

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Streptocidă solubilă, liniment Sulfanilamidum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întodeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Streptocidă solubilă și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Streptocidă solubilă
3. Cum să utilizați Streptocidă solubilă
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Streptocidă solubilă
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Streptocidă solubilă și pentru ce se utilizează

Remediu antimicrobian și bacteriostatic. La aplicarea cutanată favorizează regenerarea țesutului și epitelizarea eroziilor.

Preparatul se utilizează în plăgi infectate de diversă etiologie, arsuri (gradul I-II), foliculite, furuncule, carbuncule, acnee vulgară, impetigo, erizipel și alte procese inflamator-purulente ale pielii.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Streptocidă solubilă

Nu utilizați Streptocidă solubilă:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la sulfanilamide sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct.6);
- dacă aveți probleme cu rinichii sau ficatul;
- dacă aveți deficit congenital de glucozo-6-fosfatdehidrogenază (deregări înăscute a metabolismului eritrocitelor);
- dacă aveți azotemie (concentrație crescută în sânge a compușilor azotici ca produși ai metabolismului proteic); proferie (boala ereditară, caracterizată prin acumularea în țesuturi a proferinelor, și a metaboliților acesteia).

Atenționări și precauții

Înainte de utilizarea preparatului Streptocidă solubilă liniment adresați-vă medicului sau farmacistului pentru consultație.

Dacă veți folosi Streptocidă solubilă liniment copiilor cu vârsta mai mică de 3 luni adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru consultație.

Dacă linimentul se folosește pe suprafețe mari a corpului se va bea multe lichide alcaline.

Streptocidă solubilă împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alt medicament.

Remediile medicamentoase mielotoxice potențează acțiunea hematotoxică a preparatului.

Nu este de dorit combinarea preparatelor de sulfanilamidă cu următoarele medicamente:

- antagoniști ai sulfonamidei (novocain, acid folic) - reduce efectul antimicrobian al sulfonamidelor;
- acid ascorbic (doze mari) - riscul de cristalurie crește datorită creșterii acidității urine;
- medicamente hematogene și nefrotoxice;
- medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), metotrexat, anticoagulante indirecte, agenți antidiabetici sintetici;
- contraceptive orale - este posibil să se slăbească efectul contraceptiv și apariția sângerărilor uterine;
- ciclosporină - poate suprima metabolismul ciclosporinei, reducând concentrația sa în sânge și eficiența implantării grefei; este posibilă creșterea simultană a efectului nefrotoxic.

În combinație cu medicamente care inhibă hematopoieza măduvei osoase, este posibil să crească leucopenia și trombocitopenia, se intensifică activitatea mielotoxică și citotoxică; cu medicamente care cauzează hemoliză - o scădere a coagulabilității sângelui.

Sulfanilamidele pot fi combinate cu alți agenți bacteriostatici.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcină

Dacă sunteți însărcinată nu utilizați Streptocidă solubilă liniment.

Alăptarea

Dacă alăptați nu utilizați Streptocidă solubilă liniment.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Streptocidă solubilă liniment nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Streptocidă solubilă

Utilizați întotdeauna Streptocidă solubilă exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Modul de utilizare

Cutanat.

Preparatul se aplică pe o meșă de tifon, cu care se acoperă suprafețele afectate; pansamentul se efectuează peste 1-2 zile.

În caz de suprafețe extinse afectate doza linimentului în recalcul la sulfanilamidă nu trebuie să depășească 6 g la adulți (ce corespunde cu 120 g liniment), 0,6 g la copii cu vârsta până la 1 an (ce corespunde cu 12 g liniment), 1,8 g la copii cu vârsta 1-5 ani (ce corespunde cu 36 g liniment), 3 g la copii cu vârsta 5-12 ani (ce corespunde cu 60 g liniment).

Durata tratamentului

Nu se va folosi Streptocidă solubilă pe o perioadă lungă de timp și în concentrații mari fără a consulta medicul.

Dacă utilizați mai mult Streptocidă solubilă decât trebuie

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

Dacă ați administrat o doză semnificativ de mare adresați-vă urgent medicului.

Dacă aveți întrebări suplimentare, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Dacă uitați să utilizați Streptocidă solubilă

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți întrebări suplimentare, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Dacă încetați să utilizați Streptocidă solubilă

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca și toate medicamentele, acest preparat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

La utilizarea preparatului sunt posibile următoarele reacții adverse:

- reacții alergice;
- la administrarea îndelungată a dozelor mari poate să se manifeste acțiunea sistemică: cefalee, greață, vomă, dispepsie, leucopenie (scăderea numărului de leucocite), agranulocitoză (scădere însemnată a trombocitelor în sânge), cristalurie (formarea cristalelor în urină).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Streptocidă solubilă

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și informații

Ce conține Streptocidă solubilă

- *Substanța activă* este sulfanilamida de sodiu. 1 g liniment conține: sulfanilamidă de sodiu (streptocidă solubilă) - 0,05 g (în recalcul la 100% substanță);
- *celelalte componente sunt:* glicerol (glicerină distilată), emulgator №1 (Lanette® SX), apă (apă purificată).

Cum arată Streptocidă solubilă și conținutul ambalajului

Liniment de culoare albă sau albă cu nuanță crem, cu miros specific.

Câte 30 g în tuburi de aluminiu sau polietilenă laminată.

Câte 1 tub împreună cu prospectul se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
603950, or. Nijnii Novgorod, str. Salganskaya, 7,
tel.: (831) 278-80-88, fax: (831) 430-72-28
e-mail: med@stada.ru

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia

Acest prospect a fost revizuit Ianuarie 2018.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>