

## **Состав**

*действующее вещество:* сульфаниламид;

1 флакон полимерный содержит 15 г сульфаниламида.

## **Лекарственная форма**

Порошок *накожный*.

*Основные физико-химические свойства:* порошок белого или желтовато-белого цвета.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Химиотерапевтические средства для местного применения. Сульфаниламиды.  
Код АТХ D06B A05.

## **Фармакодинамика**

Стрептоцид оказывает антимикробное бактериостатическое действие. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных кокков, *Escherichia coli*, *Shigella spp.*, *Vibrio cholera*, *Clostridium perfringens*, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheria*, *Yersinia pestis*, *Chlamydia spp.*, *Actinomyces israelii*, *Toxoplasma gondii*. Стрептоцид нарушает процесс ассимиляции микробной клеткой факторов ее роста - фолиевой, дигидрофолиевой кислот и других соединений, которые имеют в своем составе ПАБК (ПАБК). Благодаря схожести химической структуры ПАБК и сульфаниламидов последний как конкурентный антагонист кислоты включается в метаболизм микроорганизмов и нарушает его.

## **Фармакокинетика**

Не изучалась.

## **Показания**

Инфицированные поверхностные раны различной этиологии и ожоги (I и II ст.), пиодермии, рожистое воспаление и поверхностные инфекционно-воспалительные процессы кожи.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к сульфаниламиду или к любым другим сульфаниламидным средствам; почечная недостаточность, острая порфирия; заболевания системы крови, острый гепатит, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; период беременности и кормления грудью.

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

Препараты, содержащие эфиры ПАБК (новокаин, анестезин, дикаин), инактивируют антибактериальную активность сульфаниламидов.

Не рекомендуется одновременное применение с другими препаратами, которые вызывают угнетение костного мозга.

При применении Стрептоцида нежелательно принимать такие лекарственные средства, как дигитоксин, соляная кислота, кофеин, мезатон, фенобарбитал, адреналина гидрохлорид.

### **Особенности применения**

При появлении аллергической реакции в месте нанесения порошка следует прекратить применение препарата. Преждевременное прекращение лечения может привести к развитию устойчивых к сульфаниламидам микроорганизмов.

Не допускать попадания препарата в глаза.

При применении препарата пациентам с обширным поражением кожи следует учитывать возможность абсорбции активного компонента. Перед применением препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Не влияет.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Противопоказано применение препарата.

### **Способ применения и дозы**

Взрослым порошок Стрептоцид применяют обычно 1 раз в 1-2 дня.

Следует рассыпать порошок по поверхности, подлежащей лечению, количество препарата зависит от размеров пораженного участка. При необходимости после нанесения препарата на пораженный участок кожи можно наложить марлевую повязку. Максимальная разовая доза - 5 г, максимальная суточная доза - 15 г.

Кратность и длительность применения зависит от тяжести заболевания, достигнутого терапевтического эффекта и определяется врачом индивидуально.

## **Дети**

Применяют детям в возрасте от 3-х лет по назначению врача после тщательной оценки соотношения польза/риск.

## **Передозировка**

При передозировке может усиливаться побочное действие препарата.

*Лечение:* отмена препарата, симптоматическая терапия. При случайном приеме внутрь - промывание желудка.

## **Побочные реакции**

Возможны аллергические реакции, включая дерматит, крапивницу, развитие которых требует немедленной отмены препарата.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 15 г порошка во флаконе полимерном, по 1 флакону полимерном в картонной коробке.

## **Категория отпуска**

Без рецепта.

## **Производитель**

ООО «Исток-Плюс».

## **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Украина, 69032, г.. Запорожье, ул. Макаренко, 4.

### **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).