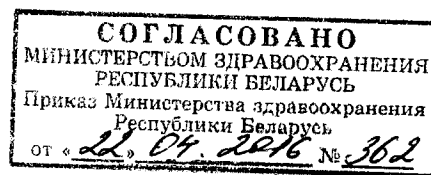


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## 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**

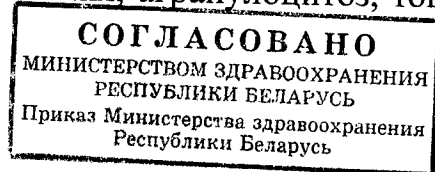
Гиперчувствительность, анемия, почечная/печеночная недостаточность, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, азотемия, порфирия, беременность, период лактации.

### **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, функции 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.*

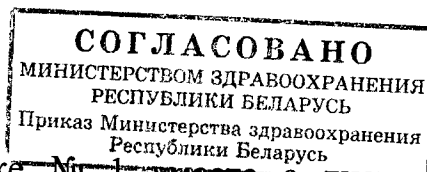
Лекарственное средство не влияет на скорость нервно - мышечной проводимости, в рекомендованных дозах его можно применять лицам, управляющим автотранспортом и работающим со сложными механизмами.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности лекарственного средства.

### **Упаковка**

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



### **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.