

Склад

діюча речовина: сульфаніламід;

1 флакон полімерний містить 15 г сульфаніламіду.

Лікарська форма

Порошок наскірний.

Основні фізико-хімічні властивості: порошок білого або жовтаво-білого кольору.

Фармакотерапевтична група

Хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування. Сульфаніламіди.

Код АТХ D06B A05.

Фармакодинаміка

Стрептоцид чинить антимікробну бактеріостатичну дію. Активний відносно грампозитивних та грамнегативних коків, *Escherichia coli*, *Shigella spp.*, *Vibrio cholera*, *Clostridium perfringens*, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheria*, *Yersinia pestis*, *Chlamydia spp.*, *Actinomyces israelii*, *Toxoplasma gondii*. 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 сульфаніламіду останній як конкурентний антагоніст кислоти включається у метаболізм мікроорганізмів і порушує його.

Фармакокінетика

Не вивчалась.

Показання

Інфіковані поверхневі рани різної етіології та опіки (I та II ст.), піодермії, бешихове запалення та поверхневі інфекційно-запальні процеси шкіри.

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до сульфаніламіду або до будь-яких інших сульфаніламідних засобів; ниркова недостатність; гостра порфірія; захворювання

системи крові; гострий гепатит; уроджений дефіцит глюкозо-6-фосфатдегідрогенази; період вагітності й годування груддю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Препарати, що містять ефіри ПАБК (новокаїн, анестезин, дикаїн), інактивують антибактеріальну активність сульфаніламідів.

Не рекомендовано одночасне застосування з іншими препаратами, які спричиняють пригнічення кісткового мозку.

Під час застосування Стрептоциду небажано приймати такі лікарські засоби, як дигітоксин, кислота хлористоводнева, кофеїн, мезатон, фенобарбітал, адреналіну гідрохлорид.

Особливості застосування

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

Не допускати потрапляння препарату в очі.

При застосуванні препарату пацієнтам з обширним ураженням шкіри слід враховувати можливість абсорбції активного компонента. Перед застосуванням препарату слід проконсультуватися з лікарем.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Протипоказане застосування препарату.

Спосіб застосування та дози

Дорослим порошок Стрептоцид застосовують зазвичай 1 раз на 1-2 дні.

Слід розсипати порошок по поверхні, що підлягає лікуванню, кількість препарату залежить від розмірів ураженої ділянки. При необхідності після нанесення препарату на уражену ділянку шкіри можна накласти марлеву пов'язку.

Максимальна разова доза для дорослих – 5 г, максимальна добова доза для дорослих – 15 г. Кратність та тривалість застосування залежить від тяжкості захворювання, досягнутого терапевтичного ефекту і визначається лікарем індивідуально.

Діти

Застосовують дітям віком від 3-х років за призначенням лікаря після ретельної оцінки співвідношення користь/ризик.

Передозування

При передозуванні може посилюватися побічна дія препарату.

Лікування: відміна препарату, симптоматична терапія. При випадковому прийомі внутрішньо – промивання шлунка.

Побічні реакції

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

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 15 г порошку у флаконі полімерному, по 1 флакону полімерному у картонній коробці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ТОВ «Исток-Плюс».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 69032, м. Запоріжжя, вул. Макаренка, 4.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).