

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ГЕНТАКСАН**  
**(GENTAXAN)**

**Склад:**

*діючі речовини:*

1 флакон, флакон-крапельниця по 2 г містить гентаксану:гентаміцину сульфату в перерахуванні на гентаміцин і безводну речовину –0,048 г (48 мг), L-триптофану – 0,028 г (28 мг), цинку сульфату гептагідрату –0,020 г (20 мг), метоксану – достатню кількість для одержання маси вмісту флаконів г; 1 флакон, флакон-крапельниця по 5 г містить гентаксану:гентаміцину сульфату в перерахуванні на гентаміцин і безводну речовину –0,120 г (120 мг), L-триптофану – 0,070 г (70 мг), цинку сульфату гептагідрату –0,050 г (50 мг), метоксану – достатню кількість для одержання маси вмісту флаконів г.

**Лікарська форма.**

Порошок для зовнішнього застосування.

*Основні фізико-хімічні властивості:* аморфний порошок білого або білого зі світло-жовтим відтінком кольору, без запаху.

**Фармакотерапевтична група.**

Антибіотики в комбінації з хіміотерапевтичними препаратами. Код ATХД 06 C.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Гентаксан – комбінований antimікробний препарат пролонгованої дії для місцевого застосування, що містить аміноглікозид гентаміцину сульфат, кремній-органічний сорбент – поліметилсилоксан (метоксан) і сполуку цинку з триптофаном. Гентаміцину сульфат – антибіотик широкого спектра дії з бактерицидним ефектом, активний відносно патогенних грампозитивних мікроорганізмів – *Staphylococcus aureus*, *treptococcus*, *Mycobacterium* spp. і грамнегативних мікроорганізмів – *Pseudomonas aeruginosa*, *Aerobacter aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Serratia* spp., *Shigella* spp., *Salmonella* spp., *Citrobacter* spp., *Providenta* spp., *Yersinia* spp. Поліметилсилоксан забезпечує сорбційно-дезінтоксикаційні властивості та разом з цинктриптофаном потенціює антибактеріальні ефекти антибіотика та підтримує протимікробну концентрацію антибіотика в рані на терапевтичному рівні протягом 8 діб. Аплікаційна терапія препаратом Гентаксан знижує на 2-3-тю добу кількість мікроорганізмів у рані до мінімального рівня ( $4 \cdot 10^3$  в 1 г), прискорює перехід фази гідратації у фазу дегідратації, попереджає розвиток можливих гнійно-септичних ускладнень. Завдяки сорбційним властивостям препарат поглинає токсичні продукти життєдіяльності мікроорганізмів, низькомолекулярних токсичних метаболітів тканин (піровиноградна та молочна кислоти, перекисні сполуки, продукти окиснення амінокислот, поліпептиди, ліпіди та ін.), продукти дегідратації фібрину. Механізм дії препарату Гентаксан пов'язаний не тільки з пригніченням синтезу білка мікроорганізмів, але також із порушенням ліпідного шару клітинної стінки внаслідок утворення комплексів. Гентаксан зменшує прояви місцевої та загальної іントоксикації, маючи антибактеріальні властивості, дренажну та протиінфляктивну дії, нормалізує мікроциркуляцію, газообмін, pH середовища в рані. Це сприяє очищенню ран від продуктів ексудації та розпаду тканин, зникненню місцевих запальних реакцій, стимуляції росту грануляційної тканини, покращенню процесу загоєння, запобігає утворенню келоїдних рубців. Гентаксан також очищає рані при опіках, зменшує запальні реакції при їхньому лікуванні, скорочує площину глибоких опіків, запобігаючи руйнуванню тканин, прискорює формування грануляційного покриву при глибоких опіках та епітелізацію при поверхневих опіках, сприяє якісній підготовці ран до аутодермопластики.

*Фармакокінетика.*

Не вивчалась, оскільки Гентаксан є препаратом несистемного застосування, діє тільки поверхнево та не має резорбтивного ефекту.

## **Клінічні характеристики.**

### **Показання.**

Лікування ран, інфікованих збудниками, чутливими до препарату:

- інфіковані хірургічні рани (післяопераційні нагноєння, флегмони, абсцеси);
- травматичні інфіковані рани різної локалізації та генезу;
- трофічні виразки, які виникають на фоні хронічної венозної недостатності, облітеруючого атеросклерозу, тромбофлебітів поверхневих вен нижніх кінцівок;
- опіки II та III А – III Б ступенів;
- різні форми бешихового запалення;
- пролежні;
- рани у пацієнтів з різними захворюваннями, при яких знижаються регенеративні процеси (цукровий діабет, імунодефіцит, променеве ураження);
- профілактика сепсису при поширеніх гнійних процесах;
- попередження утворення келойдних рубців.

### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до гентаміцину сульфату та інших компонентів, які входять до складу препарату Гентаксан.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Взаємодія препарату Гентаксан з іншими лікарськими засобами не вивчена, але можливе посилення дії при місцевому застосуванні з антибіотиками, що мають бактерицидний ефект.

### **Особливості застосування.**

Гентаксан можна наносити на поверхню ран тільки після ретельної хірургічної обробки. Препарат запобігає прилипанню пов'язок та появі болю при їх зніманні.

При місцевому застосуванні препарат не чинить місцевої подразнюючої дії, однак не можна допускати потрапляння Гентаксану в очі.

Тривале застосування препарату може привести до надмірного росту нечутливих мікроорганізмів. При розвитку подразнення, сенсибілізації або суперінфекції на тлі застосування препаратору лікування слід припинити та призначити відповідну терапію.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Немає даних щодо застосування препаратору в період вагітності або годування груддю. При необхідності застосування препаратору Гентаксан під час вагітності або в період годування груддю лікар повинен надати рекомендації, враховуючи співвідношення користь/ризик.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

Не впливає.

### **Спосіб застосування та дози.**

Гентаксан застосовувати місцево протягом усього часу лікування ран до їх повного загоєння. У початковій стадії (1-5-й день) пов'язки змінювати 1-2 рази на добу, після зменшення запальних процесів, очищення ран від гнійно-некротичних мас, появи грануляції та епітелізації рани – 1 раз протягом 1-2 діб. Гентаксан наносити на поверхню рані через пробку-крапельницю (отвір у пробці), знявши кришку, після ретельної хірургічної обробки, промивання рані розчинами антисептиків з обов'язковим подальшим підсушуванням, з таким розрахунком, щоб він рівномірним шаром (0,51 мм) покривав поверхню рані. При великих ураженнях, наприклад при опіках, можливе одноразове застосування 8-12 г препаратору. Після нанесення Гентаксану проводять дренування рані за загальними правилами та накладають пов'язку. При поширеніх ранових дефектах тканин допускається пухке тампонування марлевими серветками. При частковому

відходженні препарату Гентаксан разом з виділеннями з рані та пов'язкою рану підсушити марлевими туфтерами та додатково нанести препарат у вищезгаданій разовій дозі без будь-яких інших маніпуляцій у рані.

Для лікування опіків Гентаксан наносити на опікову поверхню як у перші 5-6 діб, так і в період секвестрації опікового струпа (до 15 діб). При цьому препарат фіксувати на рані за допомогою асептичної пов'язки. Під час перев'язок Гентаксан треба повністю видалити з поверхні опікових ран за допомогою антисептиків або спеціальних шампунів для ран. Застосування препарату можливе на будь-яких частинах тіла опікового хворого.

У випадках, коли хірургічна обробка рані не може бути виконана у повному обсязі, препаратом Гентаксан засипати рану у дозі 0,5-4 г, залежно від площини ураження, та накласти пов'язку на час, який не перевищує 24 години.

*Діти.*

Гентаксан можна застосовувати при лікуванні дітей всіх вікових категорій, оскільки він є препаратом несистемного застосування, діє тільки поверхнево та не має резорбтивного ефекту.

### ***Передозування.***

Можливі алергічні реакції, що потребують відміни препарату та проведення десенсибілізуючої терапії.

### ***Побічні реакції.***

Можливе виникнення побічних реакцій, зумовлених наявністю гентаміцину сульфату у складі препарату: алергічні реакції, включаючи еритему, крапив'янку, контактний дерматит, свербіж.

**Термін придатності.** 4 роки.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 2 г або 5 г у скляному флаконі-крапельниці; по 2 г у скляному флаконі; по 2 г або 5 г у пластиковому флаконі.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.** Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.