого кольору. За зовнішнім виглядом має бути однорідною;

мазь 10 %: мазь білого або світло-жовтого кольору.

**Фармакотерапевтична група.**

Сульфаніламід. Код АТХ D06B A05.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Лікарський засіб виявляє антимікробний вплив на стрептококи та інші мікроорганізми. Стрептоцид порушує процес асиміляції мікробною клітиною факторів її росту – фолієвої кислоти та аналогічних речовин, які мають у своєму складі параамінобензойну кислоту (ПАБК), тобто внаслідок схожості структури ПАБК і сульфаніламід у останній є конкурентним антагоністом кислоти на рівні біохімічних систем мікроорганізмів.

*Фармакокінетика.*

Фармакокінетика не визначалась.

### **Клінічні характеристики.**

#### ***Показання.***

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

#### ***Протипоказання.***

Лікарський засіб протипоказаний при підвищеній чутливості до будь-якого компонента лікарського засобу або до будь-яких інших сульфаніламідних засобів, при нирковій недостатності, гострій порфірії, а також у період вагітності або годування груддю.

#### ***Особливі заходи безпеки.***

При появі алергічної реакції в місці нанесення мазі слід припинити застосування лікарського засобу. Передчасне припинення лікування лікарським засобом може спричинити розвиток стійких до сульфаніламідів мікроорганізмів.

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

Під час застосування «Стрептоцидової мазі» небажано приймати такі лікарські засоби, як дигітоксин, кислота хлористоводнева, кофеїн, мезатон, фенobarбітал, адреналіну гідрохлорид.

Новокаїн, який містить залишок параамінобензойної кислоти, знижує ефективність лікарського засобу, якщо ці лікарські засоби застосовувати одразу один за одним.

#### ***Особливості застосування.***

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Протипоказане застосування лікарського засобу.

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

Не впливає.

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

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

### *Діти.*

Безпека та ефективність застосування «Стрептоцидової мазі» дітям не встановлені, тому застосовувати лікарський засіб дітям не рекомендується.

### **Передозування.**

Можливе посилення проявів побічних реакцій.

### **Побічні реакції.**

Можливі алергічні реакції, включаючи дерматит, кропив'янку, розвиток яких потребує негайної відміни лікарського засобу.

**Термін придатності.** 4 роки.

### **Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С; не допускається заморожування. Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

По 25 г у контейнерах. По 25 г у тубах алюмінієвих в пачці або без пачки. По 25 г або по 40 г у тубах ламінатних в пачці або без пачки.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

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

Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Заявник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.