

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА
Сульфасалазин
Sulfasalazin

наименование лекарственного препарата
таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг

лекарственная форма, дозировка
АО «КРКА, д.д., Ново место», Словения

наименование производителя, страна

Изменение № 2

Дата внесения Изменения « ____ » **21 10 19** 20 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
Фармакологические свойства Фармакодинамика Сульфасалазин избирательно накапливается в соединительной ткани кишечника с высвобождением 5-аминосалициловой кислоты (5-АСК), обладающей противовоспалительной активностью, и сульфапиридина, обладающего противомикробной бактериостатической активностью в отношении диплококков, стрептококков, гонококков, кишечной палочки.	Фармакологические свойства Фармакодинамика Сульфасалазин избирательно накапливается в соединительной ткани кишечника с высвобождением 5-аминосалициловой кислоты (5-АСК), обладающей противовоспалительной активностью, и сульфапиридина, обладающего противомикробной бактериостатической активностью в отношении диплококков, стрептококков, гонококков, кишечной палочки.
Фармакокинетика Около 30 % сульфасалазина в таблетках, покрытых кишечнорастворимой оболочкой, абсорбируются из тонкого кишечника, остальные 70 % подвергаются	Фармакокинетика Около 30 % сульфасалазина в таблетках, покрытых пленочной оболочкой, абсорбируется из тонкого кишечника, остальные 70 % подвергаются

расщеплению микрофлорой кишечника с образованием сульфамида и 5-АСК, 60-80 % и 25 %, соответственно. Существуют большие индивидуальные различия в максимальных сывороточных концентрациях ($C_{\max}$) сульфасалазина и его метаболитов, у «медленных ацетиляторов» они выше, что увеличивает риск развития нежелательных эффектов. Сульфасалазин достигает $C_{\max}$ в плазме крови через 3-12 часов после приема таблеток, покрытых кишечнорастворимой оболочкой. Связь с белками плазмы крови сульфасалазина – 99 %, сульфамида – 50 %, 5-АСК – 43 %. Сульфамид подвергается метаболизму в печени путем гидроксилирования с образованием неактивных метаболитов, 5-АСК – путем ацетилирования. Период полувыведения сульфасалазина – 5-10 часов, сульфамида – 6-14 часов, 5-АСК – 0,6-1,4 часа. Выводится через кишечник 5 % сульфамида и 67 % 5-АСК, почками – 75-91 % всосавшегося сульфасалазина (в течение 3 дней).	расщеплению микрофлорой кишечника с образованием сульфамида и 5-АСК, 60-80 % и 25 %, соответственно. Существуют большие индивидуальные различия в максимальных сывороточных концентрациях ($C_{\max}$) сульфасалазина и его метаболитов, у «медленных ацетиляторов» они выше, что увеличивает риск развития нежелательных эффектов. Сульфасалазин достигает $C_{\max}$ в плазме крови через 3-12 часов после приема таблеток, покрытых пленочной оболочкой. Связь с белками плазмы крови сульфасалазина – 99 %, сульфамида – 50 %, 5-АСК – 43 %. Сульфамид подвергается метаболизму в печени путем гидроксилирования с образованием неактивных метаболитов, 5-АСК – путем ацетилирования. Период полувыведения сульфасалазина – 5-10 часов, сульфамида – 6-14 часов, 5-АСК – 0,6-1,4 часа. Выводится через кишечник 5 % сульфамида и 67 % 5-АСК, почками – 75-91 % всосавшегося сульфасалазина (в течение 3 дней).
---	---

Представитель фирмы



Тамкович Т. В.