

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Міністерства охорони здоров'я України

16.09.11 № 596

Реєстраційне посвідчення

№ УА/4611/01/01**Зміни внесено**

Наказ Міністерства охорони здоров'я України

30.04.14 № 294

ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування препарату СТРЕПТОЦИД

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: сульфаніламід (стрептоцид) 50 мг;
допоміжні речовини: риб'ячий жир очищений для зовнішнього застосування, бутилгідроксіанізол (Е 320), емульгатор № 1, полісорбат-80 або натрію карбоксиметилцелюлоза очищена, вода очищена;
допоміжні речовини, що входять до складу емульгатору №1: спирт цетиловий, спирт стеариловий.

Лікарська форма.

Лінімент.

Лінімент білого з жовтуватим або з жовтувато-буруватим відтінком кольору, зі специфічним запахом.

Назва і місцезнаходження виробника.

ПАТ «Лубнифарм».

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

Фармакотерапевтична група.

Хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування.

Сульфаніламід.

Код АТС D06B A05.

Препарат виявляє 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 пара-амінобензойну кислоту (ПАБК). Завдяки схожості хімічної структури ПАБК і сульфаніламіді останній як конкурентний антагоніст кислоти включається у метаболізм мікроорганізмів і порушує його.

Показання для застосування.

Виразки, опіки, тріщини, рани, піодермії, запалення бешихи та інші патологічні гнійно-запальні процеси шкіри, що супроводжуються присутністю мікроорганізмів або спричинені останніми.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату або до будь-яких інших сульфаніламідних засобів. Ниркова недостатність, гостра порфірія. Вагітність або період годування груддю.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

При появі алергічної реакції у місці нанесення мазі, слід припинити застосування препарату. Передчасне припинення лікування препаратом може спричинити розвиток стійких до сульфаніламідів мікроорганізмів.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовують.

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

Не впливає.

Діти.

Безпека та ефективність застосування Стрептоциду дітям не встановлені, тому не слід призначати препарат цій віковій категорії пацієнтів.

Спосіб застосування та дози.

Лінімент слід наносити 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 індивідуально.

Передозування.

При передозуванні може посилюватися побічна дія препарату.

Лікування: терапія симптоматична.**Побічні ефекти.**

При підвищеній чутливості до сульфаніламідних засобів можливі місцеві алергічні реакції (у тому числі дерматити, кропив'янка) розвиток яких потребує негайної відміни препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Під час застосування Стрептоциду небажано приймати такі препарати як дігітоксин, кислоту хлористоводневу, кофеїн, мезатон, фенобарбітал, адреналіну гідрохлорид.

Новокаїн, який містить залишок параамінобензойної кислоти, знижує ефективність препарату, якщо ці лікарські засоби застосовувалися відразу один за одним.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 8 °С до 15 °С; не допускається заморожування.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Після розкриття туби препарат зберігати протягом курсу лікування.

Упаковка.

По 30 г у тубах.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Дата останнього перегляду.