

**КВАДРО**  
**(порошок для нанесення на шкіру)**  
**листівка-вкладка**

**Опис**

Аморфний порошок білого або білого зі світло-жовтим відтінком кольору, без запаху.

**Склад**

1 г препарату містить діючі речовини:

гентаміцину сульфат	– 0,024 г,
L-триптофан	– 0,014 г,
цинку сульфат гептагідрат	– 0,010 г,
метоксан	– 0,952 г.

**Фармакологічні властивості**

*ATCvet QD06 – Антибіотики та хіміотерапевтичні препарати для місцевого застосування. QD06C – антибіотики та хіміотерапевтичні препарати, комбінації.*

КВАДРО – комбінований antimікробний препарат пролонгованої дії для місцевого застосування, що містить аміноглікозид гентаміцину сульфат, кремнійорганічний сорбент – поліметилсилоксан (метоксан) і координаційну сполуку цинку з триптофаном.

Гентаміцин – антибіотик широкого спектра дії з бактерицидним ефектом, активний відносно патогенних грампозитивних мікроорганізмів (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus*, *Mycobacterium spp.*) і грамнегативних мікрорганізмів (*Pseudomonas aeruginosa*, *Aerobacter aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Serratia spp.*, *Shigella spp.*, *Salmonella spp.*, *Citrobacter spp.*, *Providentia spp.*, *Yersinia spp.*). Механізм дії гентаміцину полягає у незворотному зв'язку з субодиницею рибосомальної РНК (рРНК) бактерій. Такий зв'язок призводить до неправильного читування мРНК, внаслідок чого утворюються нефункціональні чи токсичні білки, що не можуть підтримувати життєдіяльність бактерій.

Поліметилсилоксан (метоксан) забезпечує сорбційно-дезінтоксикаційні властивості та разом з цинк-триптофаном потенціює антибактеріальні ефекти гентаміцину та підтримує його концентрацію в рані на терапевтичному рівні протягом 8 діб.

Цинк володіє властивістю активувати репараційні процеси, що обумовлено його участю в синтезі білків, зокрема колагену. При місцевому застосуванні цинк перешкоджає розвитку інфекції та стимулює процеси епітелізації ран.

Триптофан чинить регулюючий вплив на продукцію імуноглобулінів IgA, IgG, IgM і IgE. Сприяє нормалізації показників гуморального імунітету при післяопераційних гнійно-септичних ускладненнях, збільшуєчи вміст CD19+ -лімфоцитів та стимулюючи продукцію Ig A і Ig G. Стимулює функціональність нейтрофілів і моноцитів крові, активує фагоцитоз. Стимулює процеси регенерації тканин, прискорює загоєння ран, активізує функції клітин сполучної тканини, ендотеліоцитів, макрофагів і лейкоцитів в осередку ушкодження.

Аплікаційна терапія препаратом знижує на 2–3 добу кількість мікроорганізмів у рані до мінімального рівня ( $10^2$ – $10^3$  на 1 см $^2$ ), прискорює перехід фази гідратації у фазу дегідратації, попереджає розвиток можливих гнійно-септичних ускладнень. Завдяки сорбційним властивостям препарат поглинає токсичні продукти життєдіяльності мікроорганізмів, низькомолекулярні токсичні метаболіти тканин (піровиноградна та молочна кислоти, перекисні сполуки, продукти окиснення амінокислот, поліпептиди, ліпіди та ін.), продукти дегідратації фібрину. Механізм дії препаратору пов'язаний не тільки з пригніченням синтезу білків мікроорганізмів, але також із порушенням ліпідного шару клітинної стінки внаслідок утворення ліпідних комплексів.

Препарат зменшує прояви місцевої та загальної інтоксикації внаслідок антибактеріальних властивостей, дренажної та протиабріакової дії, нормалізації мікроциркуляції, газообміну, pH середовища в рані. Це сприяє очищенню ран від продуктів ексудації та розпаду тканин, зникненню місцевих запальних реакцій, стимуляції росту грануляційної тканини, покращанню процесу загоєння. Препарат також очищає рани 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.

### **Застосування**

Лікування собак, котів і непродуктивних коней за травматичних та хірургічних ран, опіків, трофічних виразок, дерматитів, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до діючих речовин препарату.

### **Дозування**

Зовнішньо, місцево. Препарат використовують протягом усього часу лікування ран до їх повного загоєння. У початковій стадії (1-5 доба) пов'язки змінюють 1-2 рази на добу, після зменшення запальних процесів, очищення ран від гнійно-некротичних мас, появи грануляції та епітелізації рані – 1 раз на добу протягом 1-2 діб. Препарат наносять 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 (0,5-1 мм) покривав поверхню рані. При великих ураженнях, наприклад при скальпованих ранах, можливе одноразове застосування 8-12 г препаратору. Після нанесення препаратору проводять дренування рані за загальними правилами та накладають пов'язку. При поширеніх ранових дефектах тканин допускається пухке тампонування марлевими серветками. Залишки препаратору разом з виділеннями з рані та пов'язкою видаляють, рану підсушують марлевими тупферами та додатково наносять препаратор у вищевказаній разовій дозі без будь-яких інших маніпуляцій у рані.

Для лікування опіків препаратор наносять на опікову поверхню як у перші 5-6 діб, так і в період секвестрації опікового струпа (до 15 діб). При цьому препаратор фіксується на рані за допомогою асептичної пов'язки. Під час перев'язок препаратор треба повністю видалити з поверхні опікових ран за допомогою антисептиків або спеціальних шампунів для ран. Застосування препаратору можливо на будь-яких частинах тіла тварини при опіках.

У випадках, коли хіургічна обробка рані не може бути виконана у повному обсязі, препаратом засипають рану у дозі 0,5-4 г, залежно від площі ураження, та накладають пов'язку на час, який не перевищує 24 години.

### **Протипоказання**

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

### **Застереження**

Не застосовується для лікування продуктивних тварин.

#### *Побічна дія*

При застосуванні препарату можливе виникнення побічних реакцій у вигляді еритеми, крапив'янки, контактного дерматиту, свербежу.

#### *Особливі застереження при використанні*

Препарат можна наносити на поверхню ран тільки після ретельної хіургічної обробки. Препарат запобігає прилипанню пов'язок та появі болю при їх зніманні. Препарат не чинить місцевої подразнювальної дії, однак не можна допускати потрапляння препарату в очі. Перед застосуванням рекомендовано зробити тест на чутливість мікроорганізмів-збудників до гентаміцину.

#### *Використання під час вагітності та лактації*

У зв'язку з недостатністю інформації про абсорбцію гентаміцину при зовнішньому нанесенні перед застосуванням препарату у вагітних та лакуючих тварин слід ретельно зважити співвідношення користь/ризик.

### **Форма випуску**

Пластикові флакони по 2 г, по 1 флакону в пачці.

### **Зберігання**

Сухе, захищене від світла, недоступне для дітей місце за температури не вище 25 °C, окрім від харчових продуктів та кормів для тварин.

Термін придатності – 4 роки.

### **Для застосування у ветеринарній медицині!**

#### **Власник реєстраційного посвідчення:**

ПАТ НВЦ “Борщагівський ХФЗ”

03134, м. Київ, вул. Миру, 17, Україна

#### **Виробники готового продукту:**

ПАТ НВЦ “Борщагівський ХФЗ”

03134, м. Київ, вул. Миру, 17, Україна

ПАТ “Київмедпрепарат”

01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139, Україна