

## **ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА РАНАВЕКСИМ**

*Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать применение этого препарата, так как она содержит важную для Вас информацию.*

*Сохраняйте инструкцию по применению, она может понадобиться вновь.*

*Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*

*Лекарственное средство, которым Вы лечитесь, предназначено лично Вам и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.*

**Регистрационный номер:** ЛП-003495

**Торговое наименование:** РАНАВЕКСИМ

**Международное непатентованное наименование (МНН):** сульфаниламид

**Лекарственная форма:** порошок для наружного применения

**Состав на одну упаковку:**

*действующее вещество:* сульфаниламид (стрептоцид) - 2,0 г; 3,0 г; 4,0 г; 5,0 г; 6,0 г; 7,0 г; 8,0 г; 9,0 г; 10,0 г

**Описание:** кристаллический порошок белого или почти белого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** противомикробное средство – сульфаниламид.

**Код АТХ:** D06BA05

**Фармакологические свойства**

Сульфаниламид – противомикробное бактериостатическое средство. Механизм действия связан с конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой (ПАБК) и угнетением дигидроптероатсинтетазы, что ведет к нарушению синтеза дигидрофолиевой, а затем тетрагидрофолиевой кислоты, в результате чего нарушается синтез нуклеиновых кислот микроорганизмов. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Escherichia coli*, *Shigella* spp., *Vibrio cholerae*, *Clostridium* spp., *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Yersinia pestis*, *Chlamydia* spp., *Actinomyces* spp., *Toxoplasma gondii*.

**Показания к применению**

В составе комплексной терапии: инфицированные раны, инфицированные ожоги (I-II степени) и другие гнойно-воспалительные процессы мягких тканей.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, заболевания кроветворной системы, угнетение костномозгового кроветворения, анемия, хроническая сердечная недостаточность, тиреотоксикоз, почечная/печеночная недостаточность, азотемия, порфирия, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, беременность, период грудного вскармливания.

**С осторожностью:** детский возраст до 3 лет.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Противопоказан к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы**

Наружно, в виде порошка для наружного применения наносят непосредственно на пораженную поверхность; перевязки проводят через 1-2 дня. Максимальные дозы для взрослых: разовая доза – 5 г, суточная доза – 15 г.

Для детей старше 3 лет: разовая доза – 300 мг, суточная доза – 300 мг.

При глубоких ранениях вносят в полость раны 5-10-15 г порошка для наружного применения.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного препарата и достигнутого эффекта.

*Если после лечения улучшения не наступает или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.*

**Побочное действие**

При повышенной чувствительности к сульфаниламидным средствам возможны аллергические реакции, развитие которых требует немедленной отмены пре-

парата. Кроме того, возможны головная боль, головокружение, тошнота, рвота, диспепсия, цианоз, лейкопения, агранулоцитоз, кристаллурия.

*Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.*

### **Передозировка**

Симптомы: тошнота, рвота, кишечная колика, головокружение, головная боль, сонливость, депрессия, обморочные состояния, спутанность сознания, нарушение зрения, лихорадка, гематурия, кристаллурия; при продолжительной передозировке – тромбоцитопения, лейкопения, мегалобластная анемия, желтуха. Лечение: обильное питье; при случайном приеме внутрь – промывание желудка.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Миелотоксические лекарственные средства усиливают проявления гематотоксичности препарата.

*Если Вы принимаете другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные) перед применением препарата РАНАВЕКСИМ проконсультируйтесь с врачом.*

### **Собые указания**

Во время терапии рекомендуется обильное щелочное питье. При необходимости одновременно назначают противомикробные препараты внутрь. При появлении реакций повышенной чувствительности лечение следует прекратить. При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функции почек и печени.

*Внимательно прочтите инструкцию перед тем, как начать применение препарата.*

*Сохраните инструкцию, она может понадобиться вновь.*

*Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*

*Лекарственное средство, которым Вы лечитесь, предназначено лично Вам, и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.*

### **Влияние препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами.**

Исследования влияния препарата на скорость реакции при управлении транспортными средствами или работе с другими механизмами не проводились.

Учитывая побочные действия лекарственного средства (головокружение) следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, механизмами.

### **Форма выпуска**

Порошок для наружного применения.

По 2 г, 3 г, 4 г, 5 г, 6 г, 7 г, 8 г, 9 г или 10 г в пакеты термосвариваемые из бумаги упаковочной с полиэтиленовым покрытием или из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги или из многослойных полимерных и комбинированных материалов.

По 2 г, 5 г или 10 г в банку полимерную с дозатором и крышкой. 1 банку вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

50, 100, 200, 300 или 500 термосвариваемых пакетов вместе с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в пакет из пленки полиэтиленовой или коробку из картона.

### **Срок годности**

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

### **Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии**

ОАО «Авексима»,  
125284, Россия, г. Москва,  
Ленинградский проспект, д. 31А, стр. 1.  
Тел.: +7 (495) 258-45-28.

### **Производитель**

ООО «Авексима Сибирь»  
652473, Россия, Кемеровская обл.,  
г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7.