

Перед применением необходимо ознакомиться со свойствами препарата

**Информация о лекарственном препарате для пациента.**  
**(листок – вкладыш)**

**АРГОСУЛЬФАН крем 20 мг/г**  
**Сульфатиазол серебра**  
**для наружного применения**

СОГЛАСОВАНО  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь  
 от 30.05.2022 № 713

**КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ**

Активное вещество: 1 г крема содержит 20 мг сульфатиазола серебряной соли (Sulfathiazolum argentum).

Вспомогательные вещества: цетостеариловый спирт, белый вазелин, глицерин, жидкий парафин, натрий фосфорнокислый двухзамещенный 12-водный, натрия лаурилсульфат, дифосфорнокислый калий, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, вода для инъекций.

**ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ФОРМА**

Крем.

Белая или белая с оттенком от розового до светло-серого однородная мягкая масса.

Код АТС: D06BA02.

Противомикробные препараты для наружного применения. Сульфаниламиды.

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Аргосульфан применяется местно при лечении раневых инфекций, в том числе:

- ожоги кожи всех степеней (в том числе лучевые)
- пролежни
- трофические язвы голеней.

**РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ И СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ**

Препарат применяют наружно, как открытым методом, так и с использованием окклюзионных повязок.

После очищения и хирургической обработки на рану наносят препарат с соблюдением условий стерильности толщиной 2-3 мм 2-3 раза в день. Рана во время лечения должна быть вся покрыта кремом. Если часть раны откроется, необходимо дополнительно нанести крем. Наложение окклюзионной повязки - возможно, но не является обязательным.

Крем наносят до полного заживления раны или до момента, когда поверхность раны подготовлена к пересадке кожи. В случае применения препарата на инфицированные раны может появиться экссудат. Перед применением крема необходимо промыть рану 0,1% водным раствором хлоргексидина, 3% водным раствором борной кислоты или другим антисептиком.

**Дети и подростки:**

Лекарственное средство не следует использовать при лечении недоношенных, новорожденных и грудных детей до 2-х месяцев из-за риска возникновения ядерной желтухи. У детей старшего возраста коррекции дозы не требуется.

**Пациенты с почечной недостаточностью:**

По причине отсутствия клинических испытаний пациентами с почечной недостаточностью следует соблюдать осторожность во время применения средства. У пациентов с тяжелыми поражениями функций почек следует контролировать концентрацию сульфонамида в сыворотке.

**Пациенты с печеночной недостаточностью:**

По причине отсутствия клинических испытаний пациентам с **печеночной недостаточностью** следует соблюдать осторожность во время применения средства.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Аллергия на сульфатиазол, другие сульфонамиды или любой из компонентов средства.

Не следует применять средство Аргосульфан:

- кормящим грудью женщинам;
- при лечении недоношенных, новорожденных и грудных детей до 2-х месяцев из-за риска возникновения ядерной желтухи;
- пациентам с врожденной недостаточностью глукозо-6-фосфатдегидрогеназы ввиду риска проявления гемолитической анемии.

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Возможна перекрестная гиперчувствительность к производным сульфонилмочевины, бензотиазина и пара-аминобензойной кислоты. В каждом случае следует тщательно собирать аллергологический анамнез, особенно в отношении сульфаниламидов.

Следует избегать контакта лекарственного средства с глазами и слизистыми оболочками. В случае случайного попадания промыть их большим количеством воды.

Следует с осторожностью применять препарат пациентам, находящимся в шоковом состоянии после обширных ожогов или пациентам после ожогов, с которыми сложно поддерживать контакт.

У пациентов с нарушением функции печени и почек возможна кумуляция препарата и существует риск развития системных нежелательных реакций.

На фоне длительного применения на больших участках кожи следует контролировать уровень сульфатиазола в сыворотке крови, особенно в случаях заболеваний почек и печени.

Необходимо также контролировать функцию печени, почек и картину крови, поскольку возможно развитие агранулоцитоза или анемии.

Следует избегать длительного применения (более 60 дней, при условии, что не превышается максимальная суточная доза крема 25 г и общая курсовая доза 1500 г).

**Вспомогательные вещества**

Из-за содержания цетостеарилового спирта лекарственное средство может вызвать местную реакцию, например контактный дерматит.

Вследствие наличия в составе пропилпарагидроксибензоата и метилпарагидроксибензоата после применения лекарственного средства возможно развитие аллергических реакций.

Это лекарственное средство содержит 10 мг лаурилсульфата натрия в 1 г крема. Лаурилсульфат натрия может вызвать местное раздражение кожи (например, покалывание или жжение) или ухудшение кожной реакции, вызванное другими лекарствами, наносимыми на тот же участок кожи. Пациенты с ослабленным кожным барьером, например, с атопическим дерматитом, более чувствительны к раздражающим свойствам лаурилсульфата натрия.

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ И ДРУГИЕ ВИДЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Фолиевая кислота или производные пара-аминобензойной кислоты (например, прокайн) могут ослаблять антибактериальный эффект сульфатиазола серебра. Возникновение вышеуказанных взаимодействий возможно, но маловероятно, поскольку серебряные соли сульфаниламидов действуют преимущественно на мембранны клетки, а не на метаболические процессы (но такой эффект не может быть исключен).

Препарат не рекомендуется применять одновременно с другими лекарственными средствами местного действия для предотвращения возможности их взаимодействия.

**ВЛИЯНИЕ НА РЕПРОДУКТИВНУЮ ФУНКЦИЮ, БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЮ****Беременность**

2248 - 2016

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Беременным женщинам в предродовом и родовом периоде не следует применять лекарственное средство из-за риска возникновения ядерной желтухи у новорожденных.  
Не следует применять средство в период беременности, за исключением ситуаций, когда польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

**Лактация**

Неизвестно, в какой степени применяемый местно сульфатиазол серебра или его метаболиты могут проникать в молоко женщин, кормящих грудью. Не следует применять средство во время кормления грудью.

**ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ К УПРАВЛЕНИЮ МЕХАНИЧЕСКИМИ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ И ОБСЛУЖИВАНИЮ МЕХАНИЗМОВ**

Аргосульфан не влияет на способность к управлению механическими транспортными средствами и обслуживанию механизмов.

**ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

Низкая растворимость и слабая абсорбция сульфатиазола серебра через поврежденную кожу снижает вероятность развития побочных эффектов во время применения лекарственного средства.

В месте нанесения крема могут появиться признаки раздражения кожи и повышенной чувствительности, такие как жжение, зуд, эритема.

В случае длительного применения препарата существует риск развития системных побочных эффектов, характерных для сульфаниламидов, в том числе повреждения почек, печени, нарушения кроветворения, включая агранулоцитоз, геморрагический диатез, тромбоцитопению, апластическую и гемолитическую анемию, лейкопению. Возможно возникновение реакций гиперчувствительности, таких как синдром Стивенса-Джонсона, эксфолиативный дерматит.

**ПЕРЕДОЗИРОВКА**

О случаях передозировки не сообщалось. Возможно всасывание сульфатиазола серебра через поврежденную кожу.

**ХРАНЕНИЕ**

Хранить при температуре не выше 25 °C, не замораживать. Беречь от детей.

**СРОК ГОДНОСТИ**

2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.  
Использовать после вскрытия в течение 6 месяцев.

**УПАКОВКА**

Туба, содержащая 40 г крема, вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

**УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК**

Без рецепта врача.

**ИЗГОТОВИТЕЛЬ**

Фармзавод Ельфа А.О.  
ul. W.Pola 21, 58 - 500 Jelenia Góra, Польша